

第3回 福井県立病院治験薬等委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成26年6月4日(水) 16:00～16:30 福井県立病院 5階 中会議室1・2</p>
<p>出席委員名</p>	<p>橋爪泰夫、吉川淳、上田隆夫、若杉隆伸 坂後恒久、藤澤尚子、山本龍市、林幸男、加藤良司 (事務局) 平賀貴志、佐澤佳彦、村上久恵、平井佑季、大久保香澄</p>
<p>議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要</p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題(1) ①アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題(1) ②アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象としたAZD6140の第Ⅲ相試験 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題(1) ③バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY86-5300 [エチニルエストラジオール0.02mg (β-シクロデキストリン包接化合物) / ドロスピレノン3mg] をフレキシブル処方で使用したときの子宮内膜症患者における有効性と安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、及び非盲検、実薬対照、並行群間比較試験 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題(1) ④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 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題(1) ⑤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</p>

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

安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題（１）⑥エーザイ株式会社の依頼による難治性部分発作を有するてんかん患者を対象とした他剤併用時におけるperampanel（E2007）の有効性及び安全性を評価する、二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験（非盲検継続投与期を含む）

安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認（２施設）

議題（１）⑦エーザイ株式会社の依頼による甲状腺分化癌患者を対象としたE7080（Lenvatinib）の第Ⅲ相試験

安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題（１）⑧株式会社グリーンペプチドの依頼による前立腺癌患者を対象としたITK-1の第Ⅲ相試験

ア 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

イ 治験実施計画書、同別紙1、治験薬概要書、説明文書・同意文書、治験参加カードの変更及び治験期間の延長について審議した。

審議結果：ア・イともに承認

議題（１）⑨武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002（300mg）の第3相試験

安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認（２施設）

議題（１）⑩武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002（300mg）の第3相試験

安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

議した。

審議結果：承認

議題（１）⑪田辺三菱製薬株式会社の治験依頼によるMT-4666の第2相試験  
安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題（１）⑫塩野義製薬株式会社からの依頼によるオピオイド誘発性の便秘症を有するがん患者を対象としたnaldemedineの第3相臨床試験  
—二重盲検並行群間比較試験—  
安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認（２施設、橋爪委員は本治験の治験責任医師であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）

議題（１）⑬塩野義製薬株式会社からの依頼によるオピオイド誘発性の便秘症を有するがん患者を対象としたnaldemedineの第3相臨床試験  
—継続投与試験—  
安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認（２施設、橋爪委員は本治験の治験責任医師であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）

議題（１）⑭帝人ファーマ株式会社の依頼による化学療法施行予定悪性腫瘍患者を対象としたTMX-67の第Ⅲ相試験  
安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題（２）①製造販売後調査等の新規申請について審議した。

**【報告事項】**

以下のことについて報告された。

議題（２）②製造販売後調査等の実施状況について報告された。

	<p>その他          議題（3）①治験薬等取扱要綱の改訂について          審議結果：承認</p>
<p>特記事項</p>	<p>議題（1）⑥当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による          議題（1）⑨当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による          議題（1）⑪当IRB設置医療機関以外の1施設からの審議依頼による          議題（1）⑫⑬当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による</p>