

11 月定例治験審査委員会記録

日 時：平成 24 年 11 月 8 日(木)16:00～16:30

場 所：関西医大枚方病院 1 階 第 2 会議室

出席者：奥川委員長，中根，岩本，安田，渡部，川瀬，中村，浦川，廣田各委員

議 題：

1. 実施計画の変更について

①大鵬薬品工業(株)の依頼による肝癌患者を対象とした S-1 の第Ⅲ相試験(21-5)

・説明文書・同意文書の改訂 (Ver.05→Ver.06)

説明文書・同意文書の改訂について，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

②大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験(23-2)

・説明・同意文書の改訂(第 1 版→第 2 版)

説明・同意文書の改訂について，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

③小野薬品工業(株)依頼による手術患者を対象とした ONO-2475 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(24-5)

・治験実施計画書の改訂 (第 1.0 版→第 1.1 版)

・同意説明文書の改訂 (第 1 版→第 2 版)

・症例報告書の改訂 (第 1.0 版→第 1.1 版)

治験実施計画書，同意説明文書および症例報告書の改訂について，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2. 治験の有害事象報告について

(A)本院における有害事象

①オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応膀胱癌患者を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験(24-3)

初回報告日：2012.10.25

本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

について審議した。

審議結果：「安全性に留意して治験を継続すること」が妥当と判断し治験継続が了承された。

(B)他施設, 海外における有害事象(定期報告)

①アッヴィ合同会社の依頼によるアダリムマブ (D2E7) の第Ⅱ相試験 (20-8)

安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：「安全性に留意して治験を継続すること」が妥当と判断し治験継続が了承された。

②大鵬薬品工業㈱の依頼による肝癌患者を対象とした S-1 の第Ⅲ相試験 (21-5)

安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：「安全性に留意して治験を継続すること」が妥当と判断し治験継続が了承された。

③大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験 (23-2)

安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：「安全性に留意して治験を継続すること」が妥当と判断し治験継続が了承された。

④㈱三和化学研究所の依頼による SK-0503 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (22-1)

安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：「安全性に留意して治験を継続すること」が妥当と判断し治験継続が了承された。

⑤大鵬薬品工業㈱の依頼による TSU-68 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験 (22-4)

安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：「安全性に留意して治験を継続すること」が妥当と判断し治験継続が了承された。

⑥バイエル薬品㈱の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした VEGF Trap-Eye の第Ⅲ相試験 (23-1)

安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：「安全性に留意して治験を継続すること」が妥当と判断し治験継続が了承された。

⑦日本イーライリリー(株)の依頼による LY2495655 の第Ⅱ相試験(24-1)

安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果：「安全性に留意して治験を継続すること」が妥当と判断し治験継続が了承された。

3. 医師主導治験に関するモニタリング等報告

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第Ⅲ相医師主導治験(23-3)

・モニタリング報告書：SDV（直接閲覧）の実施等

迅速審査に関する報告

1. 契約内容の変更について

(A) 治験分担医師の変更

①(株)三和化学研究所の依頼による SK-1011 の第Ⅱ相試験(23-5)

・治験分担医師の追加，削除（審査日：10月12日）

②塩野義製薬(株)の依頼による S-646240 の前期第Ⅱ相試験(24-2)

・治験分担医師の追加，削除（審査日：10月12日）

以上いずれも承認済みの治験の軽微な変更であるため，委員長が迅速審査を行い，本委員会で追認された。

その他の報告：

1. 製造販売承認取得に関する報告

①バイエル薬品(株)の依頼による加齢黄斑変性症を対象とした VEGF Trap-Eye の第Ⅲ相試験(20-3)

・製造販売承認取得日：2012年9月28日

以上の製造販売承認取得が報告された。