

2012年2月 治験審査委員会
会議の記録の概要

地方独立行政法人 大阪府立病院機構
大阪府立母子保健総合医療センター

開催日時 開催場所	2012年2月6日(月) 17時06分～17時50分 中央会議室
出席委員名	岸本英文、西尾順太郎、和田芳直、光田信明、里村憲一、位田忍、鈴木保宏、平野慎也、室井政子、宇藤裕子、西村世津男、木戸口公一、斉藤昌良
議題及び 審議結果を含む 主な議論の 概要	【1】 新規申請に関する審議 なし
	【2】 治験の継続に関する審議 議題1 「ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059 の第Ⅲ相試験」 (依頼者：ユーシービージャパン株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、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。 審議結果：承認
	議題2 「AF-0901 の第Ⅲ相臨床試験」 (アルフレッサ ファーマ株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、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。 審議結果：承認
	議題3 「骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延 (SGA) 性低身長に対する JR-401 (ソマトロピン) の継続投与試験」 (依頼者：日本ケミカルリサーチ株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、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。 審議結果：承認
	議題4 「骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延(SGA)性低身長症患者児に対する PNU-180307 (ソマトロピン) の長期投与試験 (307-MET-0021-002 の延長試験)」 (依頼者：ファイザー株式会社 / 研究段階：第Ⅳ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、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。 審議結果：承認

	<p>議題 5</p> <p>「MK-0991 第Ⅱ相試験」 (依頼者：MSD 株式会社/ 研究段階：第Ⅱ相) (内容)：安全性情報に関する報告、治験実施計画書の改訂について、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。 審議結果：承認</p>
	<p>議題 6</p> <p>「小児を対象としたポリコナゾールの第 2 相試験」 (依頼者：ファイザー株式会社 / 研究段階：第Ⅱ相) (内容)：安全性情報に関する報告、治験薬概要書の改訂、治験実施計画書の改訂、契約期間の延長について、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。 審議結果：承認</p>
	<p>議題 7</p> <p>「同種造血幹細胞移植後に発症したステロイド抵抗性の急性移植片対宿主病（急性 GVHD）に対する JR-031 投与の第Ⅱ/Ⅲ相試験」 (依頼者：日本ケミカルリサーチ株式会社 / 研究段階：第Ⅱ/Ⅲ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、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。 審議結果：承認</p>
	<p>議題 8</p> <p>「NPC-11 の早産児無呼吸発作に対する第Ⅲ相臨床試験 —安全性、有効性及び薬物動態に関する検討—」 (依頼者：ノーベルファーマ株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、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。 審議結果：承認</p>
<p>迅速審査承認後の報告</p>	<p>「骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延(SGA)性低身長症患者児に対する PNU - 180307 (ソマトロピン) の長期投与試験 (307-MET-0021-002 の延長試験)」 (依頼者：ファイザー株式会社 / 研究段階：第Ⅳ相) (内容)：治験実施計画書の改訂</p>
<p>特記事項</p>	

承認：治験審査委員会 委員長 岸本 英文