

平成 23 年度 第 6 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

日 時：平成 23 年 10 月 20 日（木）15:30～16:25

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、諏江裕薬剤科長、篠輝美子東 5 階病棟師長、若佐孝男管理課長、末永英一企画課長、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： 対照薬の添付文書改訂、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 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： 治験薬概要書の改訂（治験薬の使用期限の延長に伴う添付文書の改訂）、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 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： 依頼者の体制変更及び治験手続き等の見直しに伴う治験実施計画書の改訂、治験責任医師及び分担医師の変更に伴う契約内容及び同意説明文書の改訂、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 4 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 の非小細胞肺がん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： 依頼者の体制変更及び治験手続き等の見直しに伴う治験実施計画書の改訂、治験責任医師の変更に伴う契約内容及び同意説明文書の改訂、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 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 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1101 の頻脈性不整脈の第 / 相試験

審議内容： 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、治験継続の可否を審議した。

審議結果： 承認

議題 7 大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-7338 の細菌性髄膜炎の第 相試験

審議内容： 新規の受託について治験実施の妥当性について審議した。

審議結果： 承認

議題 8 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 アストラゼネカ株式会社の依頼による胃又は十二指腸潰瘍の既往を有する低用量アスピリン継続投与中の患者を対象とした D961H の第 相試験

報告内容： 9月開催の NHO-CRB において、治験薬概要書の改訂（定期的な見直し、他疾患の適応における製造販売承認の取得）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 2 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： 9月開催の NHO-CRB において、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 3 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： 9月開催の NHO-CRB において、治験実施状況報告、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 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、症例追加に関する契約変更について、迅速審査が行われ、承認されたことが報告された。
- 報告 5 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： 9 月開催の NHO-CRB において、治験依頼者及び参加医療機関の体制変更、記載整備等に伴う実施計画書及び同意説明文書等の改訂について、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 6 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： 9 月開催の NHO-CRB において、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 7 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**
報告内容： 分担医師の追加による契約変更について迅速審査が行われ、承認された旨が報告された。
- 報告 8 大正製薬株式会社の依頼による Ro200-5450iv 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。

以上