

第 189 回 公立学校共済組合関東中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2015 年 3 月 24 日 (火) 17 : 30 ~ 18 : 30 公立学校共済組合関東中央病院 講堂 (南側)</p>
<p>出席委員名</p>	<p>鈴木 勝、町田 竜也、笠原 勝彦、塩入 利一、篠原 嘉篤、田端 謙吾、新井 雅子、原田 修、鈴木 努、三室 千遥、板東 真美、島田 美紀子、滝沢 富士夫</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>議題① 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) の第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>1) 治験に関する変更申請を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>2) 安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題② MSD 株式会社の依頼による第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>1) 治験に関する変更申請を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>2) 安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>3) 治験実施状況に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題③ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MT-4666 の前期第Ⅱ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>治験に関する変更申請を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題④ 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 (ペレチノイン) の第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>1) 安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>2) 治験実施状況に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 杏林製薬株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした KRP-AB1102F の第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ MSD 株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験</p>

**【審議事項】**

1) 治験に関する変更申請を受け、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

2) 安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑦ 協和発酵キリン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした KHK4563 (ベンラリズムブ) の第Ⅲ相試験

**【審議事項】**

1) 治験に関する変更申請を受け、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

2) 安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑧ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GW685698/GW642444 の COPD を対象とした第Ⅲ相臨床試験

**【審議事項】**

安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

**【報告事項】**

健康被害に対する補償資料及び賠償責任保険付保証明書の更新

議題⑨ 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 徐放錠第Ⅲ相試験

**【審議事項】**

安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑩ エーザイ株式会社の依頼によるアリセプトのレビー小体型認知症を対象とした製造販売後臨床試験

**【審議事項】**

治験に関する変更申請を受け、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑪ 武田薬品工業株式会社の依頼による早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012 の第Ⅲ相試験

**【審議事項】**

1) 治験に関する変更申請を受け、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

2) 安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

	<p>議題⑫ 武田薬品工業株式会社の依頼によるレボドパ併用下のパーキンソン病の治療における、TVP-1012 の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>1) 治験に関する変更申請を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>2) 安全性情報に関する報告を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑬ 久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相臨床試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>治験に関する変更申請を受け、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑭ 大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>治験依頼書に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p>
特記事項	なし