

平成 24 年度 第 12 回 財団法人平成紫川会 小倉記念病院治験審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時	平成 25 年 3 月 18 日 (月) 17:15~18:15
開催場所	小倉記念病院 第 3 - 1 会議室
出席委員名	井上 勝美、田中 明、相部 仁、竹内 良夫、里田 佳代子、入江 利行、林田 加代、片江 香津美
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【新規治験の審議】</b></p> <p>議題 1. 旭化成メディカル株式会社の依頼による 内因性心停止・心拍再開後患者に対する血管内冷却法 (Intra Vascular Temperature Management ; IVTM) による低体温療法の評価ー多施設共同単一群前向き介入試験ー</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【継続審議】</b></p> <p>議題 1. Cook Japan 株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症患者を対象とした ZSFA の第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験依頼者から報告された安全性情報(医療機器不具合・感染症症例報告書)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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 2. テルモ株式会社の依頼による末梢血管用自己拡張型ステントシステム (TRE-1181) の多施設共同比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書、治験機器概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li> <li>・治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・当院で発生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を審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 3. テルモ株式会社の依頼による末梢血管用自己拡張型 ステントシステム (TRE-1181) 150mm 品の臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書、治験機器概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li> <li>・当院で発生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を審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 4. バイエル薬品株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした BAY 63-2521 (リオシグアト) の第 III 相試験 (長期投与試験)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験依頼者から報告された安全性情報(治験薬重篤副作用等症例定期報告書)に基づ</li> </ul>

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. バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病患者を対象とした BAY77-1931 第Ⅲ相試験（長期投与試験）

- ・ 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用等症例一覧)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. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による SB-480848(darapladib)の慢性冠動脈性心疾患を有する患者における臨床アウトカム試験(第Ⅲ相試験)

- ・ 治験依頼者から報告された安全性情報（個別報告共通ラインリスト、定期報告書）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 7. ニプロ株式会社の依頼による冠動脈小血管狭窄病変を対象とした NP001 の臨床試験

- ・ 当院で発生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を審議した。

審議結果：承認

議題 8. 第一三共株式会社の依頼による症候性静脈血栓塞栓症患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

- ・ 治験依頼者から報告された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. 武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を有する 2 型糖尿病患者を対象とした SYR-322（アログリプチン）の第Ⅲ相試験

- ・ 治験依頼者から報告された安全性情報(個別報告共通ラインリスト、未知・重篤副作用等の症例一覧)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. エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者における胃潰瘍・十二指腸潰瘍の再発抑制に対する E3810 の第Ⅱ/Ⅲ相試験（長期投与試験）

- ・ 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用等の症例一覧)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. 興和株式会社の依頼による K-134 の二重盲検比較試験および長期投与試験（第Ⅱ相）

- ・ 治験依頼者から報告された安全性情報(個別報告共通ラインリスト、治験薬副作用症

例報告書：国内)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. テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした TCD-10023（冠動脈ステント）の第Ⅲ相試験

- ・当院で発生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を審議した。

審議結果：承認

議題 13. エドワーズライフサイエンス株式会社依頼による大動脈弁狭窄患者を対象とした経カテーテル生体弁（20 mm）の臨床試験

- ・治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して実施することの妥当性について審議した。
- ・当院で発生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を審議した。
- ・治験依頼者から報告された安全性情報(個別報告ラインリスト)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. 第一三共株式会社の依頼による産婦人科感染症を対象とした DR-3355 注射剤（レボフロキサシン水和物）の第Ⅲ相試験

- ・治験依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用等症例一覧)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 15. 第一三共株式会社の依頼による腹膜炎患者を対象とした DR-3355 注射剤（レボフロキサシン水和物）の第Ⅲ相試験

- ・治験依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用等症例一覧)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 16. ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による動脈硬化性病変の治療における BSJ001S の安全性及び有効性を評価する前向き多施設共同試験

- ・治験機器概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- ・当院で発生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を審議した。

審議結果：承認

議題 17. ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による BSJ002I を用いた浅大腿動脈及び近位膝窩動脈へのステント留置術

	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験依頼者から報告された安全性情報(安全性情報報告一覧)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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 18. 株式会社カネカの依頼によるネイティブ冠動脈病変に対する KCS03 冠動脈ステントの有効性・安全性を評価する臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>議題 1. Cook Japan 株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症患者を対象とした ZSFA の第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験実施計画書別紙 2 の変更について報告された。</li> </ul> <p>議題 2. ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による動脈硬化性病変の治療における BSJ001S の安全性及び有効性を評価する前向き多施設共同試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験実施計画書別紙、目標被験者数：10 例→20 例（2013.3.6 迅速審査）の変更について報告された。</li> </ul> <p>議題 3. 小野薬品工業株式会社の依頼による集中治療において人工呼吸中に鎮静が必要な手術後の患者における ONO-2745 の多施設共同無作為化並行群間比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 重篤副作用等症例定期報告書の変更について報告された。</li> </ul>
特記事項	なし