

平成 26 年第 2 回(通算第 308 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 2 月 17 日(月)18:00~18:25
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、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><b>【審議事項】</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>平成 26 年第 1 回(通算第 307 回)治験審査委員会議事録 審議結果:承認</li> <li>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</li> <li>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</li> <li>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</li> <li>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</li> <li>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) ・ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書 の妥当性を審議した。 ・ 治験実施状況報告書</li> </ol>

	<p>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. 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)</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・ 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。</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。 審議結果:承認</p> <p>8. 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)</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・ 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。</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。 審議結果:承認</p> <p>9. KRP-AM1977X 第 I 相臨床試験 (CPC2013-15)</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。 審議結果:承認</p> <p>10. 塩野義製薬株式会社の依頼による第 1 相臨床試験 (CPC2013-16)</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。 審議結果:承認</p> <p>11. KD-FLU の健康成人を対象とした第 II 相試験 (CPC2013-18)</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。 審議結果:承認</p> <p>12. 標準業務手順書</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・ SOP CODE No. CPC-CTP/001</li></ul> <p>の妥当性を審議した。 審議結果:承認</p> <p>13. 日本イーラーリリー株式会社の依頼による LY3009104 の後期第 II 相試験 (SBS2011-026)</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・ 重篤な有害事象に関する報告書</li></ul> <p>により、治験の継続の適否について審議した。 審議結果:承認</p>
--	--

	<p><b>【報告事項】</b>                  以下の事項について報告された。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 武田薬品工業株式会社の依頼によるTAK-875の第Ⅲ相試験(CPC2012-16)                     <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 開発の中止等に関する報告書</li> </ul> </li> <li>2. KRP-AM1977X第Ⅰ相臨床試験(CPC2013-15)                     <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験薬重篤副作用等症例定期報告書</li> </ul> </li> <li>3. 日本イーラーリー株式会社の依頼によるLY3009104の後期第Ⅱ相試験(SBS2011-026)                     <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験終了報告書</li> </ul> </li> </ol>
<p>特記事項</p>	<p>審議事項 1:当 IRB 設置医療機関を含む 3 施設の議事録審議                  審議事項 13:当 IRB 設置医療機関を含まない 1 施設からの審議依頼による                  報告事項 3:当 IRB 設置医療機関を含まない 1 施設からの報告依頼による</p>