

2012年4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	2012年4月9日（月）17時00分～18時24分
開催場所	中央会議室
出席委員名	岸本英文、西尾順太郎、里村憲一、光田信明、位田忍、鈴木保宏、和田芳直、平野慎也、宇藤裕子、室井政子、片山靖隆、西村世津男、牧野幸雄、木戸口公一
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【1】新規申請に関する審議</p> <p>議題1</p> <p>「NK-104 小児家族性高コレステロール血症における二重盲検並行群間試験」</p> <p>（依頼者：興和株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相）</p> <p>（内容）：治験概要の説明が行われ、治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題2</p> <p>「256U87（バラシクロビル塩酸塩）の成人および小児の造血幹細胞移植患者における単純ヘルペスウイルス感染症の発症抑制に対する有効性および安全性の検討 一多施設共同非盲検試験一」</p> <p>（依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相）</p> <p>（内容）：前回審議で保留となった PG x 研究について、倫理委員会の見解の報告と、治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題3</p> <p>「発熱性好中球減少症に対する YP-18 の第Ⅲ相試験」</p> <p>（依頼者：大鵬薬品工業株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相）</p> <p>（内容）：治験概要の説明が行われ、治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>（指摘事項）発熱性好中球減少症の説明について、医療用語をわかりやすく追記修正すること。</p> <p>審議結果：修正のうえ承認</p>

【2】 治験の継続に関する審議

議題4

「MK-0991 第II相試験」

(依頼者：MSD 株式会社 / 研究段階：第II相)

(内容)：治験薬概要書の改訂、同意説明文書の改訂、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5

「小児を対象としたボリコナゾールの第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

議題6

「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

議題7

「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8

「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

	<p>議題 9</p> <p>「ME2080 (Stiripentol) の Dravet 症候群患者を対象とした一般臨床試験（第Ⅲ相）」（依頼者：Meiji Seika ファルマ 株式会社/研究段階：第Ⅲ相） (内容)：治験薬概要書の改訂、同意説明文書の改訂、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。</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題 10</p> <p>「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。</p> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	<p>平成 24 年度 IRB 委員の指名報告。 治験事務局の指名報告。 治験薬管理者の指名報告。 診療情報等保存責任者の指名報告</p>

承認：治験審査委員会 委員長 岸本 英文