

(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6月26日（金） 18時00分より時分

開催場所：天理よろづ相談所病院 北別館 第1会議室

出席委員名：山中 忠太郎、種田 和清、末長 敏彦、奥村 和弘、岡山 幸成、堀畑 佐知子、
上田 睦明、辰巳 慶三、吉岡 敏子、島田 勝巳、深谷 太清

〔審議事項〕

治験

議題 1 強度減弱前処置による移植後シクロホスファミドを用いた血縁者間HLA半合致移植の安全性と有効性の検討
試験責任医師より、本試験の概要について説明がなされ、試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 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
2-1) 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 3 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
3-1) 治験分担医師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 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
4-1) 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。
4-2) 治験実施計画書protocol reference 1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 5 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
5-1) 治験実施計画書別紙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

5-2) 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 6 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

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。

議題 7 藤本製薬の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験

7-1) 治験実施計画書別紙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 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

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 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

9-1) 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

議題 10 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

10-1) 治験実施計画書別紙1、治験薬概要書、説明文書・同意文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

議題 11 バイエル薬品株式会社の依頼による塞栓源を特定できない塞栓性脳卒中 (ESUS) 発症後間もない患者を対象とした第Ⅲ相試験

11-1) 治験実施計画書別紙2の変更に伴う試験実施計画変更依頼について、試験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

11-2) 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。

〔迅速審査報告〕

報告 1 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

1-1) 業務委受託契約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の迅速審査が行われ、審議の結果、了承されたことが報告された。

報告 2 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

2-1) 治験分担医師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の迅速審査が行われ、審議の結果、了承されたことが報告された。

報告 3 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

3-1) 治験分担医師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の迅速審査が行われ、審議の結果、了承されたことが報告された。

〔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

1-2) 治験終了の報告

報告 2 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

2-1) 治験モニタリング実施申込みの報告

2-2) 治験モニタリング実施結果の報告

2-3) 治験実施計画書からの逸脱報告

報告 3 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

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 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

4-1) 治験実施計画書からの逸脱報告

報告 5 Amgen Inc. の依頼による第II相臨床試験

5-1) 治験終了の報告

以上