

関西医科大学附属滝井病院
平成22年11月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：平成22年11月16日（火） 14：00～14：25

開催場所：病院1階 治験事務局

出席者：木下委員長、日下副委員長、尼川、關、谷内、並木、藤原、井戸田、三谷、富田、各委員

■ 審議事項

① (18-10) SUN Y7017 (一般名：メマンチン塩酸塩) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：第一三共株式会社

課題名：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に対する試験

当該治験薬に関係する海外報告を受けて引続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

② (19-1) フェロン製造販売後 (一般名：インターフェロン ベータ) 第Ⅳ相試験

治験依頼者：第一三共株式会社

課題名：第一三共株式会社の依頼によるC型代償性肝硬変を対象としたフェロンの製造販売後臨床試験

当該治験薬に関係する安全性情報の報告を受けて引続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

③ (20-6) AAB-001 (一般名：未定) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：ファイザー株式会社

課題名：アルツハイマー型認知症患者を対象とした(20-6) AAB-001の第Ⅲ相試験

④ (21-4) AAB-001 (一般名：未定) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：ファイザー株式会社に変更

課題名：アルツハイマー型認知症患者を対象とした(21-4) AAB-001の第Ⅲ相試験

③④共通 当該治験薬の海外の報告を受け引続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

⑤ (20-8) JR-401 (一般名：ソマトロピン) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：日本ケミカルリサーチ株式会社

課題名：骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延(SGA)性低身長に対するJR-401の第Ⅲ相臨床試験

⑥ (22-1) JR-401 継続 (一般名：ソマトロピン) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：日本ケミカルリサーチ株式会社

課題名：骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延(SGA)性低身長に対するJR-401の継続投与試験

⑤⑥共通 当該治験薬に関係する安全性情報について引続き治験を実施することの妥当性を審議した。

⑤当院における実施状況報告を確認し、引続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

⑦ (20-11) SM-11355 第Ⅲ相試験

治験依頼者：大日本住友製薬株式会社

課題名：SM-11355の肝細胞癌に対する臨床試験 既存治療薬を対照薬とした並行群間比較試験

当該治験薬の安全性に関する報告書、国内報告について引続き治験を実施することの妥当性を審議した。それに伴い治験実施計画変更についても審議された。

審議結果：承認

- ⑧ (20-12) OPC-14597 (一般名：アリピプラゾール) 第Ⅲ相試験
治験依頼者：大塚製薬株式会社
課題名：アリピプラゾール補助療法の大うつ病障害に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験
- ⑨ (20-13) OPC-14597 長期 (一般名：アリピプラゾール) 第Ⅲ相試験
治験依頼者：大塚製薬株式会社
課題名：アリピプラゾール補助療法の大うつ病障害に対する長期投与試験
⑧⑨共通 当該治験薬に関係する海外報告を受けて引続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ⑩ (21-3) SPM962 長期 (一般名：ロチゴチン) 第Ⅲ相試験
治験依頼者：大塚製薬株式会社
課題名：SPM962 のパーキンソン病患者を対象とした第Ⅲ相試験の継続長期投与試験
当該治験薬に関係する国内・海外報告を受けて、引続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ⑪ (21-7) S-1 (一般名：テガフル キメラン オラシカリウム) 第Ⅲ相試験
治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社
課題名：大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験
当該治験に関係する国内報告を受け引続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ⑫ (22-2) IgPro20 (一般名：人免疫グロブリン) 第Ⅲ相試験
治験依頼者：CSL ベーリング株式会社
課題名：原発性免疫不全症候群の被験者を対象とした皮下注射用人免疫グロブリンの多施設共同試験
当該治験に関係する海外報告を受け引続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ⑬ (22-3) SCH 900274 (一般名：アセナピン) 第Ⅲ相試験
治験依頼者：MSD 株式会社
課題名：MSD 株式会社の依頼による急性増悪期統合失調症患者を対象とした二重盲検比較試験
- ⑭ (22-4) SCH 900274 長期 (一般名：アセナピン) 第Ⅲ相試験
治験依頼者：MSD 株式会社
課題名：MSD 株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした長期延長投与試験
⑬⑭共通 当該治験薬に関係する海外の報告および契約内容変更について引続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ⑮ (22-5) OPC-14597IMD (一般名：アリピプラゾール) 第Ⅲ相試験
治験依頼者：大塚製薬株式会社
課題名：大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした二重盲検試験
当該治験薬に関係する実施計画変更および海外報告を受けて、引続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認

⑩ (22-7) TSU-68 (一般名：未定) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社

課題名：大鵬薬品工業株式会社の依頼による TACE 施行肝細胞癌患者を対象とした TSU-68 の臨床第Ⅲ相試験

これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

■報告事項

① (20-1) TAC-101 付随研究

治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社

課題名：大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAC-101 の第Ⅱ相試験の付随研究

開発中止報告がなされた。

② (20-12) OPC-14597 (一般名：アリピプラゾール) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：大塚製薬株式会社

課題名：アリピプラゾール補助療法の大うつ病障害に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験

③ (20-13) OPC-14597 長期 (一般名：アリピプラゾール) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：大塚製薬株式会社

課題名：アリピプラゾール補助療法の大うつ病障害に対する長期投与試験

②③共通 資料改訂(軽微)が報告された。

④ (21-3) SPM962 長期 (一般名：ロチゴチン) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：大塚製薬株式会社

課題名：SPM962 のパーキンソン病患者を対象とした第Ⅲ相試験の継続長期投与試験

分担医師の職名変更が報告された。

⑤ (21-7) S-1 (一般名：カボフル キマシル オラシカルウム) 第Ⅲ相試験

治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社

課題名：大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験

資料改訂(軽微)が報告された。

■その他

①治験進捗状況の報告