

平成 23 年 6 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 開催場所	平成 23 年 6 月 8 日 (水) 16:00~17:00 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、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>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 相試験の実施計画変更 (症例追加) 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 (安全性報告、11 件)</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          第一三共 (株) の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176 b の第 相試験          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)          エーザイ (株) の依頼による前期第 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 6002 の第 相試験 (長期投与試験)          大鵬薬品工業 (株) の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした S-1 の第 相試験          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 (3 件)          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)          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)          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</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。          第一三共 (株) の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176 b の第 相試験の治験概要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 6002 の第 相試験 (長期投与試験) の実施計画書及び治験概要書の一部変更について審議した。          大鵬薬品工業 (株) の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした S-1 の第 相試験の実施計画書分冊の一部変更について審議した。          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</p> <p>議題 (報告事項、1 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の再審査結果報告があった。効能・効果、用法・用量は現行通り。</p> <p>議題 (その他、1 件)</p> <p>次回 IRB は 7 月 13 日水曜日の予定</p>