開催日時|平成24年10月3日(水) 16:00~17:00

開催場所 福島県立医科大学附属病院 カンファランス1

出席委員名後藤満一、木村純子、狹間章博、小川一英、中山昌明、大平弘正、白坂正良、堀切豊、 高野保夫

#### 議題及び審【変更審査】5件

# む主な議論 の概要

議結果を含 |議題① 大塚製薬(株)の依頼によるADPKD患者を対象としたトルバプタン錠の第Ⅲ相臨床 試験 (プロジェクト番号:TI22018)

> 同意説明文書の変更に基づき、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。

審議結果:承認

議題② (株)ミノファーゲン製薬の依頼による皮膚T細胞リンパ腫日本人患者を対象とした BSC-1の第 I / II 相臨床試験 (プロジェクト番号: TI23005)

治験薬概要書、同意説明文書の変更に基づき、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。

審議結果:承認

議題③ 武田薬品工業(株)の依頼による乳癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第皿相 試験(プロジェクト番号:TI24002)

治験実施計画書の変更に基づき、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。

審議結果:承認

議題④ 大原薬品工業(株)の依頼による急性リンパ性白血病及びリンパ芽球性リンパ腫に 対するOP-01の第 I 相/第 II 相臨床試験(プロジェクト番号: TI24003)

治験薬概要書の変更に基づき、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。

審議結果:承認

議題⑤ ヤンセンファーマ(株)の依頼による癌性疼痛患者を対象としたJNS024の第Ⅲ相臨 床試験 (プロジェクト番号:TI22012)

依頼者から提出された治験薬概要書の今後の取扱いについて審議した。

審議結果:承認

# 【安全性報告】13件

議題① 第一三共(株)の依頼による症候性静脈血栓症患者を対象としたDU-176bの第Ⅲ 相臨床試験 (プロジェクト番号:TI21013)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に 基づき、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。

審査結果:承認

議題② (株)三和化学研究所の依頼による網膜静脈分枝閉塞症を伴う黄斑浮腫患者を対 象としたSK-0503の第 II / III 相臨床試験 (プロジェクト番号: TI22003)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に 基づき、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。

審查結果:承認

議題③ ファイザー(株)の依頼による日本人慢性心不全患者を対象としたエプレレノンの第 Ⅲ相臨床試験 (プロジェクト番号:TI22014)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題④ ヤンセンファーマ(株)の依頼によるJNS001の成人ADHDを対象とした第皿相試験 (長期投与試験)(プロジェクト番号:TI22017)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題⑤ 大塚製薬(株)の依頼によるADPKD患者を対象としたトルバプタン錠の第皿相臨床 試験 (プロジェクト番号:TI22018)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題⑥ 持田製薬(株)の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたMD-0701の第 Ⅱ/Ⅲ相臨床試験 (プロジェクト番号:TI23002)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題⑦ ユーシービージャパン(株)の依頼によるレベチラセタム(L059)の第皿相試験(プロジェクト番号:TI23007)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題⑧ ファイザー(株)の依頼による乾癬患者を対象としたCP-690、550の第皿臨床試験 (プロジェクト番号:TI23008)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題⑨ 日本新薬(株)の依頼によるNS-304の第 II 相試験(プロジェクト番号: TI23009) 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題⑩ 武田薬品工業(株)の依頼による乳癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第Ⅲ相 試験(プロジェクト番号:TI24002)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審查結果:承認

議題① 大原薬品工業(株)の依頼による急性リンパ性白血病及びリンパ芽球性リンパ腫に対するOP-01の第 I 相/第 II 相臨床試験(プロジェクト番号: TI24003)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題① バイエル薬品(株)の依頼による網膜静脈分枝閉塞症(BRVO)に伴う黄斑浮腫患者を対象としたVEGF Trap-Eveの第皿相臨床試験(プロジェクト番号:TI24004)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題③ 福島県立医科大学附属病院 後藤満一の依頼によるOCV-C01第 II 相試験(プロジェクト番号:IS23002)

責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

### 【モニタリング報告】1件

議題① 福島県立医科大学附属病院 鈴木弘行の依頼のよる肺がん患者を対象としたS-488410の第 II 相試験(プロジェクト番号: IS23001)

医師主導治験のモニタリング報告内容について審議した。

審査結果:承認

#### 【逸脱報告】1件

議題① 福島県立医科大学附属病院 鈴木弘行の依頼のよる肺がん患者を対象としたS-488410の第 II 相試験(プロジェクト番号:IS23001)

治験責任医師より、逸脱報告書が提出され、特に意見なく了承された。

#### 【終了報告】1件

議題① ヤンセンファーマ(株)の依頼による癌性疼痛患者を対象としたJNS024の第皿相臨 床試験 (プロジェクト番号:TI22012)

治験責任医師より治験終了報告書が提出され、特に意見なく了承された。

## 【迅速審査結果報告】7件

議題① ヤンセンファーマ(株)の依頼による癌性疼痛患者を対象としたJNS024の第皿相臨 床試験 (プロジェクト番号:TI22012)

治験実施体制の変更(平成24年8月9日実施:承認)

議題② 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の製造販売後臨床試験(プロジェクト番号:TI21011)

治験実施計画書等の変更(平成24年8月27日実施:承認)

議題③ ファイザー(株)の依頼による日本人慢性心不全患者を対象としたエプレレノンの第 Ⅲ相臨床試験 (プロジェクト番号:TI22014)

治験実施体制の変更(平成24年8月27日実施:承認)

議題④ 中外製薬(株)の依頼による腱・靭帯付着部症患者を対象としたNRD101の第Ⅲ相 臨床試験 (プロジェクト番号:TI23004)

治験実施計画書等の改訂(平成24年8月27日実施:承認)

議題⑤ 福島県立医科大学附属病院 鈴木弘行の依頼のよる肺がん患者を対象としたS-488410の第 II 相試験(プロジェクト番号: IS23001)

実施症例数の変更(平成24年8月27日実施:承認)

議題⑥ (株)三和化学研究所の依頼によるSK-1011の第Ⅱ相臨床試験(プロジェクト番号: TI23003)

治験分担医師の変更(平成24年8月16日実施:承認)

議題⑦ 大原薬品工業(株)の依頼による急性リンパ性白血病及びリンパ芽球性リンパ腫に対するOP-01の第 I 相/第 II 相臨床試験(プロジェクト番号: TI24003)

受託研究(治験等)契約書の変更(平成24年8月24日実施:承認)

### 【その他】

- ①製造販売後調査等に係る受託研究の受入状況
- ②前回治験審査委員会での確認事項
- ③プロジェクト番号:IS23002 中間解析についての報告
- ④生活保護受給者の治験参加の可否について
- ⑤IRBの女性委員の増員について
- ⑥研究倫理研修セミナーの案内