

平成26年度第2回-1 受託研究審査委員会議事録

開催日時 平成26年05月21日（水）15:00～16:00

場 所 独立行政法人 国立病院機構 高崎総合医療センター 会議室

出席者、
 鯉淵 幸生(臨床研究部長:委員長) 萩原 隆(企画課長:非専門家) 中村 哲也(外部委員)
 糸井 重勝(薬剤科長:副委員長) 安彦 昌人(管理課長:非専門家)
 栗原 秀行(副院長) 長野 直美(情報管理士)
 内山 俊正(臨床検査部長) 坂野 和彦(業務班長:非専門家)
 浅野 和子(看護部長) 釜薙 敏(外部委員)

事務局 村山 芳子

書記 柳田 裕行

議事内容

I 治験審査依頼書 等

1. 高崎総合医療センター治験進捗表
2. 審議のポイント
3. 治験審査依頼書
4. 報告事項
 - ① JNS024治験における製造販売承認の取得報告
 - ② 製造販売後調査における迅速審査報告

II 審議および報告事項

1. 田辺三菱製薬会社の依頼によるMP-424(テラプレビル)のC型慢性肝炎を対象とした臨床試験(第Ⅲ相試験) (資料1)【全て承認】
 - (1) 審議事項
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2014.05.07付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2014.05.09付)
 - 1) 責任医師職名の変更
 - 2) 分担医師の追加
 - (2) 報告事項
 - ① 治験終了報告 (2014.05.15付)
2. アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作患者を対象としたAZD6140(チカグロレル)の国際共同第Ⅲ相試験 (資料2)【全て承認】
 - (1) 審議事項
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2014.04.08、2014.04.25、2014.05.09付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2014.05.07付)
 - 1) 治験実施計画書の管理的項目の変更 (J1 → J2)
3. AMG145長期投与の安全性及び有効性を評価する多施設共同比較対照非盲検継続投与(OLE)試験 (資料 No.3)【全て承認】
 - (1) 審議事項
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2014.04.08、2014.04.16、2014.04.22、2014.04.25付)
4. あすか製薬株式会社依頼によるL-105の肝性脳症を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験 (資料 No.4)【全て承認】
 - (1) 審議事項
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2014.05.13付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2014.05.13付)
5. あすか製薬株式会社依頼によるL-105の肝性脳症を対象とした第Ⅲ相臨床試験 (資料 No.4)【全て承認】
(L-105/2Aからの継続又は切替え投与試験)
 - (1) 審議事項
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2014.05.13付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2014.05.13付)

■事務局より、11名中10名の出席にて会議の成立条件を満たした旨の報告があり、鯉淵委員長が会議の開催を決定し、議事次第に沿って審議が行われた。

平成26年度第2回-2 受託研究審査委員会議事録

開催日時 平成26年05月21日 (水) 15:00~16:00

場 所 独立行政法人 国立病院機構 高崎総合医療センター 会議室

出席者 鯉淵 幸生(臨床研究部長:委員長) 萩原 隆(企画課長:非専門家) 中村 哲也(外部委員)
 糸井 重勝(薬剤科長:副委員長) 安彦 昌人(管理課長:非専門家)
 栗原 秀行(副院長) 長野 直美(情報管理士)
 内山 俊正(臨床検査部長) 坂野 和彦(業務班長:非専門家)
 浅野 和子(看護部長) 釜薙 敏(外部委員)

事務局 村山 芳子

書記 柳田 裕行

議事内容

6. 大日本住友製薬株式会社依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした第Ⅱ相試験 (資料 No.6) 【全て承認】

(1) 審議事項

- ① 安全性情報等に関する報告書 (2014.04.14, 2014.04.18付)
- ② 治験に関する変更申請書 (2014.04.18付)
 - 1) 同意説明文書の改訂 (4.00版 → 5.00版)
 - 2) 薬理遺伝学的検討について (2.00版 → 3.00版)
 - 3) 責任医師職名の変更

7. 日本人C型慢性肝炎患者を対象としたABT-450/r・ABT-267投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験 (資料 No.7) 【全て承認】

(1) 審議事項

- ① 安全性情報等に関する報告書 (2014.05.07付)

8. 日本人C型慢性肝炎患者を対象としたABT-450/r・ABT-267及びビリパピリン投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験

(1) 審議事項

- ① 安全性情報等に関する報告書 (2014.05.07付)

(資料 No.8) 【全て承認】

■事務局より、11名中10名の出席にて会議の成立条件を満たした旨の報告があり、鯉淵委員長が会議の開催を決定し、議事次第に沿って審議が行われた。