平成 24 年 5 月香川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

| | - 平成 24 年 5 月香川県立中央病院冶験番省委員会 会議の記録の概要 |
|-------|--|
| 開催日時 | 平成 24 年 5 月 9 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、伊藤滋、渡邊精四郎、小西修、藤井加芳子、山地耕太郎 |
| | 松本タミ、角田富雄 |
| | 議題(継続審査、20件) |
| | 以下の20件について実施状況報告があった。 |
| | • |
| | 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 |
| | 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 |
| | 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 |
| | 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 |
| | の第一相試験(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 |
| | の第一相試験(長期投与試験) |
| | MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-7009、ペグインターフェロ |
| | ン -2 b 及びリバビリンの第 相試験 |
| | |
| | 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 |
| | 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 |
| | 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パプタンの第 相試験 |
| | 第一三共(株)の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S (プラスグレル |
| | 塩酸塩)の既存治療対照第 相二重盲検比較試験 |
| | グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による GSK548470 の未治療代償性 B 型慢性肝疾 |
| | 患に対する臨床試験(検証的試験) |
| | 武田薬品工業(株)の依頼による胃潰瘍の治療における、TAK-438の第 相二重盲検比較 |
| | 試験 |
| | 武田薬品工業(株)の依頼による十二指腸潰瘍の治療における、TAK-438の第 相二重盲 |
| | 検比較試験 |
| | |
| | ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼による BMS-790052 及び BMS-650032 の C 型慢性 |
| | 肝炎患者を対象とした第 相臨床試験 |
| | 武田薬品工業 (株) の依頼による <i>H.pylori</i> の一次除菌における、TAK-438/アモキシシリ |
| | ン/クラリスロマイシンの3剤併用療法の第 相二重盲検比較 |
| | 味の素製薬(株)の依頼による AJM300 の前期第 相臨床試験(2) |
| | 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(安全性報告、9件) |
| | 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 |
| | |

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)(2件)

MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-7009、ペグインターフェロン -2 b 及びリバビリンの第 相試験

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

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等の一部変更について、11件)

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の一部変更について審議した。

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添の一部変更について審議した。

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)の実施計画書別紙の一部変更について審議した。

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)の実施計画書別紙の一部変更について審議した。

MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-7009、ペグインターフェロン -2b及びリバビリンの第 相試験の併用薬添付文書の一部改訂について審議した。

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の実施計画書の一部 変更について審議した。

グラクソ・スミスクライン (株)の依頼による GSK548470 の未治療代償性 B 型慢性肝疾患に対する臨床試験 (検証的試験)の実施計画書別添の一部変更について審議した。

武田薬品工業(株)の依頼による胃潰瘍の治療における、TAK-438の第 相二重盲検比較 試験の実施計画書別紙の一部変更について審議した。

武田薬品工業(株)の依頼による十二指腸潰瘍の治療における、TAK-438の第 相二重盲 検比較試験の実施計画書別紙の一部変更について審議した。

武田薬品工業(株)の依頼による *H.pylori* の一次除菌における、TAK-438/アモキシシリン/クラリスロマイシンの 3 剤併用療法の第 相二重盲検比較の実施計画書別紙及び同意説明文書の一部変更について審議した。

審議結果:全て承認

議題(新規治験、1件)

ノバルティス・ファーマ(株)の依頼による心筋梗塞後の安定した患者を対象とした ACZ885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、1件)

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)の治験終了の報告があった。

議題(その他、1件)

次回 IRB は 6 月 13 日水曜日の予定。