

平成26年度 第1回 豊橋市民病院治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 : 平成26年5月28日(水) 17時00分～17時45分
場所 : 豊橋市民病院 第一会議室
出席委員 : 大野修, 鈴木隆二郎, 加藤岳人, 平野裕司, 石田隆浩, 菱田由紀子
鈴木教仁, 鎌倉利光, 中神真寿美

前回IRB議事録の確認

平成25年度第8回の当委員会議事録の確認がなされ、了承された。

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

治験依頼者 : 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究(第3相)
被験薬 : BMS-901608

安全性に係る報告, 治験実施計画の変更: 審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果: 承認

早期関節リウマチに対するCDP870の有効性検証試験

治験依頼者 : 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3相)
被験薬 : CDP870

安全性に係る報告, 治験実施計画の変更: 審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果: 承認

第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第II相試験

治験依頼者 : 第一三共株式会社
研究目的(段階) : 治験等の実施に関する研究(第2相)
被験薬 : DS-7113b

安全性に係る報告, 治験実施計画の変更: 審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果: 承認

第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第III相試験

治験依頼者 : 第一三共株式会社
研究目的(段階) : 治験等の実施に関する研究(第3相)
被験薬 : DS-7113b

安全性に係る報告, 治験実施計画の変更: 審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果: 承認

ファイザー株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第III相試験

治験依頼者 : 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3相)
被験薬 : ボスチニブ

安全性に係る報告, 治験実施計画の変更: 審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果: 承認

第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたAMG 162(デノスマブ)の第III相試験

治験依頼者 : 第一三共株式会社
研究目的(段階) : 治験等の実施に関する研究(第3相)
被験薬 : AMG 162

安全性に係る報告: 審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果: 承認

武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象としたMLN9708の第3相試験

治験依頼者：武田薬品工業株式会社
研究目的(段階)：治験等の実施に関する研究(第3相)
被験薬：MLN9708

安全性に係る報告：審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果：承認

武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象としたMLN9708の第3相試験

治験依頼者：武田薬品工業株式会社
研究目的(段階)：治験等の実施に関する研究(第3相)
被験薬：MLN9708

安全性に係る報告：審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果：承認

オピオイド誘発性の便秘症を有するがん患者を対象としたnaldemedineの第3相臨床試験－二重盲検並行群間比較試験－

治験依頼者：塩野義製薬株式会社
研究目的(段階)：治験等の実施に関する研究(第3相)
被験薬：Naldemedine

安全性に係る報告、重篤な有害事象に関する報告、治験実施計画の変更：審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果：承認

オピオイド誘発性の便秘症を有するがん患者を対象としたnaldemedineの第3相臨床試験－継続投与試験－

治験依頼者：塩野義製薬株式会社
研究目的(段階)：治験等の実施に関する研究(第3相)
被験薬：Naldemedine

安全性に係る報告、治験実施計画の変更：審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果：承認

再発の多発性骨髄腫患者を対象にcarfilzomib及びデキサメタゾンとボルテゾミブ及びデキサメタゾンを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験

治験依頼者：小野薬品工業株式会社
研究目的(段階)：治験等の実施に関する研究(第3相)
被験薬：Carfilzomib(ONO-7057)

安全性に係る報告：審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果：承認

持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901第Ⅲ相試験

治験依頼者：持田製薬株式会社
研究目的(段階)：治験等の実施に関する研究(第3相)
被験薬：MD-0901

安全性に係る報告、治験実施計画の変更：審議資料に基づき、当院における治験継続の妥当性について審議した。

■審議結果：承認