

# 平成25年度 第9回 治験審査委員会概要

開催日時:平成25年12月20日(金) 17:50 ~ 18:15

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

谷口 弘毅、藤田 宏行、出島 健司、藤田 博、宇野 耕治、大前 慎毅、三上 正、石原 知代、辻 秀憲、  
黒川 尚子、川本 晃男、中西 穰、畑段 寿人、野々村 公子、寺口 洋子、村井 龍治、吉池 一郎(順不同)

審議番号:

- 1.新規依頼(申請)治験の実施の可否
- 2.治験変更依頼による継続の可否
- 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
- 4.治験実施継続(実施状況報告書による)の可否
- 5.逸脱報告による継続の可否
- 6.モニタリング・監査結果報告
- 7.治験終了通知・開発中止通知

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III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	III	神経内科 (脳神経内科)	6 2回		
G23-06	大日本住友製薬株式会社の依頼による糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第III相試験					
	AS-3201 ranirestat 大日本住友製薬株式会社	III	代謝・腎臓 ・リウマチ内科	2 6 1回	治験実施計画書別紙2、治験薬概要書補遺の変更	承認
G23-09	ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象としたL059の第III相試験					
	L059 Levetiracetam ユーシービージャパン株式会社	III	神経内科 (脳神経内科)	2 3 5 6 1回	治験薬概要書補遺の追加 安全性情報に関する報告 併用禁止薬の使用	承認 承認 承認
G24-01	第一三共株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象としたSUN Y7017(メマンチン塩酸塩)の製造販売後臨床試験					
	SUN Y7017 Mematine Hydrochloride (JAN) 第一三共株式会社	IV	精神科 (こころの 医療科)	3	安全性情報等に関する報告	承認
G24-03	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による閉経後骨粗鬆症女性に対するAMG785の第II相試験					
	AMG785 未定 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(アムジエン)	II	整形外科	3 6 1回	安全性情報に関する報告	承認
G24-05	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるCOPD患者を対象とした製造販売後臨床試験					
	GSK586129 Salmeterol Xinafoate/Fluticasone Propionate グラクソ・スミスクライン株式会社	IV	呼吸器内科	4 6 1回	治験実施状況報告	承認
G25-01	COPD患者を対象としたKRP-AB1102Fの配合意義試験					
		III	呼吸器内科	2	治験実施計画書別冊1、説明同意文書の変更	承認

	KRP-AB1102F		3	安全性情報に関する報告	承認
	杏林製薬				

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。