開催日時 2012年7月5日(木) 16時00分~17時00分 開催場所 本館3階 会議室2 出席委員 渡辺三郎、中津裕臣、松井安俊、石田禮子、鈴木義史、菅谷秋子、浅井秀樹、菱木賢治、柏木嶺、加藤雅江

議題及び審議 結果を含む主な 議論の概要 議題① 血液透析患者を対象としたJTT-751の長期投与における安全性及び有効性についての検討

治験依頼者:日本たばこ産業株式会社 【審議事項】

・終了報告:治験終了報告書(2012年6月15日付)をもって、治験が終了したことを確認した。

■審議結果:承認

議題(2)

TRK-100STP 第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験 一慢性腎不全一

治験依頼者:東レ株式会社

【審議事項】

- ・重篤な有害事象報告:重篤な有害事象発生の報告を受け、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。
- ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。
- ■審議結果:承認

議題③

...__ JNJ−212082(Abiraterone Acetate)の化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試 騒

治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性報告: 新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。
- ■審議結果:承認

議題(4)

JNJ-212082(Abiraterone Acetate)のドセタキセルを含む化学療法既治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第 II 相試験

治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。
- ■審議結果:承認

議題⑤

心血管及び腎イベント発症のハイリスク2型糖尿病患者を対象としたアリスキレンの第Ⅲ相臨床試験 治験依頼者:ノバルティスファーマ株式会社

【審議事項】

・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。

■審議結果:承認

議題⑥

AS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象としたプラセボ対照二重盲検群間比較試験〔第Ⅲ相試験〕 治験依頼者:大日本住友製薬株式会社

【審議事項】

・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。

■審議結果:承認

議題⑦≪他施設からの審査依頼による審議≫

TRK-100STP 第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験 -慢性腎不全-

治験依頼者:東レ株式会社

【審議事項】

・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。

■審議結果∶承認

議題⑧

日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相非盲検継続投与試験

治験依頼者:日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ・治験実施計画の変更:同意説明文書、改訂について審議した。
- ■審議結果:承認

議題⑨

日本イーライリリー株式会社の依頼による大腿骨頚部骨折患者を対象としたLY333334の第Ⅲ相臨床試験 治験依頼者:日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。

■審議結果:承認

議題10

第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象としたCS-747S第Ⅲ相試験

治験依頼者:第一三共株式会社

【審議事項】

・治験実施計画の変更:治験実施計画書別紙2の改訂について審議した。

■審議結果:承認

特記事項 議題⑦:他施設(1施設)からの審査依頼による審議