

2011年度第6回 JA 北海道厚生連札幌厚生病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2011年9月21日(水) 17:00 ~ 18:00
開催場所	JA 北海道厚生連札幌厚生病院 第1会議室
出席委員名	狩野 吉康、三輪 智一、妻木 良二、関口 雅友、本谷 智、森 雅樹、益子 博幸、原 敏浩、佐藤 沙織、佐藤 繁樹、舛岡 隆志、星 伸昭
議論及び審議結果を含む主な議論の概要	
継続中の治験	
議題 1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管及び腎イベント発症のハイリスク 2型糖尿病患者を対象としたSPP100(アリスキレン)の第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告、当該治験薬に関する外国措置報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 Site Endpoint Form の変更の妥当性について審議した。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果: 承認
議題 2	大塚製薬株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたOPC-262の第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験薬概要書の変更の妥当性について審議した。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果: 承認
議題 3	アボット ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の第Ⅱ/Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果: 承認
議題 4	エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型ベーチェット病患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告、当該治験薬に関する研究報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果: 承認
議題 5	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCNTO148の第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果: 承認
議題 6	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるクローム病を対象としたTA-650の第Ⅲ相試験
	製造販売承認の取得について報告された。
議題 7	杏林製薬株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象としたPS-QDの第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験の終了について報告された。
	審議結果: 承認
議題 8	杏林製薬株式会社の依頼による活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたPS-SPの第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について

	審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果：承認
議題 9	大塚製薬株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした OPC-6535 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 治験協力者の変更について報告された。
議題 10	エーザイ株式会社の依頼による E3810 の前期第Ⅱ相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告、当該治験薬に関する研究報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験の終了について報告された。
	審議結果：承認
議題 11	持田製薬株式会社の依頼による軽症～中等症の活動期の潰瘍性大腸炎を対象とした MD-0901 の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験実施計画書別紙の変更の妥当性について審議した。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果：承認
議題 12	持田製薬株式会社の依頼による寛解期の潰瘍性大腸炎を対象とした MD-0901 の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験実施計画書別紙の変更の妥当性について審議した。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果：承認
議題 13	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による Z-206 の第Ⅱ相試験 治験協力者の変更について報告された。
議題 14	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等症～重症の活動期クローン病患者を対象とした GSK1605786A の第Ⅲ相試験 治験協力者の変更について報告された。
議題 15	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした GSK1605786A(寛解維持)の第Ⅲ相試験 治験協力者の変更について報告された。
議題 16	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした GSK1605786A(長期投与)の第Ⅲ相試験 治験協力者の変更について報告された。
議題 17	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした BMS-582664 の第Ⅲ相試験(BRISK FL 試験) 当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果：承認
議題 18	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした BMS-582664 の第Ⅲ相試験(BRISK TA 試験) 当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験協力者の変更について報告された。
	審議結果：承認
議題 19	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による C 型慢性肝炎(前治療後再燃例)を対象とした TMC435 の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について

審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。	
治験実施計画書および同意説明文書の変更の妥当性について審議した。 軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。 治験協力者の変更について報告された。	
審議結果：承認	
議題 20	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による C 型慢性肝炎(前治療無効例)を対象とした TMC435 の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験実施計画書および同意説明文書の変更の妥当性について審議した。 軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。 治験協力者の変更について報告された。	
審議結果：承認	
議題 21	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による C 型慢性肝炎を対象とした TMC435 の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験実施計画書および同意説明文書の変更の妥当性について審議した。 軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。 治験協力者の変更について報告された。	
審議結果：承認	
議題 22	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による BMS-790052 の第Ⅱ相試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。	
審議結果：承認	
議題 23	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による BMS-790052 及び BMS-650032 の第Ⅱ相併用療法試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。 治験協力者の変更について報告された。	
審議結果：承認	
議題 24	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による BMS-914143、BMS-790052、BMS-650032 の後期第Ⅱ相試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験実施計画書 Amendment および同意説明文書および併用薬の欧州製品概要および治験参加カードの変更の妥当性について審議した。 治験協力者の変更について報告された。	
審議結果：承認	
議題 25	大日本住友製薬株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象とした HLBI の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。 治験協力者の変更について報告された。	
審議結果：承認	
議題 26	大塚製薬株式会社の依頼による肝性浮腫を対象とした OPC-41061 の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。	

軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。 治験の終了について報告された。	
審議結果：承認	
議題 27	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。 治験協力者の変更について報告された。	
審議結果：承認	
議題 28	東レ株式会社の依頼による慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象とした TRK-820 軟カプセル剤の検証的試験
治験協力者の変更について報告された。	
議題 29	東レ株式会社の依頼による慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象とした TRK-820 軟カプセル剤の長期投与試験
治験協力者の変更について報告された。	
議題 30	MSD 株式会社の依頼による C 型慢性肝炎患者(未治療例)を対象とした MK-7009 の第Ⅲ相試験
治験協力者の変更について報告された。	
議題 31	MSD 株式会社の依頼による C 型慢性肝炎患者(再燃例)を対象とした MK-7009 の第Ⅲ相試験
治験協力者の変更について報告された。	
議題 32	MSD 株式会社の依頼による C 型慢性肝炎患者(無効例)を対象とした MK-7009 の第Ⅲ相試験
治験協力者の変更について報告された。	
議題 33	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるがん疼痛(突出痛)患者を対象とした OVF の第Ⅲ相比較試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告、当該治験薬に関する外国措置報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 治験実施計画書の変更の妥当性について審議した。 軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。 治験協力者の変更について報告された。	
審議結果：承認	
議題 34	第一三共株式会社の依頼による症候性静脈血栓塞栓症患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。 人事異動に伴う分担医師の削除について、報告された。 以下の迅速審査について報告された。 治験分担医師の追加(平成 23 年 9 月 2 日(金)実施：承認)	
審議結果：承認	
【製造販売後調査】	
報告事項：変更 1 件	
審議事項：新規 1 件承認	
【委託研究】	
審議事項：4 件承認	
【特記事項】	