

関西医科大学附属滝井病院  
平成 25 年 1 月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：平成 25 年 1 月 15 日（火） 14：30～15：00

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、正木、富田、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 (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

審議内容：実施状況報告

審議結果：承認

② (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：国内の安全性情報

審議結果：承認

③ (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

④ (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：本院の有害事象報告

審議結果：承認

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

審議内容：実施計画変更、安全性情報

審議結果：承認

⑥ (23-8) SUN Y7017

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患者を対象とした SUN Y7017（一般名：  
メマンチン塩酸塩）の製造販売後臨床試験

審議内容：国内の安全性情報、及び実施状況報告

審議結果：承認

- ⑦ (24-1) NIK-333  
課題名：興和株式会社の依頼によるC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333の第Ⅲ相試験  
審議内容：国内の安全性情報  
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：パリペリド  
ンパレミチン酸エステル）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：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：実施契約内容変更、国内・海外の安全性情報  
審議結果：承認
- ⑩ (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
- ⑪ (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：⑩⑪共通 実施計画変更、海外の安全性情報  
審議結果：承認
- ⑫ (24-7) TO-204  
課題名：鳥居薬品株式会社の依頼によるTO-204 第Ⅲ相臨床試験 長期投与試験 HDM アレルギー性鼻炎  
患者及びHDM アレルギー性喘息患者を対象とした皮下免疫療法の検討  
審議内容：海外の安全性情報  
審議結果：承認
- ⑬ (24-8) KHK6188  
課題名：協和発酵キリン株式会社の依頼によるKHK6188 第Ⅱ相臨床試験  
審議内容：実施契約内容変更  
審議結果：承認
- ⑭ (24-9) OPC-14597  
課題名：大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール(OPC-14597)  
の二重盲検比較試験（第Ⅲ相試験）
- ⑮ (24-10) OPC-14597 長期継続投与試験  
課題名：大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール(OPC-14597)  
の長期継続投与試験（第Ⅲ相試験）  
審議内容：⑭⑮共通 海外の安全性情報  
審議結果：承認

- ⑯ (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Ⅲ相試験  
審議内容：海外の安全性情報  
審議結果：承認

- ⑰ (24-13) MK-8931  
課題名：MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅱ/Ⅲ相試験  
審議内容：実施計画変更  
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 (19-1) フェロン  
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（一般名：インターフェロン ベータ）の製造販売後臨床試験  
報告内容：終了報告
- ② (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  
報告内容：資料改訂(軽微)
- ③ (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)
- ④ (24-13) MK-8931  
課題名：MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅱ/Ⅲ相試験  
報告内容：治験スタッフの変更

**【その他】 治験実施に関する報告等**