

平成 23 年 10 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 23 年 10 月 12 日 (水) 16:00 ~ 17:15
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、泉川雅俊、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、1 件)</p> <p>塩野義製薬 (株) の依頼による S-888711 の第 相用量探索試験治験実施計画変更 (臨床検査機関変更) 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 (安全性報告、12 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</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>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) (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 (継続長期試験)</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 6002 の第相試験 (長期投与試験) (2 件)</p> <p>ユーシービージャパン (株) の依頼によるてんかん患者を対象とした L059 の第 相試験 (2 件)</p> <p>第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) 第 相試験 (2 件)</p> <p>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。</p> <p>審議結果：全て承認</p> <p>議題 (契約済み治験の実施計画書等の一部変更について、6 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 相試験の実施計画書の一部変更について審議した。</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 相試験の実施計画書別紙および治験薬概要書の一部変更について審議した。</p> <p>ユーシービージャパン (株) の依頼によるてんかん患者を対象とした L059 の第 相試験の実施計画書別紙の一部変更について審議した。</p> <p>東レ (株) の依頼による慢性肝疾患における難治性のそう痒症患者を対象とした TRK-820 の第 相試験 (検証的試験) の実施計画書別紙および治験薬概要書の一部変更について審議した。</p> <p>東レ (株) の依頼による慢性肝疾患における難治性のそう痒症患者を対象とした TRK-820 の第 相試験 (長期投与試験) の実施計画書別紙および治験薬概要書の一部変更について審議した。</p> <p>第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) 第 相試験の実施計画書の一部変更について審議した。</p> <p>審議結果：全て承認</p>

議題（新規治験、2件）

田辺三菱製薬（株）の依頼によるC型慢性肝炎（Genotype2：再燃例）を対象とした第相臨床試験

大塚製薬（株）の依頼による心不全患者を対象としたトルバプタンの第相試験  
依頼者から提供された治験実施計画書等資料の倫理性、科学性及び受け入れの適否について審議した。

審議結果：承認

議題（報告事項、2件）

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）の治験終了の報告があった。

シミックメディカルリサーチ（株）の依頼による食道癌又は胃癌全摘術後患者を対象としたENG J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11月9日水曜日の予定