

天竜病院治験審査委員会 会議の記録の概要

作成日 2017年4月19日

開催日時	2017年4月18日 16:00~16:40
開催場所	特診棟 特定疾患治療研究室
出席者	白井正浩委員長、熊谷隆浩委員、西山治子委員、井本正樹委員、本多広明委員、矢部健一朗委員、本間恵美子委員、高橋衛委員
議題及び 審議結果を 含む主な 議論の概要	<p><b>【審議及び報告事項】</b></p> <p>議題 1. <b>【呼吸器・アレルギー科】</b></p> <p>Pearl Therapeutics, Inc.による COPD を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否</p> <p>② 治験に関する変更から、治験を継続することの適否</p> <p style="text-align: right;">以上について審議を行った。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>分担医師である白井委員長、当該治験に関与する熊谷隆浩委員は審議、採決に不参加</p> <p>議題 2. <b>【呼吸器・アレルギー科】</b></p> <p>Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相試験</p> <p>① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否</p> <p>② 治験に関する変更から、治験を継続することの適否</p> <p>③ 当院で発生した重篤な有害事象に関する報告から、治験を継続することの適否</p> <p style="text-align: right;">以上について審議を行った。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>分担医師である白井委員長、当該治験に関与する熊谷隆浩委員は審議、採決に不参加</p> <p>課題 3. <b>【呼吸器・アレルギー科】</b></p> <p>Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相継続試験</p> <p>① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否</p> <p style="text-align: right;">以上について審議を行った。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>分担医師である白井委員長、当該治験に関与する熊谷隆浩委員は審議、</p>

採決に不参加

**議題 4. 【呼吸器・アレルギー科】**

杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977Y 第Ⅲ相臨床試験（市中肺炎）

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否  
以上について審議を行った。

審議結果：承認

分担医師である白井委員長は審議、採決に不参加

- ① 以下の迅速審査結果の報告を行った。

2017年4月3日 治験に関する変更（承認）

**議題 5. 【呼吸器・アレルギー科】**

杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977Y 第Ⅲ相臨床試験（呼吸器感染症）

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否  
以上について審議を行った。

審議結果：承認

分担医師である白井委員長は審議、採決に不参加

- ① 以下の迅速審査結果の報告を行った。

2017年4月3日 治験に関する変更（承認）

**課題 6. 【呼吸器・アレルギー科】**

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 患者を対象に  
チオトロピウム＋オロダテロールの肺過膨張に対する効果を評価する第Ⅲ相  
試験

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否  
② 治験に関する変更から、治験を継続することの適否  
以上について審議を行った。

審議結果：承認

分担医師である白井委員長は審議、採決に不参加

**議題 7. 【呼吸器・アレルギー科】**

MSD 株式会社の依頼による MK5592 第Ⅲ相臨床試験

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否  
② 治験に関する変更から、治験を継続することの適否  
以上について審議を行った。

審議結果：承認

分担医師である白井委員長は審議、採決に不参加

議題 8. 【呼吸器・アレルギー科】

MSD 株式会社の依頼による院内肺炎又は人工呼吸器関連肺炎患者を対象とした MK-7655A の第Ⅲ相試験

- ① 以下の迅速審査結果の報告を行った。  
2017 年 4 月 3 日 治験に関する変更（承認）

議題 9. 【呼吸器・アレルギー科】

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による ALS-008176 の第Ⅱ相試験

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否  
以上について審議を行った。

審議結果：承認

分担医師である白井委員長、当該治験に関与する熊谷隆浩委員は審議、  
採決に不参加

- ① 以下の迅速審査結果の報告を行った。  
2017 年 4 月 3 日 治験に関する変更（承認）

課題 10. 【呼吸器・アレルギー科】

富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験

- ① 以下の迅速審査結果の報告を行った。  
2017 年 4 月 5 日 治験に関する変更（承認）

課題 11. 【呼吸器・アレルギー科】

富山化学工業株式会社の依頼による呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験

- ① 以下の迅速審査結果の報告を行った。  
2017 年 4 月 5 日 治験に関する変更（承認）

以上