

平成24年度第10回島根大学医学部附属病院臨床研究審査部会

【会議記録の概要】

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成25年1月21日(月) 17時30分～18時35分 島根大学医学部本部棟4階 第二会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>直良浩司、秋山 恭彦、竹永 啓三、岩田 淳、奥西秀樹、長井 篤、中島一浩、板倉 忠則、田中順</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【治験の継続審査:治験実施計画書、同意説明文書等の改訂】</p> <p>議題1・2. MSD株式会社の依頼による急性憎悪期統合失調症患者を対象としたSCH900274の第Ⅲ相試験(管理番号:21-2)、及び急性憎悪期統合失調症患者を対象としたSCH900274の第Ⅲ相長期延長投与試験(管理番号:21-3)治験薬概要書の変更について、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</p> <p>議題3. 田辺三菱製薬によるMP-424のC型慢性肝炎(再燃例)を対象とした臨床試験(管理番号:24-5)治験実施計画書、及び治験実施計画書別紙4の変更について、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</p> <p>議題4. 田辺三菱製薬によるMP-424のC型慢性肝炎(再燃例)を対象とした臨床試験(管理番号:24-5)治験参加カードの変更について、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</p> <p>議題5・6. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるDMARDに治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNT0136の国際共同第Ⅲ相試験(管理番号:24-6)、及び抗TNF<math>\alpha</math>療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNT0136の国際共同第Ⅲ相試験(管理番号:24-7)治験実施計画書の改訂、同意説明文書及び参加同意書の変更、治験リファレンスマニュアルの変更について、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</p>

**【治験の継続審査：緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書】**

議題 1. 田辺三菱製薬による MP-424 の C 型慢性肝炎（再燃例）を対象とした臨床試験（管理番号：24-5）

医療上やむを得ない理由により被験者の利益を最優先したための治験実施計画書からの逸脱の妥当性について審議した。

審議結果：承認

**【治験の継続審査：本学病院における有害事象報告】**

議題 1. 田辺三菱製薬による MP-424 の C 型慢性肝炎（再燃例）を対象とした臨床試験（管理番号：24-5）

本学病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。

審査結果：承認

議題 2. 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験（管理番号：21-1）

本学病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。

審査結果：承認

**【治験の継続審査：他の施設における有害事象等報告】**

議題 1. 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験（管理番号：21-1）

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果：承認

議題 2. MSD 株式会社の依頼による急性憎悪期統合失調症患者を対象とした SCH900274 の第Ⅲ相試験（管理番号：21-2）、及び急性憎悪期統合失調症患者を対象とした SCH900274 の第Ⅲ相長期延長投与試験（管理番号：21-3）

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果：承認

議題 3. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした JNS020QD の第Ⅲ相試験（管理番号:23-3）  
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告、当該治験薬の関係する外国調査報告について、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。  
審査結果：承認

議題 4. エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者を対象とした E3810 の第Ⅱ/Ⅲ相二重盲検比較試験（管理番号:23-5）、及び低用量アスピリン投与患者を対象とした E3810 の第Ⅱ/Ⅲ相長期投与試験（管理番号:23-6）  
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。  
審査結果：承認

議題 5. シンバイオ製薬株式会社の依頼による未治療の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫並びにマンツル細胞リンパ腫を対象とした SyB L-0501 とリツキシマブ併用による第Ⅱ相臨床試験（管理番号 23-8）  
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。  
審査結果：承認

議題 6. 田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214（一般名 Cariprazine）の第Ⅱ/Ⅲ相試験（管理番号：24-3）、及び統合失調症患者を対象とした MP-214（一般名 Cariprazine）の継続長期投与試験（管理番号：24-4）  
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。  
審査結果：承認

議題 7. 田辺三菱製薬による MP-424 の C 型慢性肝炎（再燃例）を対象とした臨床試験（管理番号：24-5）  
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用

	<p>に関する報告、当治験薬の関係する外国調査報告について、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。  審査結果：承認</p> <p>議題 8. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による DMARD に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験（管理番号：24-6）、及び抗 TNF <math>\alpha</math> 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験（管理番号：24-7）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。  審査結果：承認</p> <p>議題 9. 武田薬品工業株式会社の依頼による TAK-438（20 mg、40 mg）の PPI 抵抗性の逆流性食道炎患者を対象とした臨床薬理試験（管理番号：24-8）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。  審査結果：承認</p> <p>【製造販売後臨床試験の継続審査：他の施設における有害事象等報告】</p> <p>議題 1. 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（メマンチン塩酸塩）の製造販売後臨床試験（管理番号：23-市 63）</p> <p>依頼者から報告された当該臨床試験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き臨床試験を実施することの妥当性について審議した。  審査結果：承認</p>
特記事項	なし