## 関西医科大学附属滝井病院 平成24年10月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 平成24年10月16日(火) 14:00~14:10、14:20~14:35

開催場所:病院1階 治験事務局

出席者: 關副委員長、日下、清水、谷内、富田、並木、田中、井戸田、鎌野、各委員

## 【審議事項】それぞれの審議内容について治験実施の妥当性を審議した。

① (21-4) AAB-001

課題名:ファイザー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(21-4) AAB-001(一般名:Bapineuzumab)の第Ⅲ相試験

② (22-11) AAB-001 長期

課題名:ファイザー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(22-11)長期 AAB-001(一般名: Bapineuzumab)の第Ⅲ相試験

③ (23-6) AAB-001 長期

課題名:ファイザー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(23-6)長期

(一般名:Bapineuzumab)AAB-001の第Ⅲ相試験

審議内容: ①~③共通 国内・海外の安全性情報

審議結果:承認

(4) (22-7) TSU-68

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 (一般名: orantinib) の臨床第Ⅲ相試験

審議内容: 実施計画変更、実施状況報告及び、国内・海外の安全性情報

審議結果:承認

⑤ (23-3) IgPro20 継続

課題名:CSL ベーリング株式会社の依頼による IgPro20 (一般名:人免疫グロブリン) の原発性免疫不全症候群の被験者を対象とした継続試験 第III相試験

審議内容:海外の安全性情報

審議結果:承認

(6) (23-5) MCI-186

課題名:田辺三菱製薬株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症を対象としたMCI-186

(一般名:エダラボン) の第Ⅲ相試験

審議内容: 実施計画変更

審議結果:承認

⑦ (23-7) FK949E

課題名:アステラス製薬株式会社の依頼によるFK949Eの第Ⅱ相試験

審議内容:海外の安全性情報

審議結果:承認

(8) (24-2) R092670

課題名:ヤンセンファーマ株式会社の依頼による統合失調症患者を対象に R092670 (一般名:パリ

1

2012. 10

ペリドンパルミチン酸エステル)3カ月製剤を投与した時の1カ月製剤を対照薬とした第Ⅲ 相試験

審議内容: 実施計画変更、国内・海外の安全性情報

審議結果:承認

(9) (24-3) HP-3000

課題名:久光製薬株式会社の依頼によるHP-3000(一般名:ロピニロール塩酸塩)の第Ⅱ相試験

審議内容:海外の安全性情報

審議結果:承認

① (24-4) SM-13496

課題名:大日本住友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 SM-13496 (一般名:ルラシドン)の第Ⅲ相試験

① (24-5) SM-13496 長期

課題名:大日本住友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SM-13496

(一般名:ルラシドン) の長期投与試験・第Ⅲ相試験

審議内容: 10(1)共通 海外の安全性情報

審議結果:承認

① (24-11) TA-650

課題名:田辺三菱製薬株式会社の依頼によるTA-650 (インフリキシマブ) の乾癬患者を対象とした 第3相試験

審議内容: 新規治験実施の妥当性について、これまでに得られている試験成績等を審議

審議結果:承認

## 【報告事項】それぞれの報告内容について説明した。

① (20-11) SM-11355

課題名:大日本住友製薬株式会社の依頼による 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 第III相試験

報告内容:資料改訂(軽微)

② (21-7) S-1

課題名:大鵬薬品工業株式会社の依頼によるS-1(一般名:テガフール ギメラシル オテラシルカリウム)の肝細胞癌に対する第III相試験

報告内容:資料改訂(軽微)

③ (22-5) OPC-14597IMD

課題名:大塚製薬株式会社の依頼によるOPC-14597IMD(一般名:アリピプラゾール)の統合失調症 患者を対象とした二重盲検試験 第Ⅲ相試験

報告内容:治験の終了

(4) (22-7) TSU-68

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 (一般名: orantinib) の臨床第Ⅲ相試験

報告内容:資料改訂(軽微)

2 2012. 10

⑤ (23-7) FK949E

課題名:アステラス製薬株式会社の依頼による FK949E の第Ⅱ相試験報告内容: 資料改訂(軽微)

⑥ (24-2) R092670

課題名:ヤンセンファーマ株式会社の依頼による統合失調症患者を対象に R092670 (一般名:パリペリドンパルミチン酸エステル)3カ月製剤を投与した時の1カ月製剤を対照薬とした第Ⅲ 相試験

報告内容: 資料改訂(軽微)、スタッフの変更

⑦ (24-3) HP-3000

課題名: 久光製薬株式会社の依頼によるHP-3000 (一般名: ロピニロール塩酸塩) の第Ⅱ相試験報告内容: 資料改訂(軽微)

【その他】 モニタリング及び監査業務手順書の改訂、他、治験実施等に関する報告

3 2012. 10