2011 年度 第 12 回 洛和会音羽病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2012年3月8日(木)16:00~16:45
開催場所	洛和図書館 会議室
出席委員名	金地研二、榎堀徹、川口晶子、越後和代、牛山多恵子、佐原敏之、大江睦人、
	服部康夫、高山明
議題及び審	【審議事項】
議結果を含	議題①②
む主な議論	第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした AMG162 (denosumab) の第Ⅲ
の概要	相試験
	治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。 【審議結果:承認】
	議題③

ファイザー株式会社の依頼によるアポリポタンパク $E \varepsilon 4$ を有するアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 の第 \square 相試験

治験実施計画書・治験実施体制の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題④

ファイザー株式会社の依頼によるアポリポタンパク $E \varepsilon 4$ を有さないアルツハイマー型 認知症患者を対象とした AAB-001 の第 Π 相試験

治験実施計画書・治験実施体制の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題(5)

ファイザー株式会社の依頼によるアポリポタンパク E ε 4 を有するアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 の第Ⅲ相長期継続投与試験

治験実施計画書・治験実施体制の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥

当性について審議した。

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題(6)

クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした Solanezumab (LY2062430) の第Ⅲ相試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題⑦

クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象としたSolanezumabの第Ⅲ相試験(継続)

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題(8)

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症持続型喘息患者を対象とした Ba679BR Respimat (チオトロピウム吸入液) の第皿相試験

実施医療機関で発現した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題⑨

第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題(10)

第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) の第Ⅲ相試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題(11)

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした BI 10773 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審 議した。

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報及び基礎治療薬の適正使用についての文書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題(12)

ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の患者を対象とした ACZ885 の第皿相試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題(13)

パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 患者を対象とした GW685698+GW642444 の第Ⅲ相試験

同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 した。

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

議題(14)

ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした LAF237 の 第皿相試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

【審議結果:承認】

特記事項

議題①②

当 IRB 設置医療機関を含む 2 施設からの審議依頼による