

第6回 JAPSAM-第2IRB 審議議事録概要

日 時	西暦 2012 年 3 月 6 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、〔欠〕 林（衆治）委員、〔出〕 石川副委員長 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	小野薬品工業株式会社の依頼によるオピオイド使用に伴う便秘に対する多施設共同非盲検非対照試験
審議事項	当該治験の実施について、 <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施施設、治験責任医師等の適格性 ・治験薬の使用の妥当性 ・プロトコル、ケースカードの倫理性、適格性 ・同意説明文書の倫理性、適格性 ・その他(被害補償の対応など) を審査した。
審議内容概略	GCP に基づき、被験者の人権保護、安全性の確保等を中心に審議した。治験実施施設としてのインフラは整備されている。治験責任医師については、臨床実績、及び CRC の業務支援により、当該治験の実施には問題ないとの判断となった。 治験薬について治療上の意義は大きく、プロトコル、ケースカード及び同意説明文書、その他補償への準備等に問題はない、との判断となった。
結果	当該医療機関での治験実施を承認する。
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心房細動患者を対象とした第 I 相試験
審議事項	当該治験の実施について、 <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施施設、治験責任医師等の適格性 ・治験薬の使用の妥当性 ・プロトコル、ケースカードの倫理性、適格性 ・同意説明文書の倫理性、適格性 ・その他(被害補償の対応など) を審査した。
審議内容概略	GCP に基づき、被験者の人権保護、安全性の確保等を中心に審議した。治験実施施設としてのインフラは整備されている。治験責任医師については、臨床実績、及び CRC の業務支援により、当該治験の実施には問題ないとの判断となった。 治験薬について治療上の意義は大きく、プロトコル、ケースカード及び同意説明文書、その他補償への準備等に問題はない、との判断となった。
結果	当該医療機関での治験実施を承認する。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題3	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	当該治験の実施について、 <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施施設、治験責任医師等の適格性 ・治験薬の使用の妥当性 ・プロトコル、ケースカードの倫理性、適格性 ・同意説明文書の倫理性、適格性 ・その他(被害補償の対応など) を審査した。
審議内容概略	GCP に基づき、被験者の人権保護、安全性の確保等を中心に審議した。治験実施施設としてのインフラは整備されている。治験責任医師については、臨床実績、及び CRC の業務支援により、当該治験の実施には問題ないとの判断となった。 治験薬について治療上の意義は大きく、プロトコル、ケースカード及び同意説明文書、その他補償への準備等に問題はない、との判断となった。
結果	当該医療機関での治験実施を承認する。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題4	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	・当院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議・報告内容概略	・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	4施設からの依頼による。

議題5	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・報告事項	・当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 ・治験実施計画変更(報告)
審議・報告内容概略	・「安全性情報報告書(医)～重篤副作用等症例の発現状況一覧(AS-3201)～」とその別紙、及び「重篤副作用等の症例一覧」に基づき、過去半年間に集積された重篤副作用を確認し、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。 ・「同意取得に際しての説明文書・同意文書」及び「治験薬概要書第9版追補1」の変更内容について審議した。 ・「治験実施計画書別紙2」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6	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	・当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	・「安全性情報報告書(医)～重篤副作用等症例の発現状況一覧(AS-3201)～」とその別紙、及び「重篤副作用等の症例一覧」に基づき、過去半年間に集積された重篤副作用を確認し、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。 ・「同意取得に際しての説明文書・同意文書」及び「治験薬概要書第9版追補1」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7	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・報告事項	<ul style="list-style-type: none"> ・当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 ・治験実施計画変更(報告)
審議・報告内容概略	<ul style="list-style-type: none"> ・「安全性情報報告書(医)～重篤副作用等症例の発現状況一覧(AS-3201)～」とその別紙、及び「重篤副作用等の症例一覧」に基づき、過去半年間に集積された重篤副作用を確認し、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。 ・「治験実施計画書別紙2」及び「治験薬概要書第9版追補1」の変更内容について審議した。 ・「治験実施計画書別紙1」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8	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	<ul style="list-style-type: none"> ・当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	<ul style="list-style-type: none"> ・「安全性情報報告書(医)～重篤副作用等症例の発現状況一覧(AS-3201)～」とその別紙、及び「重篤副作用等の症例一覧」に基づき、過去半年間に集積された重篤副作用を確認し、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。 ・「治験実施計画書別紙2」及び「治験薬概要書第9版追補1」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9	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・報告事項	<ul style="list-style-type: none"> ・当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 ・治験実施計画変更(報告)
審議・報告内容概略	<ul style="list-style-type: none"> ・「安全性情報報告書(医)～重篤副作用等症例の発現状況一覧(AS-3201)～」とその別紙、及び「重篤副作用等の症例一覧」に基づき、過去半年間に集積された重篤副作用を確認し、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。 ・「治験薬概要書第9版追補1」の変更内容について審議した。 ・「治験実施計画書別紙1」及び「治験実施計画書別紙2」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10	JTT-851 第Ⅱ相臨床試験 XXXXXXXXXX
審議事項	・治験に関する変更

審議内容概略	・「治験薬概要書(第5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	3施設からの依頼による。

議題11	JTT-851 第Ⅱ相臨床試験 [REDACTED]
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	・「治験薬概要書(第5版)」の変更内容について審議した。 ・「治験実施計画書別紙2(第1版 一部改訂)」及び「治験実施計画書別紙3(第1版 一部改訂)」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12	JTT-851 第Ⅱ相臨床試験 [REDACTED]
審議・報告事項	・治験に関する変更 ・安全性定期報告 ・治験実施計画変更(報告)
審議・報告内容概略	・「治験薬概要書(第5版)」の変更内容について審議した。 ・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」に基づき、過去半年間に重篤副作用等症例の発現はなかった旨を確認した。また、「治験実施計画書別紙2(第1版 一部改訂)」及び「治験実施計画書別紙3(第1版 一部改訂)」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13	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。 ・「治験薬 研究報告書」、「治験薬 研究報告 調査報告書」、及び別紙に基づき、研究報告の概要から指摘された問題点とそれに対する報告企業の見解、及び今後の対応について審議した。 ・「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、過去半年間に集積された重篤副作用を確認し、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	特になし。

議題14	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。 ・「治験薬 研究報告書」、「治験薬 研究報告 調査報告書」、及び別紙に基づき、研究報告の概要から指摘された問題点とそれに対する報告企業の見解、及び今後の対応に

	<p>ついて審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・「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、過去半年間に集積された重篤副作用を確認し、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	特になし。

議題15	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	<ul style="list-style-type: none"> ・当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	<ul style="list-style-type: none"> ・「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。 ・「治験薬概要書(英語版/日本語版)」の年次改訂に伴う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	2施設からの依頼による。