

## 第 25 回 JAPSAM-第2IRB 審議議事録概要

日 時	西暦 2013 年 10 月 1 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、[欠]吉田委員 A、[出]永津委員、
	[欠]林(衆治)委員、[欠]石川副委員長 A、[出]横田委員 A、[欠]兵藤委員 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	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	・安全性情報定期報告
審議内容概略	・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」、「定期報告集積一覧 重篤副作用等症例の発現状況一覧」、及び「TAK-438 治験薬重篤副作用等症例定期報告書(別紙)」に基づき、過去半年間に国内において集積された副作用等症例を確認し、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	2施設からの依頼による。

議題2	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	・安全性情報定期報告 ・当該院内で発生した重篤な有害事象(SAE 報告)
審議内容概略	・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」、「定期報告集積一覧 重篤副作用等症例の発現状況一覧」、及び「TAK-438 治験薬重篤副作用等症例定期報告書(別紙)」に基づき、過去半年間に国内において集積された副作用等症例を確認し、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。 ・「重篤な有害事象に関する報告書(第1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。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題3	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	・安全性情報定期報告
審議内容概略	・「安全性情報報告書(医)～重篤副作用等症例の発現状況一覧」、「重篤副作用等の症例一覧」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副作用等症例を確認し、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。国内治験においては、重篤副作用の発現が無かった旨を確認した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	9施設からの依頼による。

<b>議題4</b>	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
<b>審議事項</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報定期報告</li> <li>・当該院内で発生した重篤な有害事象(SAE 報告)</li> </ul>
<b>審議内容概略</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・「安全性情報報告書(医)～重篤副作用等症例の発現状況一覧」、「重篤副作用等の症例一覧」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副作用等症例を確認し、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。国内治験においては、重篤副作用の発現が無かった旨を確認した。</li> <li>・「重篤な有害事象に関する報告書(第1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。</li> </ul>
<b>結果</b>	治験の継続を承認。
<b>特記事項</b>	特になし。

<b>議題5</b>	MP-214の統合失調症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験
<b>審議事項</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)</li> </ul>
<b>審議内容概略</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・「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。</li> </ul>
<b>結果</b>	治験の継続を承認。
<b>特記事項</b>	特になし。

<b>議題6</b>	MP-214の統合失調症患者を対象とした継続長期投与試験
<b>審議事項</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)</li> </ul>
<b>審議内容概略</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・「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。</li> </ul>
<b>結果</b>	治験の継続を承認。
<b>特記事項</b>	特になし。

<b>議題7</b>	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
<b>審議事項</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)</li> </ul>
<b>審議内容概略</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・「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、及び処置経過等々を中心に審議した。</li> </ul>
<b>結果</b>	治験の継続を承認。
<b>特記事項</b>	3施設からの依頼による。

<b>議題8</b>	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
<b>審議事項</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)</li> </ul>
<b>審議内容概略</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・「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、及び処置経過等々を中心に審議した。</li> </ul>
<b>結果</b>	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9	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	<ul style="list-style-type: none"> <li>・海外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)</li> <li>・安全性情報定期報告</li> </ul>
審議内容概略	<ul style="list-style-type: none"> <li>・「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」、「治験薬副作用症例票(外国)」に基づき、報告された有害事象について審議した。</li> <li>・「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、過去半年間に外国において集積された副作用等症例を確認し、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。</li> </ul>
結果	承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題10	サノフィ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン新剤型の第Ⅲ相試験
審議事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)</li> <li>・継続審査</li> </ul>
審議内容概略	<ul style="list-style-type: none"> <li>・「個別報告共通ラインリスト」、「治験薬副作用症例報告書(外国)」、及び「治験薬副作用症例票(外国)」に基づき、有害事象とその発現状況、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。また、「治験薬 研究報告書」、及び「治験薬 研究報告 調査報告書」に基づき、研究報告の概要等について審議した。</li> <li>・「治験実施状況報告書(書式 11)」とその別紙に基づき、過去一年間の治験実施状況(症例実績、安全性、GCP遵守状況等)について審議した。</li> </ul>
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題11	サノフィ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン新剤型の第Ⅲ相試験
審議事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)</li> </ul>
審議内容概略	<ul style="list-style-type: none"> <li>・「個別報告共通ラインリスト」、「治験薬副作用症例報告書(外国)」、及び「治験薬副作用症例票(外国)」に基づき、有害事象とその発現状況、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。また、「治験薬 研究報告書」、及び「治験薬 研究報告 調査報告書」に基づき、研究報告の概要等について審議した。</li> </ul>
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題12	サノフィ株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン新剤型の第Ⅲ相試験
審議事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)</li> <li>・継続審査</li> </ul>
審議内容概略	<ul style="list-style-type: none"> <li>・「個別報告共通ラインリスト」、「治験薬副作用症例報告書(外国)」、及び「治験薬副作用症例票(外国)」に基づき、有害事象とその発現状況、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。また、「治験薬 研究報告書」、及び「治験薬 研究報告 調査報告書」に基づき、研究報告の概要等について審議した。</li> </ul>

	・「治験実施状況報告書(書式 11)」とその別紙に基づき、過去一年間の治験実施状況(症例実績、安全性、GCP遵守状況等)について審議した。
<b>結果</b>	治験の継続を承認。
<b>特記事項</b>	特になし。

<b>議題13</b>	サノフィ株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン新剤型の第Ⅲ相試験
<b>審議事項</b>	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
<b>審議内容概略</b>	・「個別報告共通ラインリスト」、「治験薬副作用症例報告書(外国)」、及び「治験薬副作用症例票(外国)」に基づき、有害事象とその発現状況、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。また、「治験薬 研究報告書」、及び「治験薬 研究報告 調査報告書」に基づき、研究報告の概要等について審議した。
<b>結果</b>	治験の継続を承認。
<b>特記事項</b>	特になし。