

平成 26 年度第 4 回 受託研究審査委員会

日 時：平成 26 年 7 月 8 日（火） 13：00～13：15

開催場所：国立病院機構 横浜医療センター 大会議室

出席者：	委員長 小松 達司		
	副委員長 岩出 和徳	副委員長	佐橋 幸子
	委員 宇治原 誠	委員	関戸 仁
	委員 益子 照江		
	非専門委員 弓削 智夫	非専門委員	宮田 孝志
	非専門委員 大森 勇一	外部委員	望月 重信
	外部委員 西山 貴郁		
	事務局 木村 武洋	事務局	石田 雄一
	事務局 宮原 貴子	事務局	奥村 美那子
	事務局 佐藤 菜実		
欠席者：	委員 新野 史	委員	塩田 志乃恵
説明者：	宮崎 弘志 大橋 茉莉子		

審議事項一覧

(1) 新規依頼（審議内容：実施の適否）

1) 製造販売後調査

登録番号	研究者名	課題名	委託者	契約 症例数	審議 結果
2C194	古谷 良輔	サムス力 使用成績調査	大塚製薬株式会社	10	承認

(2) 継続審議事項

A) 治験

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容 (治験の継続の適否)	契約	審議 結果
3A57	古野 拓	田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象としたMP-214(一般名 Cariprazine)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	田辺三菱製薬株式会社	Ⅲ	安全性に関する報告 治験に関する変更	2	承認
3A58	古野 拓	田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象としたMP-214(一般名 Cariprazine)の継続長期投与試験	田辺三菱製薬株式会社	Ⅲ	安全性に関する報告 治験に関する変更	1	承認

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容 (治験の継続の適否)	契約	審議 結果
2A64	岩出 和徳	2型糖尿病 (DM) 又は中等度の慢性腎臓病 (CKD) を有し、左室収縮機能低下を伴う慢性心不全の増悪 (WCHF) のため緊急来院した日本人患者における、BAY 94-8862の安全性及び有効性をエプレノンと比較検討する多施設共同、無作為化、ダブルダミー法による二重盲検比較試験	バイエル薬品株式会社	II	安全性に関する報告 治験に関する変更	4	承認
4B07	宇治原 誠	インスリン治療で血糖コントロールが不十分な日本人2型糖尿病患者を対象にダパグリフロジンを追加併用投与したときの有効性及び安全性を検討する36週間投与継続期を伴う16週間多施設共同無作為化並行群間比較二重盲検プラセボ対照第IV相試験	アストラゼネカ株式会社	IV	安全性に関する報告 治験に関する変更	4	承認

(3) 報告事項

1) 平成26年度第3回中央治験審査委員会 (2014年6月10日開催) 審査結果

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容	審議 結果
3A55H	松下 啓	アステラス製薬依頼の高リン血症を対象とするASP1585の第III相試験	アステラス製薬株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (治験に関する変更) (治験終了報告書)	承認
3A56H	松下 啓	アステラス製薬依頼の高リン血症を対象とするASP1585の長期投与試験	アステラス製薬株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (治験に関する変更)	承認
3A59H	岩出 和徳	ファイザー株式会社による急性静脈血栓塞栓症を対象としたBMS-562247の第III相試験	ファイザー株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A60H	小松 達司	ジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたAsunaprevirとDaclatasvir併用療法のテラプレビル療法に対する第3相比較試験及び再燃患者を対象とした有効性及び安全性の検討	ブリistol・マイヤーズ株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容	審議結果
3A63H	岩出 和徳	臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象とした AMG145 をスタチン療法と併用した時の更なるLDL コレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社	Ⅲ	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認