邦英会治験審査委員会 会議の記録の概要

【第 160 回】

開催日時: 令和3年4月8日(水)17:55~18:35

場 所: 別途手順による対面会合以外の方法にて実施

出席委員: 吉田 武美、小林 真一、秋山 謙次、藤本 善徳、工藤 宏一郎、

小川 眞広、小山田 純一、秦 幸代

本 IRB 開催については、新型コロナウイルス感染症の影響を考慮し、PMDA からの関連 Q&A (2020 年 3 月 27 日付、改訂版含む)及びそれに伴い整備した手順に基づき、各 IRB 委員へ承諾を得た上で、対面会合以外の方法 (WEB 会議) にて実施した。

議題

- 1. 第 161 回 治験審査委員会議事録の承認
- 2. 継続中の治験についての経過報告
- 3. 治験継続の適否に関する審議
- ・科研製薬株式会社の依頼による KP-607 の用量設定試験 (第 相)
 - 1)治験実施状況に関する説明
 - 2)治験継続の適否についての審議
 - 3)審議結果:承認
- ・MSD 株式会社の依頼による第 相試験
 - 1)安全性情報についての説明
 - 2)治験継続の適否についての審議
 - 3)審議結果:承認
- ・田辺三菱製薬株式会社の依頼による第 相試験
 - 1)安全性情報についての説明
 - 2)治験継続の適否についての審議
 - 3)審議結果:承認
- 4. 治験に関する変更等に関する報告
 - ・大正製薬株式会社の依頼による TS-142 の第 相試験

- 1)治験に関する変更等についての説明
- 2) 事務的事項として委員会へ報告、資料提出
- ・ 株式会社の依頼による の薬物動態試験
- 1)治験に関する変更等についての説明
- 2)事務的事項として委員会へ報告、資料提出
- ・ 株式会社の依頼による の薬物動態試験
- 1)治験に関する変更等についての説明
- 2)事務的事項として委員会へ報告、資料提出
- 5. 治験計画及び実施の適否に関する審議
 - ・サンド株式会社の依頼によるエスシタロプラム錠 10~mg (ESCT10) とレクサプロ®錠 10~mg の薬物動態特性を比較する,健康成人男性対象,非盲検,無作為化,2~剤 2~期クロスオーバー,絶食下,単回投与の生物学的同等性試験
 - 1)開発の経緯および治験薬概要等についての説明
 - 2)治験実施計画書についての説明
 - 3)質疑応答
 - 4)治験実施の適否についての審議
 - 5)審議結果:承認

以上