

平成24 第9回 広島大学病院受託臨床研究審査委員会 会議の記録の概要

日時 平成24年12月17日 16:02~17:11

場所 病院 外来棟2階会議室

出席者 平川勝洋、木原康樹、栗栖 薫、西村英紀、木平健治、高野幹久、高橋秀暢、堀田親臣、藤本規夫、三宅勝志、松尾寛子、山本雅子、下田保弘

●受入 に関する承認

議題: 受託臨床研究(治験)の受入審査について 5件

1. 協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(長期投与試験)
治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議結果:承認
2. 協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅱ相臨床試験(二重盲検試験)
治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議結果:承認
3. 協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(二重盲検試験からの継続長期投与試験)
治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議結果:承認
4. 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMP-424のC型慢性肝炎(Genotype 1)を対象とした臨床試験
治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議結果:承認
5. 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMP-424のC型慢性肝炎(Genotype 1: 初回治療例及び再治療例, Genotype 2: 再治療例)を対象とした臨床試験
治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議結果:承認

議題: 製造販売後調査(使用成績調査)の受入審査について 3件

審議結果: 全て承認

議題: 副作用・感染症報告の受入審査について 3件

審議結果: 全て承認

●継続 に関する承認等

議題: 治験実施計画等変更申請について 31件

1. ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による大腸炎患者を対象としたCNTO 148の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
2. 中外製薬株式会社の依頼による初発膠芽腫患者を対象としたRO4876646の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
3. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたSPP100の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
4. ユーシービージャパン株式会社の依頼によるレベチラセタム(L059)の強直間代発作(部分発作における二次性全般化を除く)を有するてんかん患者を対象とした二重盲検比較試験
審議結果:承認
5. 第一三共株式会社の依頼によるCS-1008の第Ⅱ相臨床試験
審議結果:承認
6. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるBMS-914143、BMS-790052及びBMS-650032の後期第Ⅱ相試験
審議結果:承認
7. バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼によるBG00002の第Ⅱ相臨床試験(長期)
審議結果:承認
8. 一般財団法人化学及血清療法研究所の依頼による血友病インヒビター患者を対象としたMC710の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
9. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたBMS-790052とBMS-650032の第3相試験
審議結果:承認
10. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたBMS-790052とBMS-650032の第3相試験
審議結果:承認

11. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による成人および小児の造血幹細胞移植患者を対象とした256U87の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
 12. ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による血友病患者を対象としたN8-GP第Ⅲ相試験
審議結果:承認
 13. アステラス製薬株式会社の依頼による双極性障害の大うつ病エピソードを対象としたFK949Eの第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議結果:承認
 14. ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による先天性血液凝固第ⅩⅢ因子欠乏症患者を対象としたrFXⅢ第Ⅲ相臨床試験
審議結果:承認
 15. シミックホールディングス株式会社の依頼によるCMK-507第Ⅱ相試験 — 遺伝性血管性浮腫患者におけるCMK-507の有効性及び安全性の検討を目的としたオープン試験 —
審議結果:承認
 16. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ2及び3のC型慢性肝炎の未治療被験者を対象に、Peginterferon Lambda-1a /リバビリンの併用療法又はPeginterferon Lambda-1a /リバビリン/Daclatasvirの併用療法の ペグインターフェロン アルファ-2a/リバビリンの併用療法に対する有効性及び安全性を検討する第3相ランダム化二重盲検比較試験
審議結果:承認
 17. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたAsunaprevirとDaclatasvir併用療法のテラプレビル療法に対する第3相比較試験及び再燃患者を対象とした有効性と安全性の検討
審議結果:承認
 18. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたAsunaprevirとDaclatasvir併用療法のテラプレビル療法に対する第3相比較試験及び再燃患者を対象とした有効性と安全性の検討
審議結果:承認
- その他の治験実施計画等変更申請について13件承認した。
- 報告: 治験実施計画等変更報告について 19件
審議結果: 全て了承
- 議題: 医薬品等副作用報告について 4件
1. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたSPP100の第Ⅲ相
審議結果:承認
 2. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたSPP100の第Ⅲ相
審議結果:承認
 3. アストラゼネカ株式会社の依頼によるCAT-354の後期第Ⅱ相試験
審議結果:承認
 4. アストラゼネカ株式会社の依頼によるCAT-354の後期第Ⅱ相試験
審議結果:承認
- 議題: 新たな安全性情報について (107件)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について 96件
1. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による白血病に対するAMN107の第Ⅲ相試験
 2. 大日本住友製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者に対するSM-11355の第Ⅲ相試験
 3. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたD2E7の第Ⅱ/Ⅲ相試験
 4. ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による大腸炎患者を対象としたCNTO 148の第Ⅲ相試験
 5. ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による大腸炎患者を対象としたCNTO 148の第Ⅲ相試験
 6. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による切除不可能な肝細胞癌患者における肝動脈化学塞栓(TACE)療法の補助療法としてのbrivanibの第Ⅲ相試験
 7. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による切除不可能な肝細胞癌患者における肝動脈化学塞栓(TACE)療法の補助療法としてのbrivanibの第Ⅲ相試験
 8. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたSPP100の第Ⅲ相
 9. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による上皮性卵巣癌、卵管癌または原発性腹膜癌に対する一次化学療法後に進行が認められない女性患者を対象にしたpazopanibの第Ⅲ相試験
 10. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による上皮性卵巣癌、卵管癌または原発性腹膜癌に対する一次化学療法後に進行が認められない女性患者を対象にしたpazopanibの第Ⅲ相試験
 11. ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたHKI-272,パクリタキセル併用とトラスツズマブ,パクリタキセル併用比較第Ⅲ相試験
 12. ルンドベック・ジャパン株式会社の依頼によるLu AE03329(デスモテプララーゼ)の第Ⅱ相試験
 13. セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するCC-5013の第Ⅲ相試験

14. セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するCC-5013の第Ⅲ相試験
15. ジェンザイム・ジャパン株式会社の依頼によるゴーシェ病Ⅰ型患者を対象としたGenz-112638の第Ⅲ相試験
16. ジェンザイム・ジャパン株式会社の依頼によるゴーシェ病Ⅰ型患者を対象としたGenz-112638の第Ⅲ相試験
17. ジェンザイム・ジャパン株式会社の依頼によるゴーシェ病Ⅰ型患者を対象としたGenz-112638の第Ⅲ相試験
18. ジェンザイム・ジャパン株式会社の依頼によるゴーシェ病Ⅰ型患者を対象としたGenz-112638の第Ⅲ相試験
19. ジェンザイム・ジャパン株式会社の依頼によるゴーシェ病Ⅰ型患者を対象としたGenz-112638の第Ⅲ相試験
20. ジェンザイム・ジャパン株式会社の依頼によるゴーシェ病Ⅰ型患者を対象としたGenz-112638の第Ⅲ相試験
21. エーザイ株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたFarletuzumab (MORAb-003)の第Ⅲ相試験
22. エーザイ株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたFarletuzumab (MORAb-003)の第Ⅲ相試験
23. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるレベチラセタム (L059)の強直間代発作(部分発作における二次性全般化を除く)を有するてんかん患者を対象とした二重盲検比較試験
24. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるレベチラセタム (L059)の強直間代発作(部分発作における二次性全般化を除く)を有するてんかん患者を対象とした二重盲検比較試験
25. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるレベチラセタム (L059)の強直間代発作(部分発作における二次性全般化を除く)を有するてんかん患者を対象とした二重盲検比較試験
26. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による再発多発性骨髄腫患者を対象としたLBH589の第Ⅲ相比較試験
27. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による再発多発性骨髄腫患者を対象としたLBH589の第Ⅲ相比較試験
28. ヤンセン ファーマ株式会社の依頼によるTMC435のC型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験
29. ヤンセン ファーマ株式会社の依頼によるTMC435のC型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験
30. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるL059のてんかん患者を対象とした非盲検試験
31. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるL059のてんかん患者を対象とした非盲検試験
32. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるL059のてんかん患者を対象とした非盲検試験
33. 東レ株式会社の依頼による慢性肝疾患患者を対象としたTRK-820の長期投与試験(第Ⅲ相)
34. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるBMS-914143、BMS-790052及びBMS-650032の後期第Ⅱ相試験
35. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるBMS-914143、BMS-790052及びBMS-650032の後期第Ⅱ相試験
36. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるBMS-914143、BMS-790052及びBMS-650032の後期第Ⅱ相試験
37. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるBMS-914143、BMS-790052及びBMS-650032の後期第Ⅱ相試験
38. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたL059の長期継続投
39. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたL059の長期継続投
40. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたL059の長期継続投
41. 大塚製薬株式会社の依頼による嚢胞腎患者を対象としたOPC-41061の第Ⅲ相試験(継続試
42. 大塚製薬株式会社の依頼による嚢胞腎患者を対象としたOPC-41061の第Ⅲ相試験(継続試
43. 大塚製薬株式会社の依頼による嚢胞腎患者を対象としたOPC-41061の第Ⅲ相試験(継続試
44. アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社依頼によるNS-304の第Ⅱ相試験
45. 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたRO5304020とRO4368451の第Ⅲ相試験
46. 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたRO5304020とRO4368451の第Ⅲ相試験
47. 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたRO5304020とRO4368451の第Ⅲ相試験
48. 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMP-424のC型慢性肝炎を対象とした臨床試験(第Ⅲ相)
49. 協和発酵キリン株式会社の依頼によるKRN321の第Ⅱ相試験
50. 協和発酵キリン株式会社の依頼によるKRN321の第Ⅱ相試験
51. ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるTKI258の転移性腎細胞癌に対する治験
52. ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるTKI258の転移性腎細胞癌に対する治験
53. バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼によるBG00002の第Ⅱ相臨床試験(長期)
54. バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼によるBG00002の第Ⅱ相臨床試験(長期)
55. バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼によるBG00002の第Ⅱ相臨床試験(長期)

56. グラクソ・スミスクライン株式会社による他剤効果不良の代償性B型慢性肝疾患を対象としたGSK548470の第Ⅲ相臨床試験
57. グラクソ・スミスクライン株式会社による他剤効果不良の代償性B型慢性肝疾患を対象としたGSK548470の第Ⅲ相臨床試験
58. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたBMS-790052とBMS-650032の第3相試験
59. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたBMS-790052とBMS-650032の第3相試験
60. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたBMS-790052とBMS-650032の第3相試験
61. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたBMS-790052とBMS-650032の第3相試験
62. エーザイ株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌患者を対象としたE7389(エリブリン)の第Ⅲ相試験
63. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による成人および小児の造血幹細胞移植患者を対象とした256U87の第Ⅲ相試験
64. セルジーン株式会社の依頼によるORALAZAの第Ⅰ相試験
65. 杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-AB1102第Ⅱ相臨床試験
66. 杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-AB1102第Ⅱ相臨床試験
67. アステラス製薬株式会社の依頼による双極性障害の大うつ病エピソードを対象としたFK949Eの第Ⅱ/Ⅲ相試験
68. 旭化成ファーマ株式会社の依頼によるデュピュイトラン拘縮患者を対象としたAK160の第Ⅲ相
69. 旭化成ファーマ株式会社の依頼によるデュピュイトラン拘縮患者を対象としたAK160の第Ⅲ相
70. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690,550 経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間
71. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690,550 経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間
72. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690,550 経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間
73. ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験
74. ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験
75. ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験
76. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550 の多施設共同非盲検試験
77. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550 の多施設共同非盲検試験
78. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550 の多施設共同非盲検試験
79. 科研製薬株式会社の依頼による辺縁性歯周炎を対象としたKCB-1Dの第Ⅲ相試験
80. ゼリア新薬工業株式会社の依頼による味覚障害患者を対象としたZ-103の第Ⅲ相試験
81. ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による先天性血液凝固第ⅩⅢ因子欠乏症患者を対象としたrFXⅢ第Ⅲ相臨床試験
82. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたAsunaprevir (BMS-650032) 及び/又はDaclatasvir (BMS-790052) の臨床試験を終了した被験者に対する長期追跡調査試験
83. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたAsunaprevir (BMS-650032) 及び/又はDaclatasvir (BMS-790052) の臨床試験を終了した被験者に対する長期追跡調査試験
84. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたAsunaprevir (BMS-650032) 及び/又はDaclatasvir (BMS-790052) の臨床試験を終了した被験者に対する長期追跡調査試験
85. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたAsunaprevir (BMS-650032) 及び/又はDaclatasvir (BMS-790052) の臨床試験を終了した被験者に対する長期追跡調査試験
86. シミックホールディングス株式会社の依頼によるCMK-507第Ⅱ相試験 — 遺伝性血管性浮腫患者におけるCMK-507の有効性及び安全性の検討を目的としたオープン試験 —

87. シミックホールディングス株式会社の依頼によるCMK-507第Ⅱ相試験 — 遺伝性血管性浮腫患者におけるCMK-507の有効性及び安全性の検討を目的としたオープン試験 —
88. エーザイ株式会社の依頼による難治性局在関連てんかん患者を対象としたE2007の第Ⅲ相臨床試験
89. 日本新薬株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症 (PAH) 患者を対象としたACT-064992 (Macitentan)の第Ⅱ/Ⅲ相試験
90. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ2及び3のC型慢性肝炎の未治療被験者を対象に、Peginterferon Lambda-1a /リバビリンの併用療法又はPeginterferon Lambda-1a /リバビリン/Daclatasvirの併用療法の ペグインターフェロン アルファ-2a/リバビリンの併用療法に対する有効性及び安全性を検討する第3相ランダム化二重盲検比較試験
91. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ2及び3のC型慢性肝炎の未治療被験者を対象に、Peginterferon Lambda-1a /リバビリンの併用療法又はPeginterferon Lambda-1a /リバビリン/Daclatasvirの併用療法の ペグインターフェロン アルファ-2a/リバビリンの併用療法に対する有効性及び安全性を検討する第3相ランダム化二重盲検比較試験
92. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ2及び3のC型慢性肝炎の未治療被験者を対象に、Peginterferon Lambda-1a /リバビリンの併用療法又はPeginterferon Lambda-1a /リバビリン/Daclatasvirの併用療法の ペグインターフェロン アルファ-2a/リバビリンの併用療法に対する有効性及び安全性を検討する第3相ランダム化二重盲検比較試験
93. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたAsunaprevirとDaclatasvir併用療法のテラプレビル療法に対する第3相比較試験及び再燃患者を対象とした有効性と安全性の検討
94. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたAsunaprevirとDaclatasvir併用療法のテラプレビル療法に対する第3相比較試験及び再燃患者を対象とした有効性と安全性の検討
95. ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたAsunaprevirとDaclatasvir併用療法のテラプレビル療法に対する第3相比較試験及び再燃患者を対象とした有効性と安全性の検討
96. 第一三共株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象としたSUN Y7017(メマンチン塩酸塩)の製造販売後臨床試験
上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審議結果: 全て承認
当該治験薬に関係する外国措置報告について 9件
97. 中外製薬株式会社の依頼によるRO4876646の第Ⅱ相試験
98. 中外製薬株式会社の依頼による初発膠芽腫患者を対象としたRO4876646の第Ⅲ相試験
99. MSD株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたMK-7009の第Ⅲ相試験
100. MSD株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたMK-7009の第Ⅲ相試験
101. MSD株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたMK-7009の第Ⅲ相試験
102. 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたRO5304020とRO4368451の第Ⅲ相試験
103. バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼によるBG00002の第Ⅱ相臨床試験(長期)
104. セルジーン株式会社の依頼によるORALAZAの第Ⅰ相試験
105. 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者対象としたRO4876646の第Ⅲ相試験
上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審議結果: 全て承認
当該治験薬に関係する研究報告について 2件
106. 全薬工業株式会社の依頼によるIDEC-C2B8の第Ⅱ相試験
107. 日本新薬株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症 (PAH) 患者を対象としたACT-064992 (Macitentan)の第Ⅱ/Ⅲ相試験
上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審議結果: 全て承認
- 議題: 中央IRBの治験実施計画等変更申請について 2件
1. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症に対するHC-58の第Ⅲ相臨床試験
審議結果: 承認
2. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症に対するHC-58の第Ⅲ相臨床試験
審議結果: 承認
- 報告: 中央IRBの治験実施計画等変更報告について 3件
審議結果: 全て了承

議題：中央IRBの医薬品等副作用報告について 3件

1. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
審議結果：承認
2. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
審議結果：承認
3. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象としたAK156の第Ⅲ相臨床試験
審議結果：承認

議題：中央IRBの新たな安全性情報について (24件)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について 14件

1. ユーシービージャパン株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCDP6038の二重盲検
2. ユーシービージャパン株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCDP6038の二重盲検
3. ユーシービージャパン株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCDP6038の継続投与
4. ユーシービージャパン株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCDP6038の継続投与
5. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象としたAK156の第Ⅲ相臨床試験
6. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象としたAK156の第Ⅲ相臨床試験
7. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
8. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
9. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
10. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
11. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
12. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
13. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
14. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験

上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：全て承認

当該治験薬に関係する外国措置報告について 4件

15. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症に対するHC-58の第Ⅲ相臨床試験
16. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症に対するHC-58の第Ⅲ相臨床試験
17. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象としたAK156の第Ⅲ相臨床試験
18. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象としたAK156の第Ⅲ相臨床試験

上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：全て承認

当該治験薬に関係する研究報告について 6件

19. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症に対するHC-58の第Ⅲ相臨床試験
20. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症に対するHC-58の第Ⅲ相臨床試験
21. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
22. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
23. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験
24. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症に対するMP-214第Ⅲ相臨床試験

上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：全て承認

●医師 主導治験に関する承認等

議題：治験実施計画等変更申請について 4件

1. 非小細胞肺癌完全切除後Ⅱ-Ⅲ期のEGFR変異陽性例に対するシスプラチン+ビノレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験(多施設共同医師主導治験)
審議結果：承認
2. 再発膠芽腫に対するITK-1の第Ⅲ相試験
審議結果：承認
3. リンパ脈管筋腫症に対するSirolimus投与の安全性に関する多施設共同治験—安全性を主要評価項目とした医師主導治験—
審議結果：承認
4. リンパ脈管筋腫症に対するSirolimus投与の安全性に関する多施設共同治験—安全性を主要評価項目とした医師主導治験—
審議結果：承認

報告：治験実施計画等変更報告について 1件

審議結果:了承

議題:新たな安全性情報について(1件)

当該治験薬に関係する研究報告について 1件

1. 慢性特発性血小板減少性紫斑病(ITP)に対するリツキシマブの有効性と安全性の検討を目的とした第Ⅲ相オープンラベル試験
上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

●その他に関する承認及び報告等

○モニタリング・監査結果報告について 90件

審議結果:全て了承

○医師主導治験のモニタリング・監査結果報告について 6件

1. 非小細胞肺癌完全切除後Ⅱ-Ⅲ期のEGFR変異陽性例に対するシスプラチン+ビンoreルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験(多施設共同医師主導治験)

審議結果:承認

2. 非小細胞肺癌完全切除後Ⅱ-Ⅲ期のEGFR変異陽性例に対するシスプラチン+ビンoreルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験(多施設共同医師主導治験)

審議結果:承認

3. 慢性特発性血小板減少性紫斑病(ITP)に対するリツキシマブの有効性と安全性の検討を目的とした第Ⅲ相オープンラベル試験

審議結果:承認

4. 再発膠芽腫に対するITK-1の第Ⅲ相試験

審議結果:承認

5. 再発膠芽腫に対するITK-1の第Ⅲ相試験

審議結果:承認

6. 再発膠芽腫に対するITK-1の第Ⅲ相試験

審議結果:承認

7. リンパ脈管筋腫症に対するSirolimus投与の安全性に関する多施設共同治験—安全性を主要評価項目とした医師主導治験—

審議結果:承認

○受託臨床研究について

受託臨床研究完了(中止)報告について、了承した。

開発中止等に関する報告について

○迅速審査について

平成24年11月22日

・継続に関する承認等

議題:治験実施計画等変更申請について 1件

- 1.大鵬薬品工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象としたS-1の第Ⅲ相試験

審議結果:承認

平成24年11月28日

・継続に関する承認等

議題:治験実施計画等変更申請について 2件

- 1.ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたHKI-272,パクリタキセル併用とラスツズマブ,パクリタキセル併用比較第Ⅲ相試験

審議結果:承認

- 2.ルンドベック・ジャパン株式会社の依頼によるLu AE03329(デスモテプラゼ)の第Ⅱ相

審議結果:承認

○その他の報告について

その他の報告について、了承した。