

平成21年度 第4回 治験審査委員会概要

開催日時:平成21年7月17日(金) 16:35 ~ 17:45

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 穰、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 or 承認番号	試験課題名等 (一般名等)	相	申請科	審議 No.	審議内容	審議 結果
G21-05	第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象としたDU-176bの第 相試験					
(治験コード) (成分記号等) (依頼者)	Du-176b 未定 第一三共株式会社		脳神経内科 (神経内科)	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
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					
	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		循環器科	3	新たな安全性情報に関する報告	承認
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血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					
	BAY59-7939 Rivaroxaban バイエル薬品株式会社		循環器科	2	治験実施計画書別紙1,2の変更	承認
				3	新たな安全性情報に関する報告	承認
				6	1回	
G19-02	AS-3201の後期第 相試験					
	AS-3201 Ranirestat 大日本住友製薬株式会社	(後)	内科	6	1回	
G19-04	「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					
	LY248686 (長期継続) Duloxetine hydrochloride 塩野義製薬株式会社		内科	2	治験実施計画書別紙(治験実施体制等)の変更、治験費用に関する変更	承認
				3	安全性情報等に関する報告	承認
				6	1回	
G20-01	日本人C型慢性肝炎患者を対象とした、遺伝子組換えヒトアルブミン・インターフェロンα融合たん白質、アルブインターフェロンα-2b(Alb-IFN)の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学的効果を検討する第 相単回漸増投与試験					
	ABF656 アルブインターフェロン α-2b(Alb-IFN) ハルティスファーマ株式会社		消化器科	3	新たな安全性情報等に関する報告	承認
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	治験薬概要書に関する変更	承認

	BTR-15 Ciclesonide 帝人ファーマ株式会社	(用量確認)		3	安全性情報等に関する報告	承認
				6	1回	
G20-04	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					
	BTR-15 Ciclesonide 帝人ファーマ株式会社	(継続長期)	小児科	2	治験薬概要書に関する変更	承認
				3	安全性情報等に関する報告	承認
				6	1回	
G20-05	難治性逆流性食道炎患者を対象としたE3810 10mg 錠及び20mg 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					
	E3810 Sodium Rabeprazole エーザイ株式会社	/	消化器科	3	安全性情報等に関する報告	承認
				4	GCP規定の継続審査	承認
				6	1回	
G20-06	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					
	MK-0431/ONO-5435 Sitagliptin 小野薬品工業株式会社		内科	2	治験実施計画書別冊の変更	承認
				3	安全性情報等に関する報告	承認
G21-01	気管支喘息患者を対象とした第 相試験					
	アストラゼネカ株式会社		呼吸器科	2	治験実施計画書管理的項目の変更	承認
S21-06	治癒切除結腸癌 (Stage)を対象としたフッ化ピリミジン系薬剤を用いた術後補助化学療法の個別化治療に関するコホート研究 : B-CAST					
	多施設共同研究	-	外科	8	医師主導による臨床研究 (研究代表者: 東京医科歯科大学 腫瘍外科学) の実施について、実施計画書・説明同意文書・症例報告書の内容等について審議。特に異議等なく承認される。	承認
S21-07	大腸癌肝転移 (H2,H3) に対するmFOLFOX6+BV (bevacizumab) 療法後の肝切除の有効性と安全性の検討 - 第 相臨床試験 - : TRICC0808					
	多施設共同研究	-	泌尿器科	8	医師主導による臨床研究 (研究代表者: 東京医科歯科大学 腫瘍外科学) の実施について、実施計画書・説明同意文書・症例報告書の内容等について審議。特に異議等なく承認される。	承認
S21-08	スタチンの血中脂質に対する効果と筋・肝・腎に関する有害事象 : コホート特定に院内処方データを使うケース・コホート研究 (JSS : スタチン系薬剤に関する薬剤疫学研究)					
	多施設共同研究	-	薬剤部	8	薬剤師主導によるコホート研究 (研究代表者: NPO法人日本医薬品安全性研究ユニット) の実施について、実施計画書・調査票の内容等について審議。特に異議等なく承認される。	承認
S21-09	網脈絡膜血管新生疾患の治療に関する臨床研究					
	多施設共同研究	-	眼科	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 眼科) の実施について、実施計画書・説明同意文書の内容等について審議。同意取得時の説明を徹底することを条件に承認される。	承認
S21-10	医療情報システムを利用したデータ利用によるマネージメント研究					
		-	医療情報委員会	8	医師主導の臨床研究ではないが、医療情報を扱う研究。特に異議等なく承認される。	承認

注：上記についてさらに詳しくお知りになりたい方は、別途治験管理室までご連絡ください。