

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23年7月15日(金) 16:00~16:20

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 山口俊彦(副委員長)、前田元、竹内規之
原敏清、戸川裕子、中多泉、岡田耕平、井上幸子
欠席者 藤村晴俊(委員長)、碓村雅史、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が、副委員長不在時は委員会承認のもと指名されたものが審議進行を行う。

※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 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

(→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② 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるがん疼痛に対するOVFの第Ⅲ相試験

(→治験薬概要書の改訂、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 大鵬薬品工業株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたティーエスワンの第Ⅲ相比較試験

(→治験実施計画書の改訂、重篤な有害事象の関する報告)

特に問題なし→審議結果：承認

議題④ 大日本住友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AD-810Nの第Ⅲ相比較試験

(→治験薬概要書・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⑤ 大日本住友製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたアムルピシン塩酸塩の第Ⅲ相試験

(→治験実施計画書の改訂)

特に問題なし→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-7643 の第Ⅱ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

議題⑦ アルフレッサファーマ株式会社の依頼によるハンチントン病患者を対象とした BAF-105 の第Ⅲ相臨床試験

アルフレッサファーマ株式会社の依頼によるハンチントン病患者を対象とした BAF-105 の第Ⅲ相長期投与試験

(→安全性情報等に関する報告)

特に問題なし→審議結果：承認

議題⑧ 塩野義製薬株式会社の依頼による S-297995 の後期第Ⅱ相臨床試験

(→治験実施計画書の改訂)

特に問題なし→審議結果：承認

【報告事項】

下記事項について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⑨ パーキンソン病患者を対象としたドネペジル塩酸塩の第Ⅲ相試験 (医師主導治験)

(→治験実施計画書・同意説明文書の改訂、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 23 年 7 月 12 日 (火) に承認済み〉

議題⑩ 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-6535 の第Ⅱ相試験

(→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 23 年 7 月 12 日 (火) に承認済み〉

議題⑪ 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

(→治験実施計画書・添付文書の改訂)

〈国立病院機構本部中央治験審査委員会にて平成 23 年 7 月 12 日 (火) に承認済み〉

議題⑫ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象とした QVA149 の第Ⅲ相長期投与試験

(→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 23 年 7 月 12 日 (火) に承認済み〉

議題⑬ MSD 株式会社の依頼によるプレラデナントの第Ⅱ相試験

(→治験実施体制の改訂、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 23 年 7 月 12 日 (火) に承認済み〉

議題⑭ ファイザー株式会社の依頼による第 I 相試験
(→治験終了報告)

次回委員会開催日 9月16日(金) 16:00～