

# 平成24年7月 国立病院機構茨城東病院 治験審査委員会

## —議事要旨—

※開催日時、開催場所、出席委員名は別紙のとおり

※業務手順書第5条第4項による過半数且つ5名以上の出席等要件を満たし、委員会が成立。

### <治験>

#### (1)MK-1029 後期第Ⅱ相試験

**成人気管支喘息患者を対象としたMK-1029の二重盲検無作為化プラセボ対照多施設共同  
並行群間用量検討試験**

依頼者名:MSD 株式会社

開発の相:第Ⅱ相試験

新規契約の適否について審議した。

■審議結果:承認

#### (2)KRP-AB1102F第Ⅱ相臨床試験

**-COPD 患者を対象としたホルモテロール DPI の 2 週間反復投与試験-**

依頼者名:杏林製薬株式会社

開発の相:第Ⅱ相試験

新規契約の適否について審議した。

■審議結果:承認

#### (3)KRP-AB1102第Ⅱ相臨床試験

**-COPD 患者を対象とした KRP-AB1102 の 4 週間反復投与試験-**

依頼者名:杏林製薬株式会社

開発の相:第Ⅱ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出され、治験の妥当性について審議した。

また、治験事務局より迅速審査(症例追加)の報告がなされた。

■審議結果:承認

#### (4)日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした

**Ba679+ BI1744 の第Ⅲ相試験**

依頼者名:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

開発の相:第Ⅲ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書及び当院における有害事象の報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。また、治験に関する変更申請(治験実施計画書 protocol reference1, 2)について報告がなされた。

■審議結果:承認

**(5) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるIPF患者を対象としたBIBF1120の**

**第Ⅲ相試験**

依頼者名: 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

開発の相: 第Ⅲ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書及び当院における有害事象の報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。

また、治験に関する変更申請書(治験実施計画書 protocol reference1)の報告がなされた。

■ 審議結果: 承認

**(6) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症持続型喘息患者を対象とした**

**Ba679BR 第Ⅲ相試験**

依頼者名: 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

開発の相: 第Ⅲ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書及び当院における有害事象の報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。

また、治験に関する変更申請書(治験計画書別紙の変更)の報告がなされた。

■ 審議結果: 承認

**(7) コントロール不良な重症の成人喘息患者を対象に CAT-354 の有効性を検討する後期第Ⅱ相**

**無作為化二重盲検試験**

依頼者名: アストラゼネカ株式会社

開発の相: 第Ⅱ相試験

治験に関する変更申請書(治験薬概要書の変更)の報告がなされた。

■ 審議結果: 承認

**(8) 循環器疾患の既往又は高リスクを有する中等度の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象と**

**したフルチカゾンフランカルボン酸エステル/GW642444 吸入用散剤100 mcg/25 mcg投与時の生存率に対する有効性をプラセボと比較する臨床アウトカム試験**

依頼者名: パレクセル・インターナショナル株式会社

開発の相: 第Ⅲ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出され、治験の妥当性について審議した。

■ 審議結果: 承認

**<医師主導治験>**

**(1) 慢性肺アスペルギルス症を対象とした予後調査後ろ向き研究**

調査委託者: 特定非営利活動法人 NEOCI

調査責任医師から本試験の概要の説明がなされ、治験の妥当性について審議した。

■ 審議結果: 承認

## **(2)MRSA肺炎診断・治療の実態調査**

調査委託者:特定非営利活動法人 NEOCI

調査責任医師から本試験の概要の説明がなされ、治験の妥当性について審議した。

■審議結果:承認

### **<製造販売後調査>**

#### **(1)ザーコリカプセル特定使用成績調査**

調査委託者:ファイザー株式会社

開発の相:製造販売後試験

調査責任医師から本試験の概要の説明がなされ、治験の妥当性について審議した。

■審議結果:承認

#### **(2)オンプレス特定使用成績調査**

調査委託者:ノバルティスファーマ株式会社

開発の相:製造販売後試験

調査責任医師から本試験の概要の説明がなされ、治験の妥当性について審議した。

■審議結果:承認

### **<直接閲覧の報告>**

以下の治験に関して、依頼者による直接閲覧が行われたことが、治験事務局から報告された。

(何れもカルテとの整合性に問題がなかった。)

○Ba679BR419 試験(ベーリンガー):5回

○BIBF1120 試験(ベーリンガー):4回

○BI679+BI1744 試験(ベーリンガー):8回

○AZ—CAT 注射(アストラゼネカ):1回

○KAP-AB1102 試験(杏林製薬):4回

○GSKアウトカム(パレクセル):1回

○K11Q2(共和薬品工業):直接閲覧:10回

### **<その他>**

平成24年6月治験審査委員会 ホームページ公開用議事要旨について

※確認の上、ホームページ公開の承認を得た。

### **<次回治験審査委員会の開催について>**

次回の開催日程は協議の上、8月9日(木)15時からとなった。

■開催日時： 平成24年7月26日(木)  
15時30分から16時45分

■開催場所： 国立病院機構茨城東病院  
管理棟2階 大会議室

■委員名簿および出欠

(1) 専門的知識を有する者

委員長	副院長	斎藤 武文	[出席]
副委員長	臨床研究部長	梅津 泰洋	[出席]
委員	内科診療部長	林原 賢治	[欠席]
委員	外科診療部長	橋詰 寿律	[出席]
委員	小児科医長	黒川 光俊	[欠席]
委員	薬剤科長	松山 重雄	[出席]
委員	調剤主任	柳田 裕行	[出席]
委員	看護部長	阿相 信子	[出席]
委員	副看護部長	小原 明美	[欠席]
委員	臨床検査技師長	青木 貞男	[出席]

(2) 専門的知識を有しない者

委員	事務部長	平 賢二	[出席]
委員	企画課長	武笠 勉	[出席]
委員	業務班長	林 正彦	[出席]

(3) 実施医療機関と利害関係を有しない者

委員	元常陽銀行取締役会長	西野虎之介	[出席]
委員	那珂市教育委員会歴史民俗資料館館長	仲田 昭一	[欠席]

