

平成 23 年第 12 回(通算第 263 回)シーピーシー治験病院治験審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時	平成 23 年 9 月 12 日(月)17:50~19:00
開催場所	シーピーシー治験病院 4 階 スカイルーム
出席委員名	福田 健夫、丸山 征郎、中川 昌之、吉田 愛知、木下 力、西村 明、染川 周郎
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>1. 平成 23 年第 11 回(通算第 262 回)治験審査委員会議事録 審議結果:承認</p> <p>2. アステラス製薬株式会社の依頼による第 I 相試験(CPC2010-14)        • 安全性情報等に関する報告書(措置報告、当該治験薬で発生した重篤な有害事象)        • 治験実施状況報告書        により、治験の継続の適否について審議した。        審議結果:承認</p> <p>3. 一般財団法人化学及血清療法研究所の依頼による第 I 相試験 (CPC2010-21)        • 治験に関する変更申請書(治験実施計画書の改訂)        の妥当性を審議した。        • 治験実施状況報告書        により、治験の継続の適否について審議した。        審議結果:承認</p> <p>4. バクスター株式会社／武田薬品工業株式会社の依頼による第 II/III 相 試験(CPC2011-03)        • 安全性情報等に関する報告書(当該治験薬で発生した重篤な有害 事象)        • 治験実施状況報告書        により、治験の継続の適否について審議した。        審議結果:承認</p> <p>5. 第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験(CPC2011-04)        • 安全性情報等に関する報告書(当該治験薬で発生した重篤な副作用)        • 治験実施状況報告書        により、治験の継続の適否について審議した。        審議結果:承認</p> <p>6. 味の素製薬株式会社の依頼による生物学的同等性試験</p>

	<p>(CPC2011-05)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験実施状況報告書</li> </ul> <p>により、治験の継続の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
7.	<p>中外製薬株式会社の依頼による薬物相互作用試験(CPC2011-07)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 安全性情報等に関する報告書(当該治験薬で発生した重篤な副作用)</li> <li>・ 治験実施状況報告書</li> </ul> <p>により、治験の継続の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
8.	<p>エーザイ株式会社の依頼による第 I 相試験(CPC2011-09)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 安全性情報等に関する報告書(当該治験薬で発生した重篤な副作用)</li> <li>・ 治験実施状況報告書</li> </ul> <p>により、治験の継続の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
9.	<p>Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による生物学的同等性試験(CPC2011-10)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 重篤な有害事象に関する報告書</li> <li>・ 治験実施状況報告書</li> </ul> <p>により、治験の継続の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
10.	<p>[REDACTED] の依頼による薬物相互作用試験(CPC2011-16)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 試験実施状況報告書</li> </ul> <p>により、試験の継続の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
11.	<p>第一三共株式会社の依頼による臨床薬理試験(CPC2011-13)</p> <p>治験薬概要書、治験実施計画書、説明文書・同意文書により、治験の実施の適否を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
12.	<p>自主研究(CPC2011-15)</p> <p>被験薬概要書、試験実施計画書、説明文書・同意文書により、試験の実施の適否を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>【報告事項】</p> <p>なし</p>
特記事項	