

## 第90回 臨床研究審査委員会

作成日：2012年10月3日

日 時	2012年9月19日(水)	
場 所	福岡大学病院 B会議室	
時 間	13:30 ~ 14:45	
出席委員	13名	柳瀬 敏彦, 渡辺 憲太朗, 吉満 研吾, 西村 良二, 守山 正樹, 国武 和子, 甲斐 勝二, 鍵原 理人, 前越 俊之, 村上 剛人, 草野 ひとみ, 前田 知恵美, 二神 幸次郎
欠席委員	2名	田村 和夫, 宮本 新吾

審議事項： 治験の実施の妥当性について審議した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
9-001	OPB-51602の第I相試験	大塚製薬株式会社	治験責任医師より治験概要の説明がなされた。治験薬の投与量、投与方法及びその設定根拠、治験全体の投与スケジュール等について質疑応答を行い、治験実施の妥当性について審議を行った。	承認
9-002	L059 (レベチラセタム) の第III相長期継続投与試験	ユーシービージャパン株式会社	治験責任医師より治験概要の説明がなされた。安全性情報に関する評価について質疑応答を行い、治験実施の妥当性について審議を行った。	承認

審議事項： 治験の継続の妥当性について審議した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
09-014	SPP100 (アリスキレン) の慢性心不全患者に対する第III相試験	ノバルティス ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
09-020	小児てんかん患者を対象としたTRI476の第II/III相試験	ノバルティス ファーマ株式会社	院内で発生した重篤な有害事象, 新たな安全性情報の報告	承認
10-001	TRK-100STPの慢性腎不全を対象とした第IIb/III相臨床試験	東レ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
10-007	再発又は難治性成人T細胞白血病/リンパ腫(ATL)患者を対象としたボルテゾミブの第II相試験	(自ら治験を実施する者) 石塚 賢治	新たな安全性情報の報告 標準業務手順書の改訂	承認
10-011	E2080のレノックス・ガストー症候群患者を対象とした継続長期投与試験	エーザイ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
10-016	統合失調症患者を対象としたOPC-14597IMDの第III相試験	大塚製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
10-017	強直間代発作を有する16歳以上のてんかん患者に対するレベチラセタム(L059)併用投与時における有効性及び安全性を評価するための多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検比較試験	ユーシービージャパン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
10-019	TSU-68の肝細胞癌に対する第III相試験	大鵬薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
10-026	〇〇〇を対象としたSCH420814の第II相試験	MSD株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
10-027	E2020のレビー小体型認知症(DLB)を対象とした第III相試験	エーザイ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
11-005	MK-7009の未治療C型慢性肝炎患者を対象とした第III相試験	MSD株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
11-006	AIN457(secukinumab)の乾癬患者を対象とした検証試験(第Ⅲ相)	ノバルティス ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
11-007	感染症に伴い発症した汎発性血管内凝固症候群(DIC)患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相比較試験	協和発酵キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
11-008	汎発性血管内凝固症候群(DIC)患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相一般臨床試験	協和発酵キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
11-009	急性冠症候群(ACS)患者を対象としたAZD6140の国際(アジア)多施設共同第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
11-012	KW-6485Pの小児における長期投与試験(第Ⅲ相臨床試験からの継続)	協和発酵キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
11-014	COPD患者を対象としたBa679+BI1744の第Ⅲ相試験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	院内で発生した重篤な有害事象, 新たな安全性情報の報告 治験実施状況報告 治験実施計画書からの逸脱	承認
11-015	NRD101第Ⅲ相臨床試験	中外製薬株式会社	治験実施状況報告	承認
11-016	ITK-1第Ⅲ相プラセボ対照二重盲検比較試験-HLA-A24陽性のテモゾロミド治療抵抗性神経膠芽腫患者を対象としたITK-1投与の有効性と安全性を検証する臨床試験-	(自ら治験を実施する者) 上羽 哲也	被験者募集手順の追加	承認
11-017	発熱性好中球減少症に対するYP-18の第Ⅲ相試験	大鵬薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
10-019	TSU-68の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験	大鵬薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
11-021	糖尿病性末梢神経障害患者を対象としたAS-3201の第Ⅲ相試験	大日本住友製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
11-022	難治性局在関連てんかん患者を対象としたE2007の第Ⅲ相臨床試験	エーザイ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-002	パーキンソン病患者を対象としたFPF1100NW(セレギリン塩酸塩)の長期投与試験(第Ⅱ相試験)	エフビー株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-003	難治性局在関連てんかん患者を対象としたE2007の第Ⅲ相臨床試験	エーザイ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-004	中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬患者および関節症性乾癬患者を対象としたCP-690,550の経口2用量長期投与時の安全性, 忍容性および有効性を検討する多施設共同第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験	ファイザー株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
12-006	アルツハイマー型認知症患者を対象としたリバスチグミンパッチの製造販売後臨床試験	ノバルティス ファーマ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
12-007	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	中外製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-008	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたLY3009104の第2b相無作為化, 二重盲検, プラセボ対照用量範囲探索試験	日本イーライリリー株式会社	新たな安全性情報の報告 契約症例数の追加	承認
12-009	SyB L-1101の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験	シンバイオ製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-013	アリピプラゾール週1回製剤(1錠製剤)の統合失調症患者を対象とした単回投与による薬物動態, 忍容性及び安全性の検討(臨床薬理試験)	大塚製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-014	AIN457の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第Ⅲ相試験(継続試験)	ノバルティス ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-016	医師主導によるSirolimusの第Ⅱ相試験	(自ら治験を実施する者) 渡辺 憲太郎	治験実施計画書等の改訂 治験薬に関する情報	承認

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
12-017	ENA713Dのアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験	ノバルティス ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
12-018	TA-650（インフリキシマブ）の乾癬患者を対象とした第3相試験	田辺三菱製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

報告事項： 治験終了(中止・中断),開発の中止等に関する報告2件, その他手順書に定める報告対象事項について報告を行った。

\* 以上の内容は, 臨床研究支援センターでも閲覧することができます。