平成21年度 第3回 治験審查委員会概要

開催日時:平成21年6月26日(金) 16:35 ~ 17:35

開催場所:京都第二赤十字病院C棟5階会議室

出席委員: (委員長)多賀 千明 (副委員長)山本 康正

藤田 宏行、下間 正隆、内田 真哉、宇野 耕治、三上 正、石原 知代、黒川 尚子

中西 穣、畑段 寿人、森本 忠夫、村井 龍治(順不同)

審議番号:

1.新規依頼(申請)治験の実施の可否

5.逸脱報告による継続の可否

2.治験変更依頼による継続の可否

6.モニタリング・監査結果報告

3.他施設あるいは海外における有害事象発生報告等による継続の可否 7.治験終了通知・開発中止通知

4.治験実施継続(実施状況報告書による)の可否

8.自主研究実施の可否、変更による継続の可否等

整理番号				審		審議					
or	試験課題名等	相	申請科	議	審議内容						
承認番号	(一般名等)			No.		結 果					
G21-02	第一三共株式会社から依頼された第 相臨床試験										
			循環器科	1	治験実施計画書、治験薬概要書、説明同意文書、治験実施体制等の確認	承認					
(治験コード)			WHI TO HAT I			13140					
(成分記号等)											
(依頼者)	第一三共株式会社										
G21-03	待機的股関節全置換術患者を対象としたYM150の第 / 相試験										
		/	整形外科	1	治験実施計画書、治験薬概要書、説明同意文書、治験実施体制等の確認	承認					
	YM150				(治験薬を投与した患者の観察は注意するよう指示あり)						
	アステラス製薬株式会社										
G21-04	待機的膝関節全置換術患者を対象としたYM150の第 / 相試験										
		/	整形外科	1	治験実施計画書、治験薬概要書、説明同意文書、治験実施体制等の確認	承認					
	YM150				(治験薬を投与した患者の観察は注意するよう指示あり)						
	アステラス製薬株式会社										
G17-04	SPIRIT 国際臨床試験日本レジストリー長期経過観察(1-5年経過観察):自己冠動脈de novo病変被験者に対するGJVI04-LM薬剤溶 出冠動脈ステントシステムによる治療の臨床評価										
			循環器科	6	10						
	GJVI04-LM(SPIRIT)										
	GJVI04-LM EECS(薬剤溶出ステント)										
	アボット・バスキュラー・ジャパン株式会社										
G19-01	非弁膜症性心房細動患者における脳卒中及び非中枢神経系塞栓症の発症抑制に関するRivaroxaban(BAY59-7939)の有効性及び安全性の検討										
			循環器科	3	新たな安全性情報に関する報告	承認					
	BAY59-7939			4	GCP規定の継続審査(特に問題なし)	承認					
	Rivaroxaban			6	20						
	バイエル薬品株式会社										
G19-02	22 AS-3201の後期第 相試験										
		(後)	内科	2	治験実施計画書、別紙の変更	承認					
	AS-3201										
	Ranirestat										
	大日本住友製薬株式会社										
G19-04	04 「LY248686の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第3相臨床試験 ―プラセボに対する優越性の検証―」からの継続										
			内科	2	治験実施計画書別紙(治験実施体制等)の変更	承認					
	LY248686	(長期継続)		3	安全性情報等に関する報告	承認					
	Duloxetine hydrochloide			6	10						
	塩野義製薬株式会社										

G20-01	日本人C型慢性肝炎患者を対象とした IFN)の安全性、忍容性、薬物動態及				ミン·インターフェロンα融合たん白質、アルプインターフェロンα-21 る第 相単回漸増投与試験	b(Alb-				
			消化器科	6	10					
	ABF656									
	アルブインターフェロン -2b(Alb-IFN)									
	ノバルティスファーマ株式会社									
G20-02	NPO-11の第 相比較臨床試験									
			消化器科	6	1回					
	NPO-11									
	l-Menthol									
	日本製薬株式会社									
G20-03	BTR-15の小児気管支喘息患者を対象とした無作為化群間比較による用量確認試験									
			小児科	2	治験費用に関する変更	承認				
	BTR-15	(用量確認)		3	安全性情報等に関する報告	承認				
	Ciclesonide			6	20					
	帝人ファーマ株式会社									
G20-04	4 BTR-15の小児気管支喘息患者を対象とした非盲検による継続長期投与試験									
			小児科	2	治験費用に関する変更	承認				
	BTR-15	(継続長期)		3	安全性情報等に関する報告	承認				
	Ciclesonide			6	20					
	帝人ファーマ株式会社									
G20-05	難治性逆流性食道炎患者を対象とし	たE3810	0 10mg 錠及	とび201	mg 錠の1日2回投与の有効性と安全性を検討する二重盲検比較	試験				
		/	消化器科	2	治験実施計画書、別紙、治験薬概要書、分担医師、治験協力者の変更	承認				
	E3810			2	治験費用に関する変更	承認				
	Sodium Rabeprazole			3	安全性情報等に関する報告	承認				
	エーザイ株式会社			6	10					
G20-06	6 日本人2型糖尿病患者を対象としたインスリン製剤併用投与時におけるMK-0431/ONO-5435の有効性及び安全性を検証する第 相試験									
			内科	2	治験薬概要書追補(新たな情報の入手による)	承認				
	MK-0431/ONO-5435			3	安全性情報等に関する報告	承認				
	Sitagliptin									
	小野薬品工業株式会社									
G21-01	気管支喘息患者を対象とした第一相	試験								
			呼吸器科	2	治験実施計画書、分担医師、治験協力者の変更	承認				
				3	新たな安全性に関する報告	承認				
	アストラゼネカ株式会社									
S21-04	カンプト点滴静注特定使用成績調査									
		-	外科	8	医師主導による臨床研究の実施について、実施計画書・説明同意 文書・データシート等を審議。特に異議等なし。	承認				
						13 140				
	夕饰凯井田研究									
	多施設共同研究	34) B#1								
S21-05	改良VAS法によるα 受容体遮断楽の) 前立腺/		OAB	の臨床評価 - ナフトピジルとタムスロシンの評価 -					
		-	泌尿器科	8	医師主導による臨床研究(研究代表者:京都府立医科大学 泌尿 器科)の実施について、実施計画書・説明同意文書・症例報告書	承認				
					の内容等について審議。特に異議等なし。					
	 多施設共同研究									
C00 17		 # 7 = \ ·	の無佐女ル	防亡						
520-17	17 J-DESsERT(日本における薬剤溶出型ステントの無作為化臨床試験) - 「									
		-	循環器科	8	中成20年度に承認済の臨床研えにのける、美施計画音及の可息 説明文書の変更。(ともに軽微な変更である為、特に異議なし。)	承認				
	4 34 3 2 3 3 2 3 3 2 3 3 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3									
	多施設共同研究	1	Ī	1	1					