

## (公財)天理よろづ相談所病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：平成27年1月23日（金） 18時00分より 19時10分

開催場所：天理よろづ相談所病院 南病棟 北別館1階 第4会議室

出席委員名：山中 忠太郎、末長 敏彦、奥村 和弘、中塚 英太郎、堀畑 佐知子、清水 直信、  
吉岡 敏子、島田 勝巳

### 〔審議事項〕

#### 治験

議題 1 ゼリア新薬工業株式会社の依頼によるFIGO Stage IIIB期の子宮頸癌患者を対象とした第III相試験

治験責任医師より、本治験の概要について説明がなされ、治験実施の安全性及び妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 2 株式会社グリーンペプタイトの依頼によるITK-1の前立腺癌を対象とした第III相試験

治験責任医師より、本治験の概要について説明がなされ、治験実施の安全性及び妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 3 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第III相試験

3-1) 治験薬概要書の変更に伴う治験実施計画変更依頼について、治験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

3-2) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 4 パレクセル・インターナショナルの依頼によるErbB-2陽性局所再発性又は転移性乳癌患者を対象とした第III相無作為化非盲検2群対照試験

4-1) 治験責任医師、説明文書・同意文書、治験参加カードの変更に伴う治験実施計画変更依頼について、治験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

4-2) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 5 日本ベーリンガーインゲルハイムの依頼による特発性肺線維症を対象とした安全性を検討する非盲検延長試験

5-1) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 6 独立行政法人国立循環器病研究センターの依頼による急性心不全を対象とした第Ⅲ相試験

- 6-1) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。
- 6-2) 治験モニタリングが実施され、治験継続の妥当性について審議した。  
審査結果：承認

議題 7 アボット バスキュラー ジャパンの依頼による虚血性心疾患を対象とした第Ⅲ相試験

- 7-1) 治験実施計画書別紙1、別紙3、別紙4の変更に伴う治験実施計画変更依頼について、治験継続の妥当性について審議した。  
審査結果：承認
- 7-2) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 8 キッセイ薬品工業の依頼による脊髄小脳変性症を対象とした第Ⅲ相試験

- 8-1) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 9 第一三共株式会社の依頼による脳血管撮影を受ける患者を対象としたGE-145の第Ⅱ相試験

- 9-1) 治験実施計画書の変更に伴う治験実施計画書変更依頼について、治験継続の妥当性について審議した。  
審査結果：承認

議題 10 MSD株式会社の依頼による深在性真菌症を対象とした第Ⅲ相試験

- 10-2) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 11 藤本製薬の依頼によるセレン欠乏を示す患者を対象とした第Ⅲ相試験

- 11-1) 治験実施計画書別冊の変更に伴う治験実施計画変更依頼について、治験継続の妥当性について審議した。  
審査結果：承認

議題 12 藤本製薬の依頼によるセレンの補充を必要とする患者を対象とした第Ⅲ相試験

- 12-1) 治験実施計画書別冊の変更に伴う治験実施計画変更依頼について、治験継続の妥当性について審議した。  
審査結果：承認

議題 13 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を対象とした製造販売後臨床試験

13-1) 治験実施状況が報告され、治験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

13-2) 治験分担医師、製造販売後臨床試験実施計画書別紙1実施医療機関及び試験責任医師一覧の変更に伴う治験実施計画変更依頼について、治験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

13-3) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 14 日本血液製剤機構の依頼によるギラン・バレー症候群を対象とした第Ⅲ相試験

14-1) 治験薬概要書、治験実施計画書別紙1、治験実施計画書別紙2の変更に伴う治験実施計画変更依頼について、治験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

14-2) 当該治験薬で発生した措置、研究について、治験継続の妥当性について審議した。

治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

#### 〔報告事項〕

報告 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第Ⅲ相試験

1-1) 治験モニタリング実施結果の報告

報告 2 第一三共株式会社の依頼による高齢又は低体重の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)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検試験

2-1) 治験モニタリング実施結果の報告

2-2) 治験終了の報告

報告 3 日本ベーリンガーインゲルハイムの依頼による特発性肺線維症を対象とした安全性を検討する非盲検延長試験

3-1) 治験モニタリング実施申込みの報告

3-2) 治験モニタリング実施結果の報告

報告 4 アボット バスキュラー ジャパンの依頼による虚血性心疾患を対象とした第Ⅲ相試験

4-1) 治験モニタリング実施申込みの報告

4-2) 治験モニタリング実施結果の報告

報告 5 藤本製薬の依頼によるセレン欠乏を示す患者を対象とした第Ⅲ相試験

5-1) 治験終了の報告

報告 6 藤本製薬の依頼によるセレンの補充を必要とする患者を対象とした第Ⅲ相試験

6-1) 治験終了の報告

報告 7 東レの依頼による発作性心房細動を対象とした第Ⅲ相試験

7-1) 治験実施計画書からの逸脱報告

7-2) 治験終了の報告

以上