

平成 29 年 1 月 西病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 29 年 1 月 23 日 (月) 15 : 00~17 : 25
開催場所	医療法人康雄会 西病院 会議室
出席委員名	富田 博之、長谷川 美紀子、西村 環、柿本 みゆき、齊藤 なおみ、前田 トシ子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>1. キッセイ薬品工業株式会社 —JR-131 の腎性貧血患者を対象とした長期投与試験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告</p> <p>今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>②治験に関する変更</p> <p>治験分担医師の追加、生活保護費受給者に関する資料の追加について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>2. 武田薬品工業株式会社 —大うつ病性障害の治療における、Lu AA21004 の臨床第 3 相試験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告</p> <p>今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>3. 第一三共株式会社</p> <p>第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第 III 相国際共同試験（糖尿病性末梢神経障害性疼痛）</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告</p> <p>今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>②治験に関する変更</p> <p>治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>

	<p>4. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 —日本人 2 型糖尿病患者を対象として、インスリン療法にエンパグリフロジンを併用したときの有効性及び安全性を検討する並行群間試験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告 今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>5. ファイザー株式会社 —ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第 3 相試験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①治験に関する変更 避妊法に関する注意喚起の Tanezumab プログラムの Protocol Deviation Alert Letter の追加について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>6. ファイザー株式会社 膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象とした Tanezumab の長期安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第 3 相多施設共同無作為化二重盲検実薬対照試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>①治験に関する変更 妊娠中のパートナーに関する情報開示に関する資料、Celecoxib Core Data Sheet の変更、治験分担医師の削除について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>7. ファイザー株式会社 膝関節、股関節または肩関節の関節全置換術を実施した tanezumab 試験の被験者を対象とした第 3 相多施設共同長期観察試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>①治験に関する変更 妊娠中のパートナーに関する情報開示に関する資料、治験分担医師の削除について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>
--	--

	<p>8. ファイザー株式会社</p> <p>成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の鎮痛効果および安全性を評価する第 3 相多施設共同無作為化、二重盲検、プラセボおよび実薬対照、並行群間比較試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>①治験に関する変更</p> <p>避妊法に関する注意喚起の Tanezumab プログラムの Protocol Deviation Alert Letter の追加、治験分担医師の削除について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>
	<p>9. ファイザー株式会社</p> <p>一ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第 3 相試験—《医療機関 2》</p> <p>【審議事項】</p> <p>①治験に関する変更</p> <p>Celecoxib Core Data Sheet の変更、避妊法に関する注意喚起の Tanezumab プログラムの Protocol Deviation Alert Letter の追加、治験分担医師の削除について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>
	<p>10. 丸石製薬株式会社</p> <p>一丸石製薬（株）の依頼による MR13A9 の第 II 相臨床試験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>なし</p> <p>【報告事項】</p> <p>①2016 年 12 月 16 日迅速審査の報告（治験分担医師の追加）</p>
	<p>11. 持田製薬株式会社</p> <p>LBAL 第 III 相試験—メトトレキサート治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象に、LBAL のヒュミラに対する同等性/同質性を検討する試験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告</p> <p>今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>②治験に関する変更</p> <p>治験分担医師の削除について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>

	<p>12. 武田薬品工業株式会社 —潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002 (300mg) の第3相試験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告 今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>13. 第一三共株式会社 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバント) 第 III 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告 今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>②治験に関する変更 服薬メモの変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>14. 第一三共株式会社 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバント) 第 III 相試験《医療機関 2》</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告 今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>※15 は欠番</p> <p>16. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社 アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による AMG 423 の第 II 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告 今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>
--	--

17. 医師主導治験

一心筋保護を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノンの有効性を検討する臨床試験一

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

②モニタリング報告書一覧

今回新たに入手したモニタリング報告書について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

なし

18. 小野薬品工業株式会社

—ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験—

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

なし

19. ノバルティス ファーマ株式会社

—左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相試験—

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

②重篤な有害事象に関する報告

今回発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

なし

20. バイエル薬品株式会社

下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第 III 相試験 (VOYAGER PAD)

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

②重篤な有害事象に関する報告

今回発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

なし

21. バイエル薬品株式会社

—冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験—

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

なし

22. バイエル薬品株式会社

—冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験—

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

なし

	<p>23. 日本ベーリンガーイングエルハイム株式会社 —GLORIA-AF：心房細動患者における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリ（フェーズII/III）—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告</p> <p>今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>24. オーバスネイチャーメディカル株式会社 —虚血性心疾患患者を対象としたOMKK02の医療機器治験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告</p> <p>今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>②重篤な有害事象及び不具合に関する報告</p> <p>今回発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>③治験実施状況の報告</p> <p>前回継続審査から1年が経過するため、治験を継続して実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>25. Meiji Seika ファルマ株式会社 —ME2112の統合失调症患者を対象とした検証的試験（第Ⅲ相）—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告</p> <p>今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>
--	--

	<p>26. Meiji Seika ファルマ株式会社 —ME2112の統合失調症患者を対象とした長期投与試験（第Ⅲ相）—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告 今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p> <p>27. 大塚製薬株式会社 —OPC-14597IMD(アリピプラゾール)の双極I型障害患者を対象とした第Ⅲ相非盲検試験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①新たな安全性情報に関する報告 今回新たに入手した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p>
特記事項	審議事項は他医療機関からの審議依頼による 次回の治験審査委員会開催予定は2017年2月13日とする