

平成 21 年 5 月 三重中央医療センター 治験審査委員会 議事要旨

日 時：平成 21 年 5 月 21 日（木）17 時 00 分～17 時 40 分

場 所：三重中央医療センター 2 階 地域医療研修センター

出席者：山本初実委員長、堀部千治副委員長

成田美代委員、村田温子委員、森本保委員、北村政美委員、千代谷孝貴委員、

小川恵子委員、杉浦潔委員、新谷尚弘委員、川口祐二委員

欠席者：松坂清俊委員、霜坂辰一委員、横井一委員、田中滋己委員

○治験・製造販売後臨床試験に関する調査審議事項

①大正製薬株式会社の依頼による Ro200-5450iv の骨粗鬆症に対する第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験

治験依頼者：大正製薬株式会社

開発の相：第Ⅱ／Ⅲ相

対象疾患名：骨粗鬆症

治験薬名：Ro200-5450iv

治験実施計画書の変更、治験分担医師の変更及び安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書、治験分担医師の変更及び安全性情報等に関する報告について、
審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

②大日本住友製薬株式会社の依頼による AS-3201 の二重盲検法による用量設定試験（後期第Ⅱ相試験）

治験依頼者：大日本住友製薬株式会社

開発の相：第Ⅱ相

治験薬名：AS-3201

安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

③田辺三菱製薬株式会社の依頼による CNT0 148 の関節リウマチ患者を対象とした MTX 併用投与試験

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

開発の相：第Ⅱ／Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ

治験薬名：CNT0 148

治験分担医師の変更及び安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験分担医師の変更及び安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

④田辺三菱製薬株式会社の依頼による CNT0 148 の関節リウマチ患者を対象とした単剤投与試験

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

開発の相：第Ⅱ／Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ

治験薬名：CNT0 148

治験分担医師の変更及び安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験分担医師の変更及び安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑤萬有製薬株式会社の依頼による深在性真菌症を対象とした MK-0991 の第Ⅲ相試験

治験依頼者：萬有製薬株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：深在性真菌症

治験薬名：MK-0991

治験実施計画書別紙の変更、治験薬概要書追補の変更及び安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書別紙の変更、治験薬概要書追補の変更及び安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑥中外製薬株式会社の依頼によるオクレリズマブの関節リウマチ患者を対象とした用量反応性試験

治験依頼者：中外製薬株式会社

開発の相：第Ⅱ相

対象疾患名：関節リウマチ
治験薬名：R04964913（オクレリズマブ）

治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更及び安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更及び安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑦ 第一三共株式会社の依頼による人工膝関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の
第Ⅲ相試験

治験依頼者：第一三共株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：人工膝関節全置換術施行患者

治験薬名：DU-176b

治験実施計画書の変更、治験参加カードの変更及び治験分担医師の変更

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書の変更、治験参加カードの変更及び治験分担医師の変更について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑧ サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による基礎インスリン又は基礎インスリンとスルホニル尿素薬でコントロール不十分な2型糖尿病患者に対して AVE0010 を上乗せして24週間投与した時の有効性及び安全性の検討（ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行2群間比較、多施設共同試験）

治験依頼者：サノフィ・アベンティス株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：2型糖尿病

治験薬名：AVE0010

治験実施計画書の変更及び同意説明文書の変更

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書の変更及び同意説明文書の変更について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑨エーザイ株式会社の依頼による日本人関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブ (D2E7) による関節破壊進展防止試験

治験依頼者：エーザイ株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ

治験薬名：D2E7 (アダリムマブ)

治験実施計画書の変更、症例報告書の変更及び安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員 (手順書第 5 条第 6 項に該当する委員)】：無

【審査内容 (概要)】

(継続の適否)

治験実施計画書の変更、症例報告書の変更及び安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

その他

●中央審査対象治験等 (略称：CRB 対象治験等) について

当院で実施する予定の新たな治験が、国立病院機構本部 中央治験審査委員会 (National Hospital Organization Central Review Board) (略称 NHO-CRB) において、審議されたため、報告を行った。

報告の結果、上記案件は周知された。