

平成 22 年度 第 8 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

日 時：平成 22 年 12 月 16 日（木）15：30～16：20

場 所：独立行政法人国立病院機構仙台医療センター第二会議室

出席者：齋藤泰紀委員長（副院長）、海瀬和郎副委員長（統括診療部長）、武田和憲臨床研究部長、久保瀧哉事務部長、佐々木雅子看護部長、田澤雄作総合成育部長、齋藤俊博総合外科部長、川村隆枝手術管理部長、篠崎毅循環器科医長、菊池喜博呼吸器科医長、木村憲治消化器科医師、諏江裕薬剤科長、篠輝美子東 5 階病棟師長、伊藤幸淑企画課長、坂田宏委員、田代志門委員

【審議事項】

議題 1 大正製薬株式会社の依頼による Ro200-5450iv の第 / 相試験

審議内容：依頼者の治験薬概要書の改訂、依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否を審議した。

審議結果：承認

議題 2 アステラス製薬株式会社の依頼による手術後疼痛を対象とした YM177 の第 相試験

審議内容：依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否を審議した。

審議結果：承認

議題 3 MSD 株式会社の依頼による MK-0683 の第 相アジア国際共同試験

審議内容：契約内容変更、依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否を審議した。

審議結果：承認

議題 4 大塚製薬株式会社の依頼による肝性浮腫を対象とした OPC-41061 の第 相試験

審議内容：治験の実施状況報告について、治験継続の可否を審議した。

審議結果：承認

議題 5 日本イーライリリー株式会社の依頼による IMC-1121B の第 相試験

審議内容：症例報告書の改訂、安全性報告について、治験継続の可否を審議した。

審議結果：承認

議題 6 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした脳卒中及び全身性塞栓症予防を目的とした Apixaban の第 相試験（国際共同治験）

審議内容：依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否を審議した。

審議結果：承認

議題 7 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした FF/GW642444 および FF による第 相長期投与試験

審議内容：依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否を審議した。

審議結果：承認

**議題 8 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛患者を対象とした第
相臨床試験**

審議内容： 治験依頼者及び参加医療機関の実施体制の改訂、依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否を審議した。

審議結果： 承認

【報告事項】

報告 1 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による L-dopa 製剤併用のパーキンソン病患者に対する Ropinirole PR/XR 錠の第 相試験

報告内容： 11 月開催の NHO-CRB において、依頼者及び参加医療機関の体制変更に伴う治験実施計画書の改訂について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。

報告 2 ファイザー株式会社の依頼による骨盤内炎症性疾患に対するアジスロマイシン注射剤からアジスロマイシン経口剤への切り替え療法の第 相試験

報告内容： 11 月開催の NHO-CRB において、依頼者からの安全性報告について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された

報告 3 アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 の第 相試験

報告内容： 11 月開催の NHO-CRB において、依頼者からの安全性報告について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。

報告 4 ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたエプレレノンの第相試験

報告内容： 11 月開催の NHO-CRB において、依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。

報告 5 武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を有する 2 型糖尿病患者を対象とした SYR-322 の第 相試験

報告内容： 11 月開催の NHO-CRB において、依頼者及び参加医療機関の体制変更に伴う治験実施計画書の改訂、依頼者からの安全性報告について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。

報告 6 アステラス製薬株式会社の依頼による手術後疼痛を対象とした YM177 の第 相試験

報告内容： 治験責任医師（外科、整形外科）から終了報告が提出された旨が報告された。

報告 7 アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 の第 相試験

報告内容： 治験責任医師から終了報告が提出された旨が報告された。