

平成24年度第7回豊橋市民病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催期日:平成25年2月27日(水) 17時00分～17時40分
開催場所:豊橋市民病院 第1会議室

出席委員名

大野 修、鈴木 隆二郎、渡邊 正男、加藤 岳人、鈴木 伸行、石田 隆浩、
菱田 由紀子、大川 照人、鎌倉 利光、天野 裕司

議題及び審議結果を含む議論の概要

配布資料の確認及び前回議事録の確認

配布資料の確認がなされた。また、平成24年度第6回の当委員会議事録(前回議事録)の確認がなされ、了承された。

議題(安全性情報等の報告、9件)

- フィラデルフィア染色体陽性慢性骨髄性白血病慢性期患者を対象とし、イマチニブを対照薬とした Bosutinib(SKI-606)の第Ⅲ相臨床試験
委託者:ファイザー株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:SKI-606
- 早期関節リウマチに対するCDP870の有効性検証試験
委託者:アステラス製薬株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:CDP870
- 日本人COPD患者を対象としたTio+Olo配合剤の長期投与試験
委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:Olodaterol吸入剤またはTiotropium + Olodaterol配合吸入剤
- 再発又は難治性多発性骨髄腫を対象とした第3相臨床試験
委託者:ブリストル・マイヤーズ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研契約変更
被験薬:BMS-901608

上記の治験の安全性情報について、治験依頼者及び治験責任医師が治験の継続に問題ないと判断しており、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:全て承認

議題(治験の実施計画書等の変更、3件)

- 早期関節リウマチに対するCDP870の有効性検証試験
委託者:アステラス製薬株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:CDP870

治験薬概要書の変更
同意説明文書の変更
治験実施計画書の変更
- フィラデルフィア染色体陽性慢性骨髄性白血病慢性期患者を対象とし、イマチニブを対照薬とした Bosutinib(SKI-606)の第Ⅲ相臨床試験
委託者:ファイザー株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:SKI-606

治験参加カードの作成
- 日本人COPD患者を対象としたTio+Olo配合剤の長期投与試験
委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:Olodaterol吸入剤またはTiotropium + Olodaterol配合吸入剤

治験分担医師の削除 佐藤和秀・橋本博行

上記の治験実施計画書変更等について審議した。

審議結果:全て承認

議題(開発の中止等に関する報告、1件)

- 糖尿病性早期腎症患者を対象としたBIBR 277の第Ⅲ相試験
委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:BIBR277

上記の開発中止等(文書保存期間の変更、廃棄)を報告。

審議結果:全て承認