和歌山県立医科大学治験審査委員会 会議の記録の概要

| | 和歌山県立医科大学治験審査委員会 会議の記録の概要 |
|------------------|---|
| 開催日時 | 平成 24 年 11 月 20 日(火)18:15~19:05 |
| 開催場所 | 高度医療人育成センター 5階 中研修室2 |
| 出席委員名 | 赤水尚史(途中出席)、田島文博、井原義人(途中出席)、天野賀弘、岡本恭子、塩崎望、大石博晃、 水本一弘、武田眞太郎、稲葉真也 |
| 議題及び審議 結果を含む主 | 審議事項 |
| な議論の概要 | 【新規申請 4件】 治験実施の妥当性について審議を行った。 |
| | ①1-24009A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-2745 後期第 II 相/第III 相試験 全身麻酔を施行する手術患者におけるプロポフォールを対照とした多施設共同無作為化並行群間比較試験」 審議結果:修正の上で承認(同意説明文書を修正すること) |
| | ②1-24010A「協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした KHK4827 の第 II 相臨床試験(二重盲検試験)」 審議結果:修正の上で承認(同意説明文書を修正すること) |
| | ③1-24011A「協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験(二重盲検試験からの継続長期投与試験)」 審議結果:承認 |
| | ④1-24012A「協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験(長期投与試験)」 審議結果:承認 |
| | 【変更申請 16 件】 下記資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。 |
| | ①1-19002A「エーザイ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症に対する E0302 の第 II / III 相試験」 変更内容:治験実施計画書、治験薬概要書の改訂及び治験責任医師の職名変更 審議結果:承認 |
| | ②1-19003A「エーザイ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症に対する E0302 の長期投与試験 (第 Ⅲ相試験)」 |
| | 変更内容:治験実施計画書、治験薬概要書の改訂及び治験責任医師の職名変更 審議結果:承認 |
| | ③1-22014A「MSD 株式会社の依頼による SCH420814 の第Ⅱ相試験」 変更内容:治験実施計画書、同意説明文書の改訂及び治験責任医師の職名変更 審議結果:承認 |
| | ④1-22016A「塩野義製薬株式会社の依頼による S-488410 の第 1/2 相試験」 変更内容:治験薬概要書の改訂 審議結果:承認 |
| | ⑤1-23006A「グラクソスミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした GSK573719+GW642444 の第Ⅲ相試験」 変更内容:治験薬概要書の改訂 審議結果:承認 |

⑥1-23013A「武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」

変更内容:治験薬概要書の改訂

審議結果:承認

⑦1-23013A「武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」

変更内容:治験実施計画書の改訂

審議結果:承認

⑧1-23014A「武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」

変更内容:治験薬概要書の改訂

審議結果:承認

⑨1-23014A「武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードの改訂

審議結果:承認

⑩1-23016A「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679BR+BI1744 の第Ⅲ相試験」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、治験参加カードの改訂

審議結果:承認

①1-23019A「メドエルジャパン株式会社の依頼による伝音難聴又は混合性難聴に対する MVS を用いた第Ⅲ相試験」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書、治験機器概要書、症例報告書の改訂

審議結果:承認

①1-23020A「第二外科・谷眞至の申請による 0CV-C01 の第Ⅱ相試験」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書、監査計画書の改訂

審議結果:承認

(③1-23021A「オンコセラピーサイエンス株式会社の依頼による膵癌に対する 0CV-C01 の第Ⅲ相試験」

変更内容:同意説明文書の改訂

審議結果:承認

(41-24001A「大日本住友製薬株式会社の依頼による AS-3201 の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験」

変更内容:治験実施計画書、治験薬概要書の改訂

審議結果:承認

(51-24005A「塩野義製薬株式会社の依頼による S-888711 の後期第 2 相臨床試験」

変更内容:治験薬概要書の改訂

審議結果:承認

順1-24008A「第二外科・山上裕機の申請による A Phase I/IIa study of OTSGC-A24 vaccine in advanced gastric cancer」

変更内容:治験実施計画書、治験薬概要書の改訂

審議結果:承認

【継続申請 5件】

治験期間が1年を超えるため、引き続き治験を継続することの妥当性について審議を行った。

①1-23012A「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした BAY86-5321 の第 皿相試験」

②1-23013A「武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」 審議結果:承認

③1-23014A「武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」 審議結果:承認

④1-23015A「アストラゼネカ株式会社の依頼による喘息患者を対象とした CAT-354 の第 Ⅱ 相試験」 審議結果:承認

⑤1-23016A「日本ベ-リンガ-インゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679BR+BI1744 の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

【モニタリング報告 2件】

モニタリング報告を受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。

①1-23020A「第二外科・谷眞至の申請による 0CV-C01 の第 Ⅱ 相試験」(2012.8.31 実施分) 審議結果: 承認

②1-23020A「第二外科・谷眞至の申請による 0CV-C01 の第Ⅱ相試験」(2012.10.11 実施分) 審議結果: 承認

【安全性情報 63件】

2012 年 8 月 17 日~2012 年 11 月 1 日に報告された安全性情報について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議を行った。

①1-23013A「武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍に対する TAK-438 の第皿相試験」(2012.8.17 報告)

審議結果:承認

②1-23014A「武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」 (2012. 8. 17 報告)

審議結果:承認

③1-23010A「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」(2012. 8. 28 報告)

審議結果:承認

④1-23013A「武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」(2012.8.30 報告)

審議結果:承認

⑤1-23014A「武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」 (2012. 8. 30 報告)

審議結果:承認

⑥1-23006A「グラクソスミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした GSK573719+ GW642444 の第Ⅲ相試験」(2012. 8. 31 報告)

審議結果:承認

⑦1-23023A「シンセス株式会社の依頼による急性期脊椎圧迫骨折に対する SJ-11001-A と SJ-11001-B の多施設共同治験」(2012.8.31 報告)

⑧1-23017A「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KMD-3213 の第Ⅱ相試験」(2012.9.6 報告) 審議結果:承認

⑨1-23006A「グラクソスミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした GSK573719+ GW642444 の第Ⅲ相試験」(2012.9.7 報告)

審議結果:承認

⑩1-24001A「大日本住友製薬株式会社の依頼による AS-3201 の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験」(2012.9.10 報告)

審議結果:承認

①1-22006A「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症に対する OPC-14597IMD の第Ⅲ相試験」 (2012.9.12 報告)

審議結果:承認

①1-23010A「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」(2012.9.14 報告)

審議結果:承認

③1-23013A「武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」(2012. 9. 14 報告)

審議結果:承認

(4)1-23014A「武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」 (2012. 9. 14 報告)

審議結果:承認

⑤1-23016A「日本ベ-リンガ-インゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679BR+BI1744 の第Ⅲ相試験」(2012. 9. 14 報告)

審議結果:承認

⑥1-22015A「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした QVA149 の第Ⅲ相 試験」(2012.9.18 報告)

審議結果:承認

①1-23009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の第 2 相試験」(2012. 9. 18 報告) 審議結果: 承認

®1-23009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の第 2 相試験」(2012. 9. 18 報告) 審議結果: 承認

⑨1-23012A「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした BAY86-5321 の第 Ⅲ相試験」(2012.9.18 報告)

審議結果:承認

②1-23016A「日本ベ-リンガ-インゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679BR+BI1744 の第皿相試験」(2012. 9. 20 報告)

審議結果:承認

②1-20007A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による子宮頸癌に対する S-1 の第3 相試験」(2012.9.21 報告)

②1-23016A「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679BR+BI1744
の第Ⅲ相試験」(2012, 9, 21 報告)

審議結果:承認

◎1-23021A「オンコセラピーサイエンス株式会社の依頼による膵癌に対する 0CV-C01 の第Ⅲ相試験」 (2012. 9. 21 報告)

審議結果:承認

- ◎1-24003A「塩野義製薬株式会社の依頼による S-646240 の前期第 2 相臨床試験」(2012. 9. 26 報告) 審議結果:承認
- ⑤1-23010A「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」(2012.9.27 報告)

審議結果:承認

®1-24004A「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫(DME)を有する日本人患者に対する VEGF Trap-Eye 硝子体内反復投与の安全性及び認容性を評価する第Ⅲ相非盲検試験」(2012.9.27 報告)

審議結果:承認

②1-24004A「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫(DME)を有する日本人患者に対する VEGF Trap-Eye 硝子体内反復投与の安全性及び認容性を評価する第Ⅲ相非盲検試験」(2012. 9. 27 報告)

審議結果:承認

®1-23005A「第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) 第Ⅲ相試験」(2012.9.28 報告)

審議結果:承認

⑩1-23013A「武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」(2012.9.28 報告)

審議結果:承認

⑩1-23014A「武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」 (2012. 9. 28 報告)

審議結果:承認

⑪1-23016A「日本ベ-リンガ-インゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679BR+BI1744 の第Ⅲ相試験」(2012. 9. 28 報告)

審議結果:承認

②1-23005A「第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) 第Ⅲ相試験」(2012.10.1 報告)

審議結果:承認

⑩1-22006A「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症に対する OPC-14597IMD の第Ⅲ相試験」 (2012.10.2 報告)

- ⑩1-23009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の第 2 相試験」(2012. 10. 2 報告) 審議結果: 承認
- ⑮1-24004A「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫(DME)を有する日本人患者に対す

る VEGF Trap-Eye 硝子体内反復投与の安全性及び認容性を評価する第皿相非盲検試験」(2012. 10. 4報告)

審議結果:承認

- ⑩1-23017A「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KMD-3213 の第Ⅱ相試験」(2012.10.5 報告) 審議結果:承認
- ⑩1-23006A「グラクソスミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした GSK573719+ GW642444 の第Ⅲ相試験」(2012. 10. 9 報告)

審議結果:承認

®1-23010A「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」(2012. 10. 10 報告)

審議結果:承認

⑩1-23013A「武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍に対するTAK-438の第Ⅲ相試験」(2012.10.12 報告)

審議結果:承認

⑩1-23014A「武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍に対する TAK-438 の第Ⅲ相試験」 (2012. 10. 12 報告)

審議結果:承認

審議結果:承認

◎1-23010A「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」(2012. 10. 15 報告)

審議結果:承認

審議結果:承認

⊕1-19002A「エーザイ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症に対する E0302 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」 (2012. 10. 17 報告)

審議結果:承認

⑤1-19003A「エーザイ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症に対する E0302 の長期投与試験(第 Ⅲ相試験)」(2012. 10. 17 報告)

審議結果:承認

- ⑩1-23009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の第 2 相試験」(2012. 10. 17 報告) 審議結果:承認

審議結果:承認

⑩1-23012A「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした BAY86-5321 の第 Ⅲ相試験」(2012. 10. 19 報告)

⑩1-23012A「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした BAY86-5321 の第 Ⅲ相試験」(2012, 10, 19 報告)

審議結果:承認

⑩1-22006A「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症に対する OPC-14597IMD の第Ⅲ相試験」 (2012.10.22 報告)

審議結果:承認

動1-24006A「大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール (OPC-14597)の二重盲検比較試験(第Ⅲ相試験)」(2012. 10. 23 報告)

審議結果:承認

⑩1-24007A「大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール (0PC-14597)の長期継続投与試験(第Ⅲ相試験)」(2012.10.23 報告)

審議結果:承認

③1-23016A「日本ベ-リンガ-インゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679BR+BI1744 の第Ⅲ相試験」(2012. 10. 24 報告)

審議結果:承認

図1-23016A「日本ベ-リンガ-イングルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679BR+BI1744
の第Ⅲ相試験」(2012, 10, 24 報告)

審議結果:承認

©1-24004A「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫(DME)を有する日本人患者に対する VEGF Trap-Eye 硝子体内反復投与の安全性及び認容性を評価する第Ⅲ相非盲検試験」 (2012.10.24 報告)

審議結果:承認

⑩1-23023A「シンセス株式会社の依頼による急性期脊椎圧迫骨折に対する SJ-11001-A と SJ-11001-B の多施設共同治験」(2012. 10. 29 報告)

審議結果:承認

動1-23024A「サノフィ株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス及び全身性エリテマトーデスに対する Z0188 の第Ⅲ相試験」(2012. 10. 29 報告)

審議結果:承認

⑩1-23016A「日本ベ-リンガ-インゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679BR+BI1744の第Ⅲ相試験」(2012. 10. 30 報告)

審議結果:承認

- ⑩1-23017A「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KMD-3213 の第Ⅱ相試験」(2012.10.30 報告) 審議結果:承認
- ⑩1-23020A「第二外科・谷眞至の申請による 0CV-C01 の第Ⅱ相試験」(2012.10.30 報告) 審議結果:承認
- ⑤1-22014A「MSD株式会社の依頼による SCH420814の第Ⅱ相試験」(2012.10.31報告) 審議結果:承認
- ⑩1-23012A「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした BAY86-5321 の第 Ⅲ相試験」(2012. 10. 31 報告)

図1-21008A「株式会社ヤクルト本社の依頼による肝細胞癌を対象とした ThermoDox の第Ⅲ相試験」
(2012.11.1 報告)

審議結果:承認

報告事項

【治験終了報告 3件】

治験の終了が報告された。

- ①1-20007A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による子宮頸癌に対する S-1 の第3相試験」
- ②1-22015A「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした QVA149 の第Ⅲ相 試験」
- ③1-22017A「オンコセラピーサイエンス株式会社の依頼による膵癌に対する OCV-101 の第Ⅱ相試験」

【迅速審査状況報告 23 件】

平成24年8月21日以降申請があり、かつ平成24年11月19日までに迅速審査にて承認された変更申請について報告が行われ、いずれも了承された。

特記事項

特になし