

2017 年度 第 7 回 洛和会音羽病院治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2017 年 10 月 12 日 (木) 16 : 05~16 : 55
開催場所	洛和会本部棟 会議室 10
出席委員名	<p>猪野正志（委員長）、土谷美知子（副委員長）、金羽美恵、戸野直樹、上野善雄、 服部康夫、高山明、池田良太</p>

議題及び審 議結果を含 む主な議論 の概要	【審議事項】
	議題①
	<p>ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の患者を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題②</p> <p>アッヴィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対象とした ABT-627 の第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題③</p> <p>M S D 株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>
議題④	<p>セレンの補充を必要とする患者を対象とした FPF3400 の長期投与試験—多施設共同オープン試験—</p> <p>実施医療機関で発現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>治験薬概要書の変更に基づき、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>議題⑤</p> <p>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</p> <p>実施医療機関で発現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>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題⑥</p> <p>下肢潰瘍を有する閉塞性動脈硬化症患者を対象とした吸着型血液浄化器 AS-25 の検証的臨床試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>実施医療機関での治験期間が 1 年を経過するため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>＜審議結果：承認＞</p> <p>議題⑦</p> <p>インヴェンティヴ・ヘルス・ジャパン合同会社の依頼による中等症から最重症の慢性閉塞性肺疾患患者（COPD）を対象とした PT010、PT003、および PT009 の第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題⑧</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>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>治験実施計画書、治験実施計画書補遺、被験者への支払いに関する資料の変更、同意説明文書補遺、プロトコール誤訳謝罪レター、Note To File の追加に基づき、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>議題⑨</p> <p>NSCLC 患者に対する一次治療における MEDI4736 と tremelimumab の併用第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題⑩</p> <p>アステラス製薬依頼の腎性貧血（透析期）を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相比較試験</p> <p>実施医療機関で発現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>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題⑪</p> <p>アステラス製薬依頼の腎性貧血（透析期）を対象とする ASP1517 の長期投与試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題⑫</p> <p>下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾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第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題⑬</p> <p>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</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題⑭</p> <p>グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした GSK2834425(フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩) の第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題⑮</p> <p>グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした GSK2834425(フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩) の国内第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>議題⑯</p> <p>日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 の第 2/3 相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>治験実施計画書、治験薬概要書の変更に基づき、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>議題⑰</p> <p>中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験 (BN29552)</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>治験実施計画書の変更、治験機器概要書の追加に基づき、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>議題⑯</p> <p>中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験 (BN29553)</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の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>治験機器概要書の追加に基づき、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>議題⑰</p> <p>バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲ相試験</p> <p>被験者の募集の手順（広告等）に関する資料の変更に基づき、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>議題⑱</p> <p>nemolizumab のアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験—比較/長期継続投与試験—</p> <p>治験実施計画書、説明文書、同意文書、電子患者日誌入力の手引きの変更に基づき、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>1. 迅速審査</p> <p>報告①</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>「治験に関する変更申請書」(2017 年 9 月 6 日)</p> <p>＜2017 年 9 月 20 日実施：承認＞</p> <p>報告②</p> <p>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第Ⅲ相試験</p> <p>「治験に関する変更申請書」(2017 年 10 月 6 日)</p> <p>＜2017 年 10 月 10 日実施：承認＞</p>
--	---

	<p>報告③</p> <p>アステラス製薬依頼のレストレスレッグス症候群を対象とするガバペンチン エナカルビルの製造販売後臨床試験</p> <p>「治験に関する変更申請書」(2017年10月4日)</p> <p><2017年10月6日実施：承認></p>
--	---