

平成 26 年第 1 回(通算第 307 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 26 年 1 月 20 日(月)18:00~19:00
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(審議事項13.、報告事項2.のみ出席)、中川 昌之、吉田 愛知、木下 力、染川 周郎、上原 充世、奥 健一郎
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>1. 平成 25 年第 17 回(通算第 306 回)治験審査委員会議事録 審議結果:承認</p> <p>2. 東レ株式会社の依頼によるTRK-700 第 I 相試験(CPC2013-03) • 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. 帝人ファーマ株式会社の依頼によるPTR-36の臨床薬理試験(第 I 相)(CPC2013-04) • 重篤な有害事象に関する報告書(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>4. 一般財団法人化学及血清療法研究所の依頼によるKD-357 第 III 相試験(CPC2013-07) • 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) 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. 「アステラス製薬」依頼の「ASP7374」の「第 III 相試験」(CPC2013-08) • 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。 • 治験終了報告書 の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>6. キッセイ薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験(CPC2013-10) • 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>7. 丸石製薬株式会社の依頼によるMR13A9の第 I 相臨床試験
(CPC2013-12)
・ 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>8. 株式会社スキャンポファーマの依頼によるSPI-8811の第 I 相試験
(CPC2013-13)
・ 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>9. バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY1067197の第 I 相臨床試験
(CPC2013-14)
・ 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>10. KRP-AM1977X 第 I 相臨床試験(CPC2013-15)
・ 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>11. 塩野義製薬株式会社の依頼による第 1 相臨床試験(CPC2013-16)
・ 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>12. KD-FLU の健康成人を対象とした第 II 相試験(CPC2013-18)
治験薬概要書、治験実施計画書、説明文書・同意文書等により、治験の実施の適否を審議した。
治験薬の安全性、投与間隔、対象被験者、健康被害の補償について質疑応答があった。
審議結果:承認</p> <p>13. 塩野義製薬株式会社の依頼による S-888711 の第 1 相臨床試験
(CPC2013-19)
治験実施計画書により、試験の実施の適否を審議した。
実施体制について質疑応答があった。
審議結果:承認</p> <p>14. 標準業務手順書
・ SOP CODE No. PHE/011
の妥当性を審議した。
審議結果:承認</p> |
|--|--|

	<p>【報告事項】</p> <p>以下の迅速審査について報告された。</p> <p>1. キッセイ薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験(CPC2013-10) ・治験に関する変更申請書(治験実施計画書、説明文書・同意文書 の変更)(2014 年 1 月 6 日(月)実施:承認)</p> <p>以下の事項について報告された。</p> <p>2. バクスター株式会社の依頼による小児を対象としたインフルエンザワク チンの非盲検第Ⅲ相臨床試験(SBS2012-130) ・治験実施計画書 別紙</p>
特記事項	審議事項 1:当 IRB 設置医療機関を含む 2 施設の議事録審議 報告事項 2:当 IRB 設置医療機関を含まない 2 施設からの報告依頼による