

徳島大学病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 平成24年2月16日 午後13時30分～14時30分 場所 がん診療連携センター会議室

出席者 水口委員長,北川委員,松尾委員,宮本委員,玉置委員,吉本委員,川添委員,吉田委員,的場委員,芝委員,滝口委員,土井委員

オブザーバー 久次米副薬剤部長,高井CRC,田島CRC,山上センター員,三好センター員,渡邊センター員

欠席者 香美委員,大森委員,武田委員,木田委員,佐伯委員

【審議事項および報告事項】

<新規申請>

以下について、治験実施の妥当性について審議した。

1924

薬品名	BAY q 6256 (iloprost)
申請科	内科
依頼者	バイエル薬品株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	肺動脈性肺高血圧症
審議内容	同意説明文書の文言について修正を依頼することとなった。
審議結果	修正の上で承認

1925

薬品名	NS-304(Selexipag)
申請科	内科
依頼者	アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社
Phase	Phase II
審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
審議結果	承認

その他、製造販売後調査の新規申請 4 件を承認した。

<その他の審議事項(変更申請、安全性情報等) および報告事項>

以下について、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。また、報告事項については委員会に報告した。

1844	薬品名	E0302(メコバラミン)
	申請科	内科
	依頼者	エーザイ株式会社
	Phase	Phase II/III
	審議事項	重篤な有害事象報告
	審議結果	承認
1849	薬品名	FTY720(フィンゴリモド塩酸塩)
	申請科	内科
	依頼者	田辺三菱製薬株式会社
	Phase	Phase II
	審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
1860	薬品名	AG-013736(Axitinib)
	申請科	外科
	依頼者	ファイザー株式会社
	Phase	Phase II
	審議事項	重篤な有害事象報告、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1862

薬品名 JNS020QD(フェンタニル)
申請科 脳・神経・精神科
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社
Phase Phase II/III

報告事項 必須文書保管期間満了

1865

薬品名 AT-877(ファスジル塩酸塩水和物)
申請科 脳・神経・精神科
依頼者 旭化成ファーマ株式会社
Phase Phase III

対象疾患 脳梗塞急性期

報告事項 開発中止報告

1873

薬品名 BAY43-9006(ソラフェニブ)
申請科 外科
依頼者 バイエル薬品株式会社
Phase Phase III

対象疾患 肝細胞癌

審議事項 重篤な有害事象報告、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1881

薬品名 GTH-42V(アレンドロン酸ナトリウム水和物)
申請科 内科
依頼者 帝人ファーマ株式会社
Phase Phase III

対象疾患 退行期骨粗鬆症

報告事項 製造販売承認取得報告

1882

薬品名 D2E7(アダリムマブ)
申請科 内科
依頼者 アボット ジャパン株式会社
Phase Phase II/III

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、研究報告)

審議結果 承認

1883

薬品名 CDP870(certolizumab pegol)
申請科 内科
依頼者 大塚製薬株式会社
Phase Phase III

対象疾患 活動性関節リウマチ

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1884

薬品名 CDP870(certolizumab pegol)
申請科 内科
依頼者 大塚製薬株式会社
Phase Phase III

対象疾患 活動性関節リウマチ

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 終了報告

1887

薬品名 AG-013736 (Axitinib)

申請科 外科

依頼者 ファイザー株式会社

Phase Phase III

対象疾患 転移性腎細胞癌

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1888

薬品名 KW-6500 (Apomorphine Hydrochloride)

申請科 内科

依頼者 協和発酵キリン株式会社

Phase Phase III

対象疾患 パーキンソン病

審議事項 重篤な有害事象報告、治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

報告事項 治験実施計画書等の変更

1889

薬品名 SPP100 (アリスキレン)

申請科 内科

依頼者 ノバルティスファーマ株式会社

Phase Phase III

対象疾患 慢性心不全

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、既存治療に係る副作用等、外国における措置報告、定期報告)

審議結果 承認

1897

薬品名 Lu AE03329(デスモテプラセ)

申請科 脳・神経・精神科

依頼者 ルントベック・シヤパン株式会社

Phase Phase II

審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、定期報告)

審議結果 承認

1898

薬品名 Ro47-0203(ボセンタン水和物)

申請科 内科

依頼者 アクテリオン ファーマシューティカルス シヤパン株式会社

Phase Phase III

対象疾患 肺動脈性肺高血圧症

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1900

薬品名 AG-013736(アキシチニブ)

申請科 外科

依頼者 ファイザー株式会社

Phase Phase II

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1902

薬品名 OPC-262(サクサグリプチン)

申請科 糖尿病臨床・研究開発センター

依頼者 大塚製薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 2型糖尿病

報告事項 治験実施計画書等の変更、終了報告

1903

薬品名 JNS010(paliperidone palmitate)

申請科 脳・神経・精神科

依頼者 ヤンセンファーマ株式会社

Phase Phase III

対象疾患 統合失調症

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、外国における措置報告)

審議結果 承認

1904

薬品名 CI-1008(pregabalin)

申請科 内科

依頼者 ファイザー株式会社

Phase Phase III

対象疾患 中枢性神経障害性疼痛

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1905

薬品名 ASP3550 (Degarelix)

申請科 外科

依頼者 アステラス製薬株式会社

Phase Phase II

審議事項 重篤な有害事象報告、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験実施計画書等の変更

1907

薬品名 IMC-1121B (ラムシルマブ)

申請科 外科

依頼者 日本イーライリリー株式会社

Phase Phase III

対象疾患 肝細胞癌患者

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1908

薬品名 CDP870 (certolizumab pegol)

申請科 内科

依頼者 大塚製薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 活動性関節リウマチ

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1909

薬品名 MDV3100(未定)

申請科 外科

依頼者 アステラス製薬株式会社

Phase Phase I/II

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1910

薬品名 SPD422(アナグレリド塩酸塩)

申請科 内科

依頼者 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社

Phase Phase III

対象疾患 本態性血小板血症

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 終了報告

1911

薬品名 NS-304(Selexipag)

申請科 内科

依頼者 アクテリオン ファーマシューティカルス ジャパン株式会社

Phase Phase II

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1913

薬品名 NS-304(Selexipag)

申請科 内科

依頼者 アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社

Phase Phase II

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1914

薬品名 BIBF1120(未登録)

申請科 内科

依頼者 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

Phase Phase III

対象疾患 特発性肺線維症

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験実施計画書等の変更

1915

薬品名 LY2127399(一)

申請科 内科

依頼者 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社

Phase Phase III

対象疾患 関節リウマチ

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、定期報告)

審議結果 承認

1916

薬品名 CDP870(certolizumab pegol)

申請科 内科

依頼者 大塚製薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 早期関節リウマチ

審議事項 重篤な有害事象報告、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1917

薬品名 MDV3100(未定)

申請科 外科

依頼者 アステラス製薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 進行性転移性去勢抵抗性前立腺癌

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1918

薬品名 RO4917838

申請科 脳・神経・精神科

依頼者 中外製薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 統合失調症

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1919

薬品名 BMS-901608 (Elotuzumab)

申請科 内科

依頼者 ブリストル・マイヤーズ株式会社

Phase Phase III

対象疾患 再発又は難治性多発性骨髄腫

審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1921

薬品名 TKI258 (Dovitinib)

申請科 外科

依頼者 ノバルティス ファーマ株式会社

Phase Phase III

対象疾患 転移性腎細胞癌

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1922

薬品名 SyB L-0501 (ベンダムスチン塩酸塩)

申請科 内科

依頼者 シンバイオ製薬株式会社

Phase Phase II

審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

1923

薬品名 FK949E(クエチアピソフマル酸塩)

申請科 脳・神経・精神科

依頼者 アステラス製薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 双極性障害の大うつ病エピソード

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 *前回IRBにて「修正の上で承認」となった同意説明文書の修正が、指示通りであったことの報告*

その他、製造販売後調査について2件を報告した。

【備考】

- 1)治験実施計画書等の変更には、治験実施計画書とその別紙、同意説明文書、治験薬概要書などの変更を含む。
- 2)治験担当医師等の変更には、責任医師や分担医師、協力者の変更およびその所属職名の変更を含む。
- 3)報告事項については斜体文字とした。
- 4)製造販売後臨床試験および食品臨床試験については「治験」を「試験」と読み替えることとする。
- 5)申請科として他施設名の記載があるものについては審議依頼であり、「申請科」を「審議依頼施設」と読み替えることとする。