

市立豊中病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2012年8月6日(月) 17:00 ~ 18:10
開催場所	市立豊中病院 健康教室棟 会議室
出席委員名	堂野 恵三、北田 昌之、高嶋 香奈子、東 孝次、小城 克未、小森 憲昭、初瀬 龍平、吉川 寛
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 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題2 塩野義製薬株式会社の依頼によるオピオイド投与に伴う便秘を有するがん患者を対象とした S-297995 の後期第2相試験</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基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題3 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 の第Ⅲ相二重盲検比較試験</p> <p>治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>治験関連資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題4 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 の第Ⅲ相非盲検試験</p> <p>治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>治験関連資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題5 アスラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往がある患者を対象とした AZD6140 の第Ⅲ相試験</p> <p>当院で発生した重篤な有害事象に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>

議題 6 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) の第Ⅲ相試験

治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

被験者への支払い・予定される治験費用に関する変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 7 武田薬品工業株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした TAK-875 の第Ⅲ相試験

治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 8 武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相二重盲検比較試験

治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 9 武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相二重盲検比較試験

治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 10 武田薬品工業株式会社の依頼によるピロリ菌陽性患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相二重盲検比較試験

治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

以下の治験の終了について報告された。

議題 1 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛患者

	<p>を対象とした第Ⅲ相試験 治験結果の概要、GCP 遵守状況 (2012 年 7 月 18 日 (水) 報告)</p> <p>以下の迅速審査について報告された。</p> <p>議題 2 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛患者 を対象とした第Ⅲ相試験 治験実施体制の変更 (2012 年 7 月 30 日 (月) 実施 : 承認)</p> <p>議題 3 塩野義製薬株式会社の依頼によるオピオイド投与に伴う便秘を有する がん患者を対象とした S-297995 の後期第 2 相試験 治験実施計画書別紙、治験分担医師の変更 (2012 年 7 月 30 日 (月) 実施 : 承認)</p> <p>議題 4 アスラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往がある患者を対象 とした AZD6140 の第Ⅲ相試験 治験分担医師の変更 (2012 年 7 月 30 日 (月) 実施 : 承認)</p> <p>議題 5 武田薬品工業株式会社の依頼によるピロリ菌陽性患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相二重盲検比較試験 治験分担医師の変更 (2012 年 7 月 30 日 (月) 実施 : 承認)</p>
特記事項	特になし。