

受託研究審査委員会議事録要旨

- ◇ 日 時 平成22年9月29日(水) 16時00分～17時00分
- ◇ 場 所 8F 会議室
- ◇ 出席者 沼田 勉・杉浦 信之・石毛 尚起・永瀬 譲史・阿藤 祐一・浅野 直江
島田 典生・梶原 博視・川邊 雅巳・神谷 英里・大藤 敬美

◇ アテローム性動脈硬化症を対象とした SCH530348 の第Ⅲ相試験

被 験 薬 : SCH530348

治験依頼者 : シェリング・プラウ株式会社

審議内容 : 当院で発生した重篤な有害事象について報告された。また治験実施状況報告書が提出され、年一回の継続審議が行われた。さらに当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関して、治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果 : 承認

◇ 萬有製薬株式会社の依頼による深在性真菌症患者を対象とした MK-0991 第Ⅲ相試験

被 験 薬 : MK-0991

治験依頼者 : 萬有製薬株式会社

審議内容 : 当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関して、治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果 : 承認

◇ 静脈血栓塞栓症予防に対する第Ⅲ相試験

被 験 薬 : YM-150

治験依頼者：アステラス製薬株式会社

審議内容：他施設で発生した重篤な有害事象および当院で発生した重篤な有害事象について治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

報告事項：当院で発生した治験実施計画書からの逸脱について報告された。

◇ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による癌疼痛に対する OVF の第Ⅲ相試験

被験薬：OVF

治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社

審議内容：当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関して、治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◇ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS024 ER の癌性疼痛を対象とした二重盲検試験

被験薬：JNS024 ER

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

審議内容：当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関して、治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◇ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛を対象とした臨床試験

被験薬：JNS024 ER

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

審議内容：当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関して、治験を継続することの妥当性について審議した。また治験実施体制の軽微な変更に関して審議した。

審議結果 : 承認

◇ NKQ-01 の癌性突出痛に対する臨床評価 (第Ⅱ相臨床試験)

被 験 薬 : NKQ-01

治験依頼者 : 日本化薬株式会社

審議内容 : 同意説明文書の変更に関して審議された。

審議結果 : 承認

平成22年度第6回 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

日 時： 平成22年9月14日 （火） 14時00分～16時55分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： 鈴木英明 委員長

伊藤文代 委員 稲垣裕志 委員 岩田 敏 委員 奥田 勲 委員

小山一乗 委員 志摩園子 委員 土田 尚 委員 新延正憲 委員

村上貴久 委員 山本 昇 委員

欠席者： ー

- (5) 「急性冠症候群患者を対象として、SCH530348を標準療法に追加投与した際の安全性および有効性を評価する多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験-ACSに対するTRAの臨床イベントの抑制」

【治験依頼者：シェリング・プラウ（株）、開発の相：第Ⅲ相、
対象疾患名：急性冠症候群、治験薬名：SCH530348】

-の治験に関する変更（実施計画書）、及び安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

治験実施計画書の変更及び治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【 審 査 結 果 】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成22年度第6回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成22年9月14日（火）14時00分～16時55分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：鈴木英明 委員長

伊藤文代 委員 稲垣裕志 委員 岩田 敏 委員 奥田 勲 委員

小山一乗 委員 志摩園子 委員 土田 尚 委員 新延正憲 委員

村上貴久 委員 山本 昇 委員

欠席者： —

- (33) 「日本人慢性心不全患者を対象としたエプレレノンの心血管イベント死及び心不全による入院への効果を検討する第3相試験（無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験）」

【治験依頼者：ファイザー(株)、開発の相：第Ⅲ相、
対象疾患名：慢性心不全、治験薬名：SC-66110（エプレレノン）】

-の治験に関する変更（実施計画書：①、分担医師：②）、及び安全性報告（①）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 5施設）

治験実施計画書の変更及び治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）

治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」

- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：