平成 26 年 5 月 21(水) 16:35~17:10
愛知県厚生農業協同組合連合会 安城更生病院 第8会議室
小野芳孝、勝見章男、度会正人、三浦崇則、鳥本加代子、秀野功典、前田美都里、
外部委員 2 名
【新規依頼の審査(臨床研究)】
1)転移性腎細胞癌に対する 1 次 IL−2 と IFN α併用/2 次 Axitinib 逐次療法群と 1 次
Sunitinib/2次 Axitinib 逐次療法群における有効性・安全性に関するランダム化比較試験
(泌尿器科)(申請番号 H26-04)
審査内容: 医師による臨床研究の概要の説明および質疑応答が行われた後、臨床研究
実施の妥当性について審査した。
審査結果:承認
街 且 们 木 · 外 心
   2)冠動脈ステント留置を行った心房細動患者に対する、抗血栓療法に関する検討(多施設
共同研究)(循環器内科)(申請番号 H26-05)
審査内容: 医師による臨床研究の概要の説明および質疑応答が行われた後、臨床研究
実施の妥当性について審査した。
審査結果:承認(指示事項あり)
田上川木・小師(日かず気の))
   3)冠動脈ステント留置を行った心房細動患者に対する、抗血栓療法に関する検討(多施設
共同前向き無作為割付研究)(循環器内科)(申請番号 H26-06)
審査内容:医師による臨床研究の概要の説明および質疑応答が行われた後、臨床研究
実施の妥当性について審査した。
審査結果:承認(指示事項あり)
4)急性冠症候群の治療経過、予後に関する登録観察研究(多施設共同研究)(循環器内
科)(申請番号 H26-07)
審査内容:医師による臨床研究の概要の説明および質疑応答が行われた後、臨床研究
実施の妥当性について審査した。
審査結果:承認(指示事項あり)
【継続の審査】
1) 塩野義製薬株式会社の依頼によるオピオイド誘発性の便秘症を有するがん患者を対象
とした naldemedine の第Ⅲ相試験—継続投与試験—(申請番号 2013-03)
審査内容:治験責任医師から報告された当院で発生した重篤な有害事象について、引き
続き治験を実施することの妥当性について審査した。
審査結果:承認

2) 大塚製薬株式会社の依頼による高齢急性骨髄性白血病患者を対象とした OCV-501 の 第 II 相試験(申請番号 2014-01)

審査内容:治験実施計画書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

審査結果:承認

3)東レ株式会社の依頼による慢性腎不全(原発性・腎硬化)患者を対象とした

TRK-100STP の第Ⅱb/Ⅲ相試験(申請番号 2010-01)

審査内容:治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

審査結果:承認

4) 第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG162(デノスマブ)の 第皿相試験(申請番号 2013-04)

審査内容:治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

審査結果:承認

5)アステラス製薬株式会社の依頼による早期関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の第 皿相試験(申請番号 2011-10)

審査内容:治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

治験実施契約期間延長について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

審査結果:承認

【その他】

特になし