受託研究審查委員会 議事録

日時: 平成25年2月8日 16:00~

開催場所:5F 大会議室

出席者:新野正明臨床研究部長、河田哲也副院長、伊藤美夫診療部長、木村宗士消化器内科医長、寺西純一循環器内科医長、長尾雅悦小児科医長、宮城登整形外科医長、小野寺正逸事務部長、小川ひろみ副学校長、富樫基外部委員、島田淳子外部委員、寺谷弘二薬剤科長

1、日本人の再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした BG00002 の安全性及び有効性を評価する多施設共同非盲検長期継続投与試験

治験責任医師より、変更申請、安全情報の説明があった、引き続き治験継続に関して審議した。

審議結果:承認

2、心血管系リスクを有する2型糖尿病患者を対象としてBI 10773と標準治療を比較する第 III 相。

治験責任医師より、変更申請、安全情報の説明があった、引き続き治験継続に関して審議した。

審議結果:承認

3、心房細動患者を対象とした DU-176の第三相臨床試験

治験責任医師より、重篤な有害事象報告、安全情報の説明があった、引き続き治験継続に関して審議した。 審議結果:承認

- 4、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(LO59)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
- 5、1 剤又は2 剤の抗てんかん薬での治療において発作コントロールが得られていない強直間代発作を有する4歳以上16歳未満の日本人小児てんかん患者におけるLO59(レベチラセタム) 併用投与による有効性及び安全性に関する多施設共同、非盲検試験
- 6、強直間代発作を有するてんかん患者に対するLO59(レベチラセタム)併用投与時における 安全性、忍容性及び有効性を評価するための多施設共同、非盲検、長期継続投与試験 治験責任医師より、 議題 4,5,6 まとめて安全情報の説明があった、引き続き治験継続に関し て審議した。 審議結果:承認
- 7、早期関節リウマチに対する CDP870 の有効性検証試験

治験責任医師より、変更申請、安全情報の説明があった、引き続き治験継続に関して審議した。

審議結果:承認

8、筋萎縮性側索硬化症を対象としたMCI-186の二重盲検並行群間比較による検証的試験2(第 III相)

治験分担医師より重篤な有害事象説明があった、引き続き治験継続に関して審議した。

審議結果:承認

- 9、心不全患者に対するトルバプタン短期投与の中長期的な予後に及ぼす影響を検討する多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験(第IV相試験) 治験責任医師より、安全情報の説明があった、引き続き治験継続に関して審議した。 審議結果:承認
- 10、Crow-Fukase (POEMS) 症候群に対する FPF300 多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、 二重盲検、並行群間比較試験及び長期安全性試験 J-POST Trial (Japanese POEMS Syndrome with Thalidomaide Trial) 第 II / III 相試験
- 11、Crow-Fukase (POEMS) 症候群に対するFPF300の継続投与試験
 J-POST Trial (JapanesePOEMS Syndrome with Thalidomaide Trial)
 治験事務局より議題 10,11 まとめて変更申請の説明があった、引き続き治験継続に関して審議した。
 審議結果: 承認