第19回 社会福祉法人 為關 済生会 中央治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	平成 26 年 2 月 6 日 (木) 15:30~16:50
開催場所	〒108-0073 東京都港区三田 1-4-28 三田国際ビル 21 階 社会福祉法人 ^{恩賜} 済生会 本部事務局 中会議室
出席委員名	松 原 了 (出席) 委員長 豊 島 聰 (欠席) 副委員長 市 場 みすゞ (出席) 上 野 容 子 (欠席) 漆 原 尚 巳 (出席) 大井田 隆 (欠席) ※ 議題①②は欠席 林 茂 樹 (出席) 宗 村 森 信 (出席) 林 茂 樹 (出席) 福 島 紘 司 (出席) 山 内 敦 (出席) 山 蔭 文 子 (出席)
議題を議議を対している。とは、「は、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これで	【審議事項】 議題①:「MSD株式会社の依頼によるMK-3102 第Ⅲ相臨床試験 -2型糖尿病患者を対象とした糖尿病治療薬対照単剤投与試験-」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認 議題②「エーザイ株式会社の依頼による第Ⅳ相試験、慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象とした増悪抑制に関するリゾチーム塩酸塩(LYS)のプラセボ対照二重盲検比較試験」について、重篤な有害事象、治験実施計画書からの逸脱に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認 議題③:「MSD株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相試験(比較試験)」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認 議題④:「MSD株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相試験(長期試験)」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

議題⑤:「アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした 第Ⅲ相試験」について、安全性情報、重篤な有害事象の報告に基づき治験継 続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑥:「ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象とした Z-206 (メサラジン) の第Ⅲ相臨床試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑦:「大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の第Ⅱ相試験」について、 安全性情報の報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑧:「杏林製薬株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした KRP-AB1102F の配合意義試験 (第Ⅲ相)」について、安全性情報の報告、治験計画書別紙の変更に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑨:「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 AMG 162 (デノスマブ)の第Ⅲ相試験」について、安全性情報の報告、治験に関する 変更(治験分担医師)に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑩:「帝人ファーマ株式会社の依頼による化学療法施行予定悪性腫瘍患者を対象とした TMX-67 の第Ⅲ相試験」について、安全性情報の報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

【報告事項】

報告①:「アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした 第Ⅲ相試験」

・治験実施計画書からの逸脱

【審議事項】

議題①:1施設からの審議依頼による

議題②:2施設からの審議依頼による

議題③:1施設からの審議依頼による

議題④:1施設からの審議依頼による

特記事項 議題5:4施設からの審議依頼による

議題⑥:1施設からの審議依頼による

議題⑦:1施設からの審議依頼による

議題⑧:2施設からの審議依頼による

議題⑨:2施設からの審議依頼による

議題⑩:2施設からの審議依頼による