

第 290 回医療法人原三信病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2017 年 12 月 20 日(17:05~18:00)
開催場所	医療法人原三信病院 第 4 会議室
出席委員名	<p>・林 真 ・野口 賢一 ・宮崎 さとみ ・徳永 真弓 ・田邊 淳子 ・山田 一博 ・川上 優 ・宮本 亮 ・武井 信介 ・光安 正哉</p> <p style="text-align: right;">記録議事進行: 竹内育美</p>
議題及び 審議結果	<p>議題 1 [Myovant 社からの依頼による進行性前立腺癌患者を対象とした Relugolix の安全性と有効性を評価するための第 3 相試験] 【審議事項】 ・治験薬概要、治験実施計画書、同意説明文書等を確認し、 非臨床試験、前臨床試験の内容に基づき治験実施の妥当性について審議した。 審議結果承認</p> <p>議題 2 [MK-3475 第 II 相試験] 【審議事項】 ・安全性情報等に関する報告、重篤な有害事象に関する報告内容確認し、 治験継続の妥当性について審議した。 審議結果承認</p> <p>議題 3 [MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第 II 相試験] 【審議事項】 ・安全性情報等に関する報告内容確認し、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果承認</p> <p>議題 4 [MSD 株式会社の依頼による、進行性又は転移性尿路上皮癌患者を 対象とした MK-3475 第 III 相試験] 【審議事項】 ・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容確認し、 治験継続の妥当性について審議した。 審議結果承認</p>

議題及び
審議結果

議題 5

[MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験-非盲検試験]

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容確認し、

治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

議題 6

[MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験-二重盲検試験]

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容確認し、

治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

議題 7

[化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌(mCRPC)患者を対象とした JNJ-56021927 とアピラテロン酢酸エステル+プレドニソンの併用とアピラテロン酢酸エステル+プレドニソンを比較する第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験]

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容確認し、

治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

議題 8

[アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験]

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告内容確認し、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

議題 9

[大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-303 の第Ⅱ相試験]

【審議事項】

・治験に関する変更内容確認し、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

議題及び
審議結果

議題 10

[エンザルタミド製造販売後臨床試験]

- ・安全性情報等に関する報告、治験実施状況報告内容確認し、
治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

議題 11

[間質性膀胱炎患者を対象とした KRP-116D の第Ⅲ相検証的試験(杏林製薬)]

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告内容確認し、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

議題 12

[アステラス製薬依頼の第Ⅰ相試験]

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告内容確認し、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

議題 13

[大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAC-302 の第Ⅱ相試験]

【審議事項】

- ・治験に関する変更内容確認し、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

議題 14

[冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる

主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験]

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告内容確認し、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果承認

<p>議題及び 審議結果</p>	<p>議題 15 [アステラス・アムジエン・バイオファーマ株式会社の依頼による 慢性心不全患者を対象とした AMG423 の第Ⅲ相試験]</p> <p>【審議事項】 ・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容確認し、 治験継続の妥当性について審議した。 審議結果承認</p> <p>議題 16 [Pearl Therapeutics, Inc.の依頼によるCOPDを対象としたPT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第Ⅲ相試験]</p> <p>【審議事項】 ・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容確認し、 治験継続の妥当性について審議した。 審議結果承認</p> <p>議題 17 [Pearl Therapeutics, Inc.の依頼によるCOPDを対象としたPT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第Ⅲ相継続試験]</p> <p>【審議事項】 ・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容確認し、 治験継続の妥当性について審議した。 審議結果承認</p>
<p>特記事項</p>	<p>・2018 年 1 月度 IRB 開催日、開催時間、会議室報告</p>