

平成 23 年度 第 6 回 安城更生病院治験審査委員会(第 167 回) 会議の記録の概要

|                    |  |
|--------------------|--|
| 開催日時               | 平成 23 年 10 月 19 日(水) 16:37~17:05   |
| 開催場所               | 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  |
| 出席委員名              | 小野芳孝、勝見章男、小口武、加藤和久、三浦崇則、舟橋広治、前田美都里、外部委員 2 名  |
| 議題及び審査結果を含む主な議論の概要 | <p>【新規依頼の審査(治験および製造販売後臨床試験)】</p> <p>特になし</p> <p>【継続の審査】</p> <p>1) 大塚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Ⅲ相試験(申請番号 2011-10)</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p> <p>2) 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)</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p> <p>3) バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病患者を対象とした BAY 77-1931 の第Ⅲ相試験(申請番号 2011-04)</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p> <p>4) バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病患者を対象とした BAY 77-1931 の第Ⅲ相試験(長期投与試験)(申請番号 2011-05)</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p> |

|  |   |
|--|---|
|  | <p>5) 协和発酵キリン株式会社の依頼による悪性リンパ腫患者を対象としたKRN125の第Ⅲ相試験(申請番号 2011-01)</p> <p>審査内容: 治験実施計画書からの逸脱報告について、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。</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p>                     |
|  | <p>6) 協和発酵キリン株式会社の依頼による高齢の非ホジキンリンパ腫患者を対象としたKRN125 の第Ⅲ相試験(申請番号 2011-08)</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p>   |
|  | <p>7) 第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象としたCS-747S 第Ⅲ相試験(申請番号 2010-02)</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p>  |
|  | <p>8) 第一三共株式会社の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)第Ⅲ相試験(申請番号 2011-09)</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p> |
|  | <p>9) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるQVA149 の COPD 患者を対象とした第Ⅲ相長期投与試験(申請番号 2011-02)</p> <p>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。</p> <p>治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードの改訂について、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。</p> <p>審査結果: 承認</p> |
|  | <p>【その他】</p> <p>特になし</p>  |