

大阪厚生年金病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2012年7月17日（火）14：30～15：30 大阪厚生年金病院 第1会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>田川 哲三、伊藤 敏文、寺川 晴彦、十川 恵子、細川 博嗣、高橋 将徳、 内田 浩明、高原 未来</p>
<p>議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 (治験)</p>	<p>【審議事項】</p> <p>議題1 中外製薬株式会社の依頼による腱・靭帯付着部症（上腕骨外側上顆炎、膝蓋 腱炎、アキレス腱付着部症、足底腱膜炎）を対象とした NRD101 第Ⅲ相臨 床試験 当院にて治験を実施することの適否について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題2 第一三共株式会社の依頼による高度腎機能障害を有する下肢整形外科手術 施行患者を対象とした DU-176b 第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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</p> <p>議題3 バイエル薬品株式会社の依頼による急性症候性肺塞栓症患者を対象とした BAY 59-7939 第Ⅲ相臨床試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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</p> <p>議題4 大日本住友製薬株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象とした HLBI の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。 治験実施期間が1年を超えるため、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：承認</p> <p>議題5 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎（初回治 療患者）の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。 重篤な有害事象について審議した。 審議結果：承認</p>

議題6 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎（再治療患者）の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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7 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎患者を対象とした第Ⅲ相試験（PegIFNα-2b/RBV 併用試験）

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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8 MSD 株式会社の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-7009 第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。

同意説明文書の改訂について審議した。

審議結果：承認

議題9 武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与患者を対象とした TAK-438 第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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10 武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与患者を対象とした TAK-438 第Ⅲ相長期継続投与試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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11 武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与患者を対象とした TAK-438 第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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12 武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与患者を対象とした TAK-438 第Ⅲ相長期継続投与試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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 1 3 参天製薬株式会社の依頼による活動性非感染性後部ぶどう膜炎患者を対象とした DE-109 第Ⅲ相臨床試験

重篤な有害事象について審議した。

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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 1 4 塩野義製薬株式会社の依頼による S-297995 後期第Ⅱ相試験

当該治験薬で他施設において発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。

治験実施期間が1年を超えるため、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：承認

議題 1 5 大日本住友製薬株式会社の依頼による糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした AS-3201 第Ⅲ相臨床試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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

【報告事項】

以下の内容について報告された。

議題 1 大日本住友製薬株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象とした HLBI の第Ⅲ相試験

実施体制変更等による治験実施計画書の改訂について報告した。

議題 2 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎（初回治療患者）の第Ⅲ相試験

実施体制変更等による治験実施計画書別紙の改訂について報告した。

議題 3 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎（再治療患者）の第Ⅲ相試験

実施体制変更等による治験実施計画書別紙の改訂について報告した。

議題 4 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎患者を対象とした第Ⅲ相試験（PegIFN α -2b/RBV 併用試験）

実施体制変更等による治験実施計画書別紙の改訂について報告した。

	<p>議題5 第一三共株式会社の依頼による高度腎機能障害を有する下肢整形外科手術施行患者を対象とした DU-176b 第Ⅲ相試験 治験協力者の変更について報告した。</p> <p>議題6 キッセイ薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 治験協力者の変更について報告した。</p>
議題及び審議結果を含む主な議論の概要 (臨床研究)	<p>議題1 再発危険因子を有する StageⅡ大腸癌に対する UFT/LV 療法の臨床的有用性に関する研究 研究を実施することの適否について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題2 手術可能 HER2 陰性乳癌における Tri-weekly nab-Paclitaxel followed by FEC 術前化学療法 第Ⅱ相臨床試験 研究を実施することの適否について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題3 エストロゲン受容体陽性 HER2 陰性乳癌に対する S-1 術後療法ランダム化比較第Ⅲ相試験 (POTENT) 研究を実施することの適否について審議した。 審議結果：承認</p>
特記事項	なし
次回開催予定	2012年8月21日(火)午後2時30分