

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 7 月 17 日（火）18:00～18:50
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、中尾直之、井原義人、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な議論の概要	<p>審議事項</p> <p>【新規申請 4 件】 治験実施の妥当性について審議を行った。</p> <p>①1-24004A「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」 審議結果：承認</p> <p>②1-24005A「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」 審議結果：承認</p> <p>③1-24006A「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）」 審議結果：承認</p> <p>④1-24007A「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（OPC-14597）の長期継続投与試験（第Ⅲ相試験）」 審議結果：承認</p> <p>【有害事象報告 3 件】 院内で発生した重篤な有害事象報告を受け、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。</p> <p>①1-22016A「塩野義製薬株式会社の依頼による S-488410 の第 1/2 相試験」（第 1 報、2012. 5. 8 報告） 審議結果：承認</p> <p>②1-22016A「塩野義製薬株式会社の依頼による S-488410 の第 1/2 相試験」（第 2 報、2012. 5. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>③1-22016A「塩野義製薬株式会社の依頼による S-488410 の第 1/2 相試験」（第 3 報、2012. 6. 19 報告） 審議結果：承認</p> <p>【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。</p> <p>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」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>②1-22002A「バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病患者を対象とした BAY77-1931 の第Ⅲ相試験（長期投与試験）」 変更内容：治験薬概要書、治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>③1-22014A「MSD 株式会社の依頼による SCH420814 の第Ⅱ相試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂及び募集広告の作成</p>

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>④1-23002A「日本製薬株式会社の依頼による水疱性類天疱瘡に対する NPB-01 の第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分担医師の変更 審議結果：承認</p> <p>⑤1-23003A「日本製薬株式会社の依頼による水疱性類天疱瘡に対する NPB-01 の第Ⅲ相試験における治験終了後調査」 変更内容：治験薬概要書の改訂及び治験分担医師の変更 審議結果：承認</p> <p>⑥1-23004A「アボット ジャパン株式会社の依頼による進行期パーキンソン病に対する ABT-SLV187 の第Ⅱ相試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑦1-23009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の第 2 相試験」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑧1-23011A「塩野義製薬株式会社の依頼による S-88711 の第Ⅱ相試験」 変更内容：治験薬概要書、治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑨1-23013A「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、同意説明文書の改訂 審議結果：承認</p> <p>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」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑪1-23015A「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」 変更内容：治験薬概要書の改訂及び治験協力者の変更 審議結果：承認</p> <p>⑫1-23020A「第二外科・谷真至の申請による OCV-C01 の第Ⅱ相試験」 変更内容：治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、効果安全性評価委員会に関する手順書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑬1-23023A「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」 変更内容：同意説明文書、治験実施計画書の改訂及び治験分担医師・治験協力者の変更 審議結果：承認</p> <p>⑭1-23024A「サノフィ・アベンティス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」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑮1-23024A「サノフィ・アベンティス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」</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑩1-24002A「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</p> <p>【継続申請 7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。</p> <p>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」 審議結果：承認</p> <p>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)」 審議結果：承認</p> <p>③1-22006A「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」 審議結果：承認</p> <p>④1-23002A「日本製薬株式会社の依頼による水疱性類天疱瘡に対するNPB-01の第Ⅲ相試験」 審議結果：承認</p> <p>⑤1-23003A「日本製薬株式会社の依頼による水疱性類天疱瘡に対するNPB-01の第Ⅲ相試験における治験終了後調査」 審議結果：承認</p> <p>⑥1-23005A「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」 審議結果：承認</p> <p>⑦1-23006A「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」 審議結果：承認</p> <p>【モニタリング報告 1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。</p> <p>①1-23020A「第二外科・谷眞至の申請によるOCV-C01の第Ⅱ相試験」 審議結果：承認</p> <p>【安全性情報 49件】 2012年4月27日～2012年7月3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。</p> <p>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Ⅲ相試験」(2012.4.27報告) 審議結果：承認</p> <p>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」(2012.4.27報告) 審議結果：承認</p>
---------------------------	--

議題及び審議
結果を含む主
な議論の概要

- ③1-23017A「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. 5. 7 報告)
審議結果：承認
- ④1-23010A「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 GS-747S (プラスゲレル塩酸塩) の第Ⅲ相試験」(2012. 5. 10 報告)
審議結果：承認
- ⑤1-23013A「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. 5. 11 報告)
審議結果：承認
- ⑥1-23014A「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. 5. 11 報告)
審議結果：承認
- ⑦1-22002A「バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病患者を対象とした BAY77-1931 の第Ⅲ相試験 (長期投与試験)」(2012. 5. 14 報告)
審議結果：承認
- ⑧1-20007A「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. 5. 15 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. 5. 15 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. 5. 22 報告)
審議結果：承認
- ⑪1-23010A「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 GS-747S (プラスゲレル塩酸塩) の第Ⅲ相試験」(2012. 5. 22 報告)
審議結果：承認
- ⑫1-23004A「アボット ジャパン株式会社の依頼による進行期パーキンソン病に対する ABT-SLV187 の第Ⅱ相試験」(2012. 5. 24 報告)
審議結果：承認
- ⑬1-23016A「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. 5. 24 報告)
審議結果：承認
- ⑭1-23013A「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. 5. 25 報告)
審議結果：承認
- ⑮1-23014A「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. 5. 25 報告)
審議結果：承認
- ⑯1-23016A「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. 5. 25 報告)
審議結果：承認

議題及び審議
結果を含む主
な議論の概要

- ⑰1-22002A「バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病患者を対象としたBAY77-1931の第Ⅲ相試験（長期投与試験）」（2012. 5. 28 報告）
審議結果：承認
- ⑱1-22006A「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. 5. 28 報告）
審議結果：承認
- ⑲1-23012A「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. 5. 31 報告）
審議結果：承認
- ⑳1-23012A「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. 5. 31 報告）
審議結果：承認
- ㉑1-23009A「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. 6. 5 報告）
審議結果：承認
- ㉒1-23021A「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OCV-C01の第Ⅲ相試験」（2012. 6. 6 報告）
審議結果：承認
- ㉓1-20007A「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. 6. 8 報告）
審議結果：承認
- ㉔1-22010A「第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象としたCS-747S第Ⅲ相試験」（2012. 6. 8 報告）
審議結果：承認
- ㉕1-23005A「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. 6. 8 報告）
審議結果：承認
- ㉖1-23006A「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. 6. 8 報告）
審議結果：承認
- ㉗1-23010A「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. 6. 8 報告）
審議結果：承認
- ㉘1-23013A「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. 6. 8 報告）
審議結果：承認
- ㉙1-23014A「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. 6. 8 報告）
審議結果：承認
- ㉚1-23016A「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. 6. 14 報告）
審議結果：承認

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>①1-22015A「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. 6. 15 報告) 審議結果：承認</p> <p>②1-23012A「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. 6. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>③1-24001A「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. 6. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>④1-23004A「アボット ジャパン株式会社の依頼による進行期パーキンソン病に対する ABT-SLV187 の第Ⅱ相試験」(2012. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>⑤1-23013A「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. 6. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>⑥1-23014A「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. 6. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>⑦1-23016A「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+B11744 の第Ⅲ相試験」(2012. 6. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>⑧1-22006A「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. 6. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>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. 6. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>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+B11744 の第Ⅲ相試験」(2012. 6. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>⑪1-23024A「サノフィ・アベンティス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. 6. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>⑫1-23024A「サノフィ・アベンティス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. 6. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>⑬1-20007A「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. 6. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>⑭1-23009A「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. 6. 27 報告)</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>㊦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. 6. 28 報告) 審議結果：承認</p> <p>㊦1-22014A「MSD 株式会社の依頼による SCH420814 の第Ⅱ相試験」(2012. 6. 29 報告) 審議結果：承認</p> <p>㊦1-22016A「塩野義製薬株式会社の依頼による S-488410 の第 1/2 相試験」(2012. 7. 2 報告) 審議結果：承認</p> <p>㊦1-23024A「サノフィ・アベンティス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. 7. 2 報告) 審議結果：承認</p> <p>㊦1-20007A「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. 7. 3 報告) 審議結果：承認</p> <p>報告事項</p> <p>【治験終了報告 5 件】 治験の終了が報告された。</p> <p>①1-21007A「オンコセラピーサイエンス株式会社の依頼による胆道癌に対する OTS102 の第Ⅱ相試験」</p> <p>②1-22002A「バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病患者を対象とした BAY77-1931 の第Ⅲ相試験（長期投与試験）」</p> <p>③1-22009A「参天製薬株式会社の依頼による遷延性角膜上皮欠損を対象とした DE-105 の第Ⅱ相試験」</p> <p>④1-22010A「第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした GS-747S 第Ⅲ相試験」</p> <p>⑤1-23004A「アボット ジャパン株式会社の依頼による進行期パーキンソン病に対する ABT-SLV187 の第Ⅱ相試験」</p> <p>【モニタリング報告 2 件】 治験終了後に実施したモニタリングについて報告された。</p> <p>①1-20004A「小児科・中西浩一の申請による難治性ネフローゼ症候群を対象とした IDEC-C2B8 の第Ⅲ相試験」</p> <p>②1-20005A「小児科・中西浩一の申請による難治性ネフローゼ症候群を対象とした IDEC-C2B8 の第Ⅲ相試験の薬物動態試験」</p> <p>【迅速審査状況報告 29 件】 平成 24 年 4 月 16 日以降申請があり、かつ平成 24 年 7 月 17 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され、いずれも了承された。</p>
<p>特記事項</p>	<p>特になし</p>