

## 平成 23 年度 第 5 回 治験審査委員会 会議の記録の概要（案）

日 時：平成 23 年 9 月 15 日（木）15:30～16:15

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、齋藤俊博総合外科部長、田澤雄作綜合成育部長、菊池喜博総合内科部長、篠崎毅循環器科医長、木村憲治消化器科医師、諏江裕薬剤科長、若佐孝男管理課長、末永英一企画課長、伊藤直之委員、坂田宏委員

### 【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 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：参加医療機関の体制変更、契約内容変更、治験薬概要書（添付文書第 1 版追加）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 3 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：依頼者及び参加医療機関の体制変更、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 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 の非小細胞肺癌に伴うがん悪液質患者を対象とした第 相臨床試験

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 5 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：依頼者及び参加医療機関の体制変更、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 6 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： 依頼者の体制変更、治験薬概要書改訂、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 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： 7,8 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、依頼者からの安全性報告、当院で発生した重篤な有害事象報告について、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 2 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： 7,8 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、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 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107 第 相試験**

報告内容： 7,8 月開催の NHO-CRB において、依頼者からの安全性情報について、試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 MSD 株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたプレラデナントの第 相試験**

報告内容： 7,8 月開催の NHO-CRB において、参加医療機関の体制変更、分担医師の異動に伴う契約変更、記載整備に伴う被験者日誌の変更、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 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S の第 相試験**

報告内容： 8 月開催の NHO-CRB において、受託の可否について審議され、承認されたことが報告された。

以上