

受託研究審査委員会議事録要旨

◇ 日 時：平成 26 年 7 月 28 日（月）16 時 00 分～17 時 00 分

◇ 場 所：3F 研修室 1

◇ 出席者：斎藤 幸雄・杉浦 信之・後藤 茂正・森嶋 友一・島田 典生・
小野瀬 友子・加藤 一郎・三井 光義・石橋 文和・松谷 正一・
神谷 英里・石塚 英一・長澤 正志

◇ 慢性疼痛患者を対象とした S-8117 のオープンラベル試験

被 験 薬：S-8117

治験依頼者：塩野義製薬株式会社

審議内容：安全性情報に基づき、当該治験薬投与中に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

◇ 慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 のプラセボに対する優越性試験

被 験 薬：S-8117

治験依頼者：塩野義製薬株式会社

審議内容：安全性情報に基づき、当該治験薬投与中に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

◇ 慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 の継続投与試験

被 験 薬：S-8117

治験依頼者：塩野義製薬株式会社

審議内容：安全性情報に基づき、当該治験薬投与中に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

◇ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 第Ⅱ相試験

被 験 薬 : DS-7113b

治験依頼者 : 第一三共株式会社

審議内容 : 安全性情報に基づき、当該治験薬投与中に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

◇ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 第Ⅲ相試験

被 験 薬 : DS-7113b

治験依頼者 : 第一三共株式会社

審議内容 : 安全性情報に基づき、当該治験薬投与中に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

◇ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 第Ⅲ相長期投与試験

被 験 薬 : DS-7113b

治験依頼者 : 第一三共株式会社

審議内容 : 安全性情報に基づき、当該治験薬投与中に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

◇ 大塚製薬株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした後期第Ⅰ相試験

被 験 薬 : OPC-108459

治験依頼者 : 大塚製薬株式会社

審議内容 : 安全性情報に基づき、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

平成26年度第4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26年7月8日（火）14時00分～17時10分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○梅田珠実 岩田 敏 石橋 薫 小松和典
小山一乗 齋藤 清 志摩園子 山本 昇
欠席者：駒木賢司 村上貴久
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(6) 「CS-747S第Ⅲ相試験-虚血性脳血管障害患者を対象

【治験依頼者：第一三共株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：虚血性脳血管障害、治験薬名：CS-747S】

-の治験に関する変更(実施計画書、同意説明文書(治験用)：①、同意説明文書(PGx用、
バンキング用)：②、責任医師、被験者への支払いに関する資料：③、分担医師：④、治
験参加カード：⑤、被験者募集手順：⑥、研究経費算出表、研究費積算書：⑦)、安全性
報告(①、⑧)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 24 施設）
実施計画書の改訂、同意説明文書(治験用)の変更について審議を行っ
た。
また、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 21 施設）
同意説明文書(PGx用、バンキング用)の変更について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1 施設）
治験責任医師の変更、被験者への支払いに関する資料の変更について
審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 5 施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。
- ⑤（継続の適否：対象医療機関 17 施設）
治験参加カードの変更について審議を行った。
- ⑥（継続の適否：対象医療機関 16 施設）
被験者募集手順の変更について審議を行った。
- ⑦（継続の適否：対象医療機関 11 施設）
研究経費算出表の変更、研究費積算書の変更について審議を行った。
- ⑧（継続の適否：対象医療機関 1 施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等について確認
し、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】

- | | |
|-----------|-----------|
| ① 「承認する。」 | ② 「承認する。」 |
| ③ 「承認する。」 | ④ 「承認する。」 |
| ⑤ 「承認する。」 | ⑥ 「承認する。」 |
| ⑦ 「承認する。」 | ⑧ 「承認する。」 |

理由等（「承認」以外）：

平成26年度第4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26年7月8日（火） 14時00分～17時10分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○梅田珠実 岩田 敏 石橋 薫 小松和典
小山一乗 齋藤 清 志摩園子 山本 昇
欠席者：駒木賢司 村上貴久
(敬称略 ○：委員長)

課題名
(54)

「臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象としたAMG 145をスタチン療法と併用した時の更なるLDLコレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験」

【治験依頼者：クインタイズ・トランスソナル・ジャパン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、対象疾患名：脂質異常症、治験薬名：AMG 145】

-の安全性報告①、②に関する継続の適否、治験に関する変更(募集用リーフレット：③、募集用ポスター：④)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 17 施設・18診療科）
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・1診療科）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等について確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 2 施設・2診療科）
募集用リーフレットの変更について審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 1 施設・1診療科）
募集用ポスター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。」
- ③ 「承認する。」
- ④ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成26年度第4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26年7月8日（火） 14時00分～17時10分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○梅田珠実 岩田 敏 石橋 薫 小松和典
小山一乗 齋藤 清 志摩園子 山本 昇
欠席者：駒木賢司 村上貴久
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(67) 「アステラス製薬依頼の感染性腸炎を対象とするOPT-80の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：アステラス製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：感染性腸炎（適応菌種：C. difficile）、
治験薬名：OPT-80】

-の安全性報告(①)に関する継続の適否、治験に関する変更(分担医師：②)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 14 施設）
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）：