

平成 23 年 2 月香川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成 23 年 2 月 9 日 (水) 16:00 ~ 17:00 香川県立中央病院 保健衛生センター3 階応接室
出席委員名	中田憲一、多胡護、渡邊精四郎、河内正光、村上直実、小西修、池田哲代、 角田富雄、松本タミ
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p>議題 (安全性報告、13 件)</p> <p>第一三共 (株) の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象としたフェロンの製造販売後臨床試験</p> <p>MSD (株) の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした SCH54031 の第 相試験</p> <p>第一三共 (株) の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした AMG162 の第 相試験</p> <p>第一三共 (株) の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176 b の第 相試験</p> <p>明治製菓 (株) の依頼による ME3738 の第 相試験 11</p> <p>大塚製薬 (株) の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第 相、継続長期試験 (非盲検)</p> <p>田辺三菱製薬 (株) の依頼による慢性心不全患者を対象とした TA-4708 の第 相試験</p> <p>協和発酵キリン (株) の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW 6500 の第相試験 (継続長期試験)</p> <p>エーザイ (株) の依頼による前期第 相試験</p> <p>明治製菓 (株) の依頼による ME3738 の第 相試験 12</p> <p>ユーシービージャパン (株) の依頼によるてんかん患者を対象とした L059 の第 相試験 (3 件)</p> <p>上記の治験依頼者からの安全性情報報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：全て承認</p> <p>議題 (契約済み治験の実施計画書の一部変更について、5 件)</p> <p>第一三共 (株) の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176 b の第 相試験の実施計画書の一部変更について審議した。</p> <p>大鵬薬品工業 (株) の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした S-1 の第 相試験の実施計画書の一部変更について審議した。</p> <p>ユーシービージャパン (株) の依頼によるてんかん患者を対象とした L059 の第 相試験の実施計画書の一部変更について審議した。</p> <p>東レ (株) の依頼による慢性肝疾患における難治性のそう痒症患者を対象とした TRK-820 の第 相試験 (検証的試験) の実施計画書の一部変更について審議した。</p> <p>東レ (株) の依頼による慢性肝疾患における難治性のそう痒症患者を対象とした TRK-820 の第 相試験 (長期投与試験) の実施計画書の一部変更について審議した。</p> <p>審議結果：全て承認</p> <p>議題 (新規治験、1 件)</p> <p>塩野義製薬 (株) の依頼による S-888711 の第 相試験</p> <p>治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の倫理性及び受け入れの適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 (報告事項、2 件)</p> <p>MSD (株) の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした SCH54031 の第 相試験の治験</p>

中止の報告があった。
田辺三菱製薬(株)の依頼による慢性心不全患者を対象とした TA-4708 の第 相試験の治験中止の報告があった。

議題(その他、1件)

次回 IRB は 3 月 9 日水曜日の予定