2018 年度 第 1 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 2018年4月12日(木)16:00~16:50 開催場所 洛和会本部棟 会議室 10 出席委員名 │ 和田裕子(委員長)、土谷美知子(副委員長)、村田つる代、金羽美恵、三浦誠、 寺北秀樹、上野善雄、服部康夫、高山明、池田良太

議題及び審「【審議事項】

議結果を含 議題①

の概要

む主な議論 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

> 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。

<審議結果:承認>

治験参加カードの変更に基づき、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。

<審議結果:承認>

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。

<審議結果:承認>

議題(2)

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

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。

<審議結果:承認>

議題③

MSD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

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。

<審議結果:承認>

議題(4)

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

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。

<審議結果:承認>

治験参加カードの変更に基づき、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。

<審議結果:承認>

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。

<審議結果:承認>

議題(5)

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

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。

<審議結果:承認>

議題⑥

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

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。

<審議結果:承認>

議題⑦

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 皿相試験

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。

<審議結果:承認>

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。

<審議結果:承認>

議題®

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 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。

<審議結果:承認>

議題(9)

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

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。

<審議結果:承認>

議題⑪

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

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。

<審議結果:承認>

議題⑪

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

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。

<審議結果:承認>

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。

<審議結果:承認>

議題①

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)

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。

<審議結果:承認>

議題(13)

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)

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。

<審議結果:承認>

議題(14)

久光製薬株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした HP-3150 の第Ⅲ相試験

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。

<審議結果:承認>

患者配布用リーフレットの追加に基づき、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。

<審議結果:承認>

議題(15)

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

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。

<審議結果:承認>

議題(16)

nemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第皿相試験―比較/長期継続投与試験―

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。

<審議結果:承認>

治験実施計画書の変更に基づき、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。

<審議結果:承認>

議題①

田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①

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。

<審議結果:承認>

治験実施計画書 別紙 6 (ネスプ注射液添付文書) 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。

<審議結果:承認>

議題(18)

田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験②

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。

<審議結果:承認>

議題(19)

重症虚血肢膝下血管内治療においてローターブレーターシステム (NCVC-BR2) を補助 デバイスとして併用したバルーン形成術の安全性及び有効性を評価することを目的と したプロスペクティブ多施設単群臨床試験 (RESCUE BTK 治験)

モニタリング報告書(症例以外に関するモニタリング)の報告、治験調整医師代表、 治験実施計画書、治験機器概要書、治験機器の管理に関する手順書、モニタリングの 実施に関する手順書、監査の実施に関する手順書、被験者の健康被害補償に関する手 順書の変更に基づき、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。

<審議結果:承認>

【報告事項】

1. 終了報告

報告①

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

「治験終了報告書」(2018年3月13日)

2. 迅速審査

報告②

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—

「治験に関する変更申請書」(2018年4月2日)

<2018年4月4日実施:承認>

報告③

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

「治験に関する変更申請書」(2018 年 4 月 3 日) <2018 年 4 月 4 日実施:承認>

報告④

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

「治験に関する変更申請書」(2018 年 3 月 30 日) <2018 年 4 月 4 日実施:承認>

報告⑤

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

「治験に関する変更申請書」(2018 年 3 月 30 日) <2018 年 4 月 4 日実施:承認>

2. その他

報告⑥

MSD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

「開発の中止等に関する報告書」(2018年2月22日)