

治験審査委員会議事録

開催日時	平成 24 年 11 月 8 日 (木) 17 時 ~ 17 時 20 分	
場所	管理棟 5 階 大会議室	
出席者	委員長	赤井裕輝
	委員	高柳玲子、阿部直司、伊藤功治、長島 章、横濱妙子、水本弥生、橋本幸男、高橋英行
	外部委員	水澤亜紀子

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

I. 治験継続の可否の審議と報告

- ① 塩野製薬株式会社の依頼による S-646240 の前期第Ⅱ相臨床試験
【内容】治験実施計画書等の改訂及び当局へ報告された安全性情報等について、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。
【結果】承認
- ② 杏林製薬株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした KRP-AB1102F 第Ⅱ相臨床試験
【内容】治験実施計画書等の改訂及び当局へ報告された安全性情報等について、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。
【結果】承認
- ③ 杏林製薬株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした KRP-AB1102 の 4 週間反復投与、第Ⅱ相臨床試験
【内容】治験実施計画書等の改訂及び当局へ報告された安全性情報等について、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。
【結果】承認
- ④ 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、COPD 患者を対象に、治験薬 (Ba679+BI1744) を吸入投与した際の有効性と安全性を比較する、第Ⅲ相ランダム化、二重盲検、並行群間比較試験
【内容】治験実施計画書等の改訂及び当局へ報告された安全性情報等について、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。
【結果】承認
- ⑤ 武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与時の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制における第Ⅲ相長期継続投与試験
【内容】治験実施計画書等の改訂及び当局へ報告された安全性情報等について、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。
【結果】承認
- ⑥ 武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与時の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制における第Ⅲ相二重盲検比較試験
【内容】治験実施計画書等の改訂及び当局へ報告された安全性情報等について、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。
【結果】承認
- ⑦ スミスアンドネフューエンドスコーピー株式会社の依頼による SNE-1101 の***及び安全性確認試験
【内容】治験実施計画書等の改訂について、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。
【結果】承認
- ⑧ スミスアンドネフューエンドスコーピー株式会社の依頼による SNE-1101 の有効性及び安全性確認試験
【内容】治験期間が 1 年を超えての継続、治験実施計画書等の改訂について、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。
【結果】承認
- ⑨ 東レ株式会社の依頼による慢性肝疾患患者における難治性のそう痒感を対象とした TRK-820 軟カプセルの第Ⅲ相試験
【内容】終了報告

II. 治験実施状況・事務局業務報告

- ① 治験実施状況が報告された。

Ⅲ. 次回開催日について
2012年12月13日（木）17:00 からを予定する。
特記事項 なし