

第 208 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成24年5月24日(木) 17:50～18:20 横浜労災病院 3階会議室
出席委員名	大村 昌夫、豊田 隆、野上 昭彦、津久井 要、小西 敏雄、飛弾 麻里子、浦辺 佳世子、川崎 英二、澤尻 賢一、越智 正光、森久保 誠
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① エーザイ株式会社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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験協力者の追加について適格性の観点から審議した。 ・治験分担医師・治験協力者の削除について報告され治験継続の妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題② エーザイ株式会社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Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験協力者の追加について適格性の観点から審議した。 ・治験分担医師・治験協力者の削除について報告され治験継続の妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題③ 大塚製薬株式会社依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたMTX併用時のCDP870の第Ⅲ相長期継続試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題④ 大塚製薬株式会社依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたMTX非併用時のCDP870の第Ⅲ相長期継続試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑤ 第一三共株式会社依頼による心房細動患者を対象としたDU-176bの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書別紙の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験分担医師の削除について報告され治験継続の妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験期間が1年を超えるため、治験実施状況が報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑥ ブリストル・マイヤーズ株式会社依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトの第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑦ 第一三共株式会社依頼による急性冠症候群患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。 ・治験分担医師の削除について報告され治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p>

<p>議題⑧ 小野薬品工業株式会社依頼による第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・当院で発生した重篤な有害事象について報告され、治験継続の妥当性について審議した。・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑨ 第一三共株式会社依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象としたCS-747S(プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。・治験分担医師の削除について報告され治験継続の妥当性について審議した。・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑩ 大塚製薬株式会社依頼による早期関節リウマチ患者を対象としたCDP870の有効性検証試験</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施計画書の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。・目標症例数の変更について報告された。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑪ エフピー株式会社依頼によるパーキンソン病患者を対象とした FPF1100NW(セレギリン塩酸塩)の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・治験分担医師の削除について報告され治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑫ 武田薬品工業株式会社依頼による前立腺癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p>
