

治験・受託研究審査委員会 会議の記録の概要

1. 開催日時 平成22年4月16日(金) 16:10~16:25

2. 開催場所 独立行政法人国立病院機構刀根山病院 第1会議室

3. 構成委員名

出席者 藤村晴俊(委員長) 山口俊彦(副委員長)
横田総一郎、平賀通、前田元、竹内規之、上田佳世、松村剛
渡津千代子、中多泉、西川祐史、碓村雅史、井上幸子
欠席者 井本一彦、松原陽子、寺村章、平興隆

※委員長が責任医師、分担医師になっている場合の審議進行は副委員長が行う。

※構成委員の中で、責任医師あるいは分担医師、治験協力者になっている委員は、審議及び裁決には参加していない。

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【審議事項】

下記事項について委員長(副委員長)及び治験管理室事務局より資料に基づき説明があった。

議題① エーザイ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症患者を対象としたE0302の第Ⅱ/Ⅲ相試験
(→同意説明文書の改訂)
特に問題なし→審議結果：承認

議題② 株式会社ベネシスの依頼による全身型重症筋無力症を対象としたGB-0998の第Ⅲ相試験
(→治験実施計画書の改訂、安全性情報等に関する報告)
特に問題なし→審議結果：承認

議題③ 大塚製薬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SPM962の第Ⅱ/Ⅲ相試験
(→安全性情報等に関する報告)
大塚製薬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SPM962の第Ⅲ相試験
大塚製薬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SPM962の第Ⅲ相試験の継続
長期投与試験
(→治験実施計画書の改訂、安全性情報等に関する報告)
特に問題なし→審議結果：承認

議題④ 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたタルセバの第Ⅳ相試験
(→安全性情報等に関する報告)
特に問題なし→審議結果：承認

【報告事項】

下記事項について委員長(副委員長)及び治験管理室事務局より資料に基づき報告があった。

- 議題⑤ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による既存治療併用のパーキンソン病患者を対象とした Ropinirole PR/XR 錠の第Ⅲ相試験
(→治験実施計画書の改訂、治験薬概要書の改訂、安全性情報等に関する報告)
(国立病院機構本部中央治験審査委員会にて平成 22 年 4 月 13 日(火)に承認済み)
- 議題⑥ 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-6535 の第Ⅱ相試験
(→治験実施計画書の改訂、契約期間の延長)
(国立病院機構本部中央治験審査委員会にて平成 22 年 4 月 13 日(火)に承認済み)
- 課題⑦ アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象とした ST の第Ⅲ相試験
(→保険契約の変更、患者日誌の訂正、安全性情報等に関する報告)
(国立病院機構本部中央治験審査委員会にて平成 22 年 4 月 13 日(火)に承認済み)

次回委員会開催日 5月21日(金) 16:00～