

平成 30 年 5 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 30 年 5 月 14 日 (月) 15 : 00~18 : 50
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、西村 環、田中 正信、内田 みほ、齊藤 なおみ、齊藤 政子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>1. (治験国内管理人) Pioneer Lifescience Technologies Japan 株式会社 —The PIONEER III Trial A Prospective Multicenter Global Randomized Controlled Trial Assessing the Safety and Efficacy of the BuMA Supreme™ Biodegradable Drug Coated Coronary Stent System for Coronary Revascularization in Patients with Stable Coronary Artery Disease or Non-ST Segment Elevation Acute Coronary Syndromes—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①治験実施の可否</p> <p>新たに実施する予定の治験について、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. 田辺三菱製薬株式会社</p> <p>—田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第 II / 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</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、治験実施計画書、治験実施計画書 別紙、治験実施計画書 添付資料の変更、被験者の募集の手順（広告等）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>3. 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—《医療機関1》</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>②治験に関する変更 同意説明文書 補遺の追加について、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。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p> <p>4. 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—《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。 審議結果：承認</p> <p>②治験に関する変更 治験実施計画書運用に関する変更点についての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。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p> <p>5. 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験対照試験</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>
--	--

	<p>6. ファイザー株式会社</p> <p>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>7. アストラゼネカ株式会社</p> <p>—アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozin の第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</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>同意説明文書の変更について、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>8. 田辺三菱製薬株式会社</p> <p>—田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験①— 『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</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>【報告事項】</p> <p>なし</p>

	<p>9. 田辺三菱製薬株式会社</p> <p>—田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験③—</p> <p>『医療機関1』</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>10. 田辺三菱製薬株式会社</p> <p>—田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験③—</p> <p>『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</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>①2018年4月9日開催　迅速審査の結果報告</p>
	<p>11. 田辺三菱製薬株式会社</p> <p>—田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験③—</p> <p>『医療機関3』</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>12. 田辺三菱製薬株式会社</p> <p>—田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験③—</p> <p>『医療機関4』</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>13. 田辺三菱製薬株式会社 —田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験④—</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>14. 田辺三菱製薬株式会社 —田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験①— 『医療機関1』</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>15. 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>なし</p> <p>【報告事項】</p> <p>①治験終了の報告</p>
	<p>16. アストラゼネカ株式会社 —日本人高カリウム血症患者を対象とした ZS (ジルコニウムナトリウム環状ケイ酸塩) の長期安全性を検討する多施設共同、非盲検長期投与第 III 相試験—</p> <p>【審議事項】</p> <p>①治験に関する変更</p> <p>治験実施計画書、同意説明文書、治験薬服薬スケジュール表の変更について、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>17. キッセイ薬品工業株式会社</p> <p>キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KLH-2109 の第 II 相臨床試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>①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>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>
	<p>18. 武田薬品工業株式会社</p> <p>—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</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>19. 第一三共株式会社</p> <p>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 (エドキサバシン) 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</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>③重篤な有害事象に関する報告</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>【報告事項】</p> <p>なし</p>

	<p>20. 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) 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。 審議結果：承認</p> <p>②治験に関する変更 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。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p> <p>21. 第一三共株式会社株式会社 —第一三共株式会社の依頼によるアルブミン尿を有する 2 型糖尿病患者を対象とした CS-3150 の第 III 相試験（308）—『医療機関 1』</p> <p>【審議事項】</p> <p>①治験に関する変更 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。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p> <p>22. 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慢性心不全患者を対象と した AMG423 の第 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。 審議結果：承認</p> <p>②治験に関する変更 治験分担医師の削除、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。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p>
--	--

	<p>23. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社 — (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による冠動脈狭窄におけるMedJ-01の安全性及び有効性評価のための多施設臨床試験—</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>②治験に関する変更 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。 審議結果：承認</p> <p>③有害事象に関する報告 今回発生した有害事象及び不具合について、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</p> <p>【報告事項】 なし</p>
	<p>24. バイエル薬品株式会社 —左室駆出率が低下した心不全 (HFrEF) 患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第 III 相、臨床アウトカム試験—</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>②治験に関する変更 治験実施計画書の変更、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。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p>

25. 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— 【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	26. 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 ②治験に関する変更 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。 審議結果：承認 【報告事項】 なし
27. 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治験に関する変更 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。 審議結果：承認 ③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	

28. 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治験に関する変更

治験薬概要書の変更、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。

審議結果：承認

③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

29. 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

②治験に関する変更

治験薬概要書の変更、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。

審議結果：承認

【報告事項】

なし

	<p>30. 日本ベーリングインターナショナルハイム株式会社 —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治験に関する変更 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。 審議結果：承認</p> <p>②有害事象に関する報告 今回発生した有害事象について、引き続き試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】</p> <p>なし</p> <p>31. 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治験に関する変更 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。 審議結果：承認</p> <p>②有害事象に関する報告 今回発生した有害事象及び不具合について、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</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>32. 大日本住友製薬株式会社 —DSP-5423 の小児統合失調症患者を対象とした検証的試験—</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】</p> <p>なし</p> <p>33. 大日本住友製薬株式会社 —DSP-5423 の小児統合失調症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 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】</p> <p>なし</p>
--	--

	<p>34. 大日本住友製薬株式会社 —DSP-5423P の統合失調症患者を対象とした検証的試験 [第3相試験] —《医療機関2》</p> <p>【審議事項】 なし</p> <p>【報告事項】 ①治験終了の報告</p> <p>35. 田辺三菱製薬株式会社 —田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象としたMT-5199の第II/III相試験—</p> <p>【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</p> <p>【報告事項】 なし</p> <p>36. 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検証的試験（第III相）—</p> <p>【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</p> <p>【報告事項】 なし</p> <p>37. 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】 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>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2018年6月11日とする</p>