

第10回 JAPSAM-第2IRB 審議議事録概要

日 時	西暦 2012 年 7 月 3 日 18 時 30 分～20 時 00 分
場 所	名古屋医工連携インキュベータ内 会議室
IRB 出席者	〔出〕 岩田委員、〔出〕 四方委員長、〔出〕 吉田委員 A、〔出〕 永津委員、
	〔出〕 小林委員 A、〔出〕 林（衆治）委員、〔欠〕 石川副委員長 A、
	〔出〕 横田委員 A、〔出〕 林（恭子）委員 B、〔出〕 石原委員 B
	A：外部委員 B：非専門委員

議題1	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第 II / III 相試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・「OPC-34712 治験薬概要書 7 版変更記録」に基づき、「治験薬概要書(第 7 版)」の変更内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題2	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第 II / III 相試験
審議・報告事項	・治験に関する変更 ・治験実施計画変更(報告)
審議・報告内容概略	・「OPC-34712 治験薬概要書 7 版変更記録」に基づき、「治験薬概要書(第 7 版)」の変更内容について審議した。 ・「治験実施計画書 変更書」に基づき、「治験実施計画書(第 3 版)」の変更内容について確認した。また、「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書別添資料1、2、3」の変更内容について確認した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題3	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第 III 相試験
審議事項	・当該院内で発生した重篤な有害事象(SAE 報告) ・治験に関する変更
審議内容概略	・重篤な有害事象に関する報告書(第1報・第2報)に基づき、報告された有害事象に関する発現状況、処置経過等について審議した。 ・「OPC-34712 治験薬概要書 7 版変更記録」に基づき、「治験薬概要書(第 7 版)」の変更内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題4	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第 III 相試験
審議・報告事項	・治験に関する変更 ・治験実施計画変更(報告)

審議・報告内容概略	<ul style="list-style-type: none"> 「OPC-34712 治験薬概要書 7 版変更記録」に基づき、「治験薬概要書(第7版)」の変更内容について審議した。 「治験実施計画書 変更書」に基づき、「治験実施計画書(第3版)」の変更内容について確認した。また、「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書別添資料1、2、3」の変更内容について確認した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題5	ファイザー株式会社の依頼による腹腔内感染症患者を対象とした PF-00344568 の第Ⅲ相試験
審議事項	<ul style="list-style-type: none"> 当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	<ul style="list-style-type: none"> 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及び CIOMS FORM に基づき、新たに報告された有害事象(すべて海外)の内容を確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題6	ファイザー株式会社の依頼による腹腔内感染症患者を対象とした PF-00344568 の第Ⅲ相試験
審議・報告事項	<ul style="list-style-type: none"> 当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報) 迅速審査(報告)
審議・報告内容概略	<ul style="list-style-type: none"> 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及び CIOMS FORM に基づき、新たに報告された有害事象(すべて海外)の内容を確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。 2012年6月6日に実施された迅速審査の内容と結果について報告がなされた。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題7	ファイザー株式会社の依頼による腹腔内感染症患者を対象とした PF-00344568 の第Ⅲ相試験
審議事項	<ul style="list-style-type: none"> 当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報) 当該院内で発生した重篤な有害事象(SAE 報告) 治験に関する変更
審議内容概略	<ul style="list-style-type: none"> 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及び CIOMS FORM に基づき、新たに報告された有害事象(すべて海外)の内容を確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。 重篤な有害事象に関する報告書(第1報・第2報)に基づき、報告された有害事象に関する発現状況、処置経過等について審議した。 治験責任医師の交代と治験分担医師の変更について審議した。また、同意説明文書変更点一覧に基づき、同意説明文書(第1. 1版)の変更内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題8	武田薬品工業株式会社の依頼による、逆流性食道炎の維持療法における TAK-438 の第3相長期投与試験
------------	-----------------------------------------------------

審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「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」、「新たな安全性に関する報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題9	武田薬品工業株式会社の依頼による、逆流性食道炎の治療における TAK-438 の第3相二重盲検比較試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「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」、「新たな安全性に関する報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題10	武田薬品工業株式会社の依頼による、胃潰瘍の治療における TAK-438 の第3相二重盲検比較試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「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」、「新たな安全性に関する報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題11	武田薬品工業株式会社の依頼による、十二指腸潰瘍の治療における TAK-438 の第3相二重盲検比較試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「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」、「新たな安全性に関する報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題12	武田薬品工業の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第 3 相二重盲検比較試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「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」、「新たな安全性に関する報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	3施設からの依頼による。

議題13	武田薬品工業の依頼によるNSAID長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象としたTAK-438の第3相長期継続投与試験
-------------	--------------------------------------------------------------------------

審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「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」、「新たな安全性に関する報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	3施設からの依頼による。

議題14	大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・被験者募集の手順に関する資料(院内ポスター)について、その構成・記載内容を中心に審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題15	MP-214の統合失調症患者を対象とした第Ⅱ / Ⅲ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「MP-214 安全性情報」に基づき、報告された有害事象を確認した上で、治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題16	MP-214の統合失調症患者を対象とした継続長期投与試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「MP-214 安全性情報」に基づき、報告された有害事象を確認した上で、治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題17	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY2189265の第Ⅲ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「重篤副作用等の症例一覧」「治験薬副作用症例報告書」及び「治験薬副作用症例票」に基づき、有害の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等々を中心に審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題18	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY2189265の第Ⅲ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報) ・治験に関する変更
審議内容概略	・「重篤副作用等の症例一覧」「治験薬副作用症例報告書」及び「治験薬副作用症例票」に基づき、有害の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過

	等々を中心に審議した。 ・治験分担医師の氏名リストに基づき、治験分担医師 1 名の追加について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題19	日本イーライリリー株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした LY2189265 の単独療法第Ⅲ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「重篤副作用等の症例一覧」「治験薬副作用症例報告書」及び「治験薬副作用症例票」に基づき、有害の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等々を中心に審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題20	協和発酵キリン株式会社の依頼によるRTA402第Ⅱ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「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、報告された有害事象を確認したうえで、治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題21	大塚製薬株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした第Ⅰ相試験
審議・報告事項	・治験に関する変更 ・治験実施計画変更(報告)
審議・報告内容概略	・治験参加の促進を目的に作成された被験者募集ポスターについて、その構成・記載内容等を中心に審議した。 ・「治験実施計画書別添資料2」、「治験実施計画書別添資料3」、及び、「治験実施計画書別添資料4」の変更内容について確認した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題22	大塚製薬株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした第Ⅰ相試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・同意説明文書別紙に基づき、生活保護受給者が治験参加によって負担軽減費を受領した場合の留意事項に関する記載について審議した。また、保険外併用療養費の適用がないため、治験実施計画書に定められた治験期間の診療費用については、治験依頼者が負担する旨、協議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題23	バイエル薬品株式会社の依頼による症候性肺塞栓症を伴わない急性症候性深部静脈血栓症の治療並びに再発抑制におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした多施設共同、無作為化、非盲検(リバーロキサバンの用量群間のみ二重盲検)、盲検下評価、実薬対照、並行群間比較試験
------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「重篤副作用等の症例一覧(外国症例)」に基づき、報告された有害事象の内容を確認した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題24	アステラス製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象とするASP1941の長期投与試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報) ・安全性情報定期報告
審議内容概略	・「治験薬副作用症例報告書(国内)」、及び「治験薬副作用症例票(国内)」に基づき、有害事象の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等々について審議した。 ・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」、及び「重篤副作用等症例の発現状況一覧」に基づき、過去半年間に国内及び外国において集積された有害事象を確認し、集積評価を踏まえた見解及び安全対策等について検討した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	5施設からの依頼による。