## 関西医科大学附属滝井病院 平成25年12月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:平成25年12月17日(火) 14:00~14:35

開催場所:病院1階 治験事務局

出席者: 關委員長、木下、清水、正木、大谷、富田、川畑、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) (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・海外の安全性情報

審議結果:承認

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

審議内容:国内・海外の安全性情報

審議結果:承認

③ (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: 当院からの安全性情報、及び国内の安全性情報

審議結果:承認

(4) (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

⑤ (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: 405 共通 海外の安全性情報

審議結果:承認

⑥ (24-7) T0-204

課題名:鳥居薬品株式会社の依頼による T0-204 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:実施契約内容変更、及び海外の安全性情報

審議結果:承認

(7) (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

1

(OPC-14597) の二重盲検比較試験 (第Ⅲ相試験)

2013. 12

⑧ (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: (7)(8)共通 実施計画変更、及び海外の安全性情報

審議結果:承認

(9) (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 相対験

審議内容:国内・海外の安全性情報

審議結果:承認

(10) (24-12) DSP-1747

課題名:大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-1747の第2相試験

審議内容:実施状況報告、国内の安全性情報

審議結果:承認

(11) (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、実施状況報告、海外の安全性情報

審議結果:承認

① (25-1) SME3110

課題名: Mei ji Seika ファルマ株式会社の依頼によるSME3110 (フルボキサミンマレイン酸塩) の小児 強迫性障害患者を対象とした第III相臨床試験

審議内容:海外の安全性情報

審議結果:承認

(13) (25-2) S-888711

課題名: 塩野義製薬株式会社の依頼による血小板減少患者を対象とした S-888711 の第3 相臨床試験

審議内容: 実施計画変更

審議結果:承認

(14) (25-4) SM-13496

課題名:大日本住友製薬株式会社の依頼によるSM-13496(一般名:ルラシドン)の双極 I 型障害の大う つ病エピソードの患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

(15) (25-5) SM-13496 長期

課題名:大日本住友製薬株式会社の依頼によるSM-13496 (一般名:ルラシドン)の双極 I 型障害の患者を対象とした長期投与試験 第Ⅲ相臨床試験

審議内容: 4450年通 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:条件付きで承認(契約内容の確認)

## 【その他】治験実施の運用に関する報告等

2 2013. 12