

平成 22 年 7 月香川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 22 年 7 月 14 日 (水) 16:00 ~ 17:00
開催場所	香川県立中央病院 保健衛生センター3 階応接室
出席委員名	中田憲一、多胡護、渡邊精四郎、河内正光、村上直実、小西修、角田富雄、松本タミ
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p>議題 (迅速審査結果報告、2 件)</p> <p>協和発酵キリン (株) の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW 6500 の第相試験 (比較試験)</p> <p>実施計画変更 (契約期間延長) について迅速審査を行い承認された旨の報告があった。</p> <p>大塚製薬 (株) の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第相、継続長期試験 (非盲検)</p> <p>実施計画変更 (症例数追加) について迅速審査を行い承認された旨の報告があった。</p> <p>議題 (有害事象報告、続報 1 件)</p> <p>大塚製薬「株」の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第相、比較試験 (二重盲検) (続報 1 件)</p> <p>引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：全て承認</p> <p>議題 (安全性報告、23 件)</p> <p>第一三共 (株) の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象としたフェロンの製造販売後臨床試験</p> <p>シェリング・プラウ (株) の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした SCH54031 の第相試験</p> <p>シェリング・プラウ (株) の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象とした SCH54031 とリバビリンの第相試験</p> <p>シェリング・プラウ (株) の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象としたペグインターフェロン -2b、リバビリンの製造販売後臨床試験</p> <p>日本ベーリンガーインゲルハイム (株) の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたブラミペキソールの第相試験 (2 件)</p> <p>大日本住友製薬 (株) の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象とした HLBI の第相試験</p> <p>第一三共 (株) の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした AMG162 の第相試験 (3 件)</p> <p>大塚製薬 (株) の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第相、継続長期試験 (非盲検)</p> <p>サノフィ・アベンティス (株) の依頼による安定狭心症・陳旧性心筋梗塞患者を対象とした SR25990C の第相試験</p> <p>田辺三菱製薬 (株) の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MP-424 の第相試験</p> <p>第一三共 (株) の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第相試験</p> <p>アステラス製薬 (株) の依頼による術後静脈血栓塞栓症予防に対する YM150 の第相試験 (2 件)</p> <p>大塚製薬「株」の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第相、比較試験 (二重盲検)</p> <p>大塚製薬 (株) の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第相、継続長期試験 (非盲検)</p> <p>大塚製薬 (株) の依頼による肝性浮腫患者を対象とした OPC41061 の第相、比較試験 (二重盲検)</p>

田辺三菱製薬（株）の依頼による慢性心不全患者を対象とした TA-4708 の第 相試験
協和発酵キリン（株）の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW 6500 の第
相試験（比較試験）

協和発酵キリン（株）の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW 6500 の第
相試験（継続長期試験）

エーザイ（株）の依頼による前期第 相試験

上記の治験依頼者からの安全性情報報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性
について審議した。

審議結果：全て承認

議題（契約済み治験の実施計画書の一部変更について、13件）

第一三共（株）の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象としたフェロンの製造販売後臨
床試験

シェリング・プラウ（株）の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした SCH54031 の第
相試験の治験実施計画書の一部変更について審議した。

第一三共（株）の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした AMG162 の第 相試験の実施計
画書及び治験薬概要書の一部変更について審議した。

第一三共（株）の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした AMG162 の第 相試験の実施計
画書及び同意説明文書の一部変更について審議した。

大塚製薬（株）の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第 相、継
続長期試験（非盲検）の実施計画書の一部変更について審議した。

サノフィ・アベンティス（株）の依頼による安定狭心症・陳旧性心筋梗塞患者を対象とし
た SR25990C の第 相試験の実施計画書の一部変更について審議した。

田辺三菱製薬（株）の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MP-424 の第 相試験の
実施計画書の一部変更について審議した。

第一三共（株）の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第 相試験の実施計
画書及び同意説明文書の一部変更について審議した。

大塚製薬「株」の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第 相、比較試
験（二重盲検）の実施計画書の一部変更について審議した。

大塚製薬（株）の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第 相、継続長
期試験（非盲検）の実施計画書の一部変更について審議した。

協和発酵キリン（株）の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW 6500 の第
相試験（比較試験）の治験薬概要書の一部変更について審議した。

協和発酵キリン（株）の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW 6500 の第
相試験（継続長期試験）の治験薬概要書の一部変更について審議した。

エーザイ（株）の依頼による前期第 相試験の実施計画書の一部変更について審議した。

審議結果：全て承認

議題（報告事項、2件）

エフビー（株）の依頼による FPF1100NW の第 相試験の安全性情報等に関する定期報告
で、報告すべき有害事象がないことの報告があった。

アステラス製薬（株）の依頼による術後静脈血栓塞栓症予防に対する YM150 の第 相試
験の治験終了の報告があった。

議題（その他、1件）

次回 IRB は 8 月 11 日水曜日の予定。