

平成 26 年度 第 10 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時：平成 27 年 2 月 19 日（木） 15:30 ～ 16:35

場所：独立行政法人国立病院機構仙台医療センター第二会議室

出席者：橋本 省(委員長)	上之原 広司(副委員長)	齋藤 泰紀
武田 和憲	鶴飼 克明	鴫田 民子
加藤 京子	厚谷 卓見	佐々木 誠
外崎 智之	坂田 宏	伊藤 直之

(敬称略)

【審議事項】

**議題1** ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験

審議内容：依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否が審議された。

審議結果：承認

**議題2** セルジーン株式会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ+レナリドミド(CC-5013)を投与した場合と、リツキシマブ+化学療法に続いてリツキシマブを投与した場合の有効性及び安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試験

審議内容：依頼者からの安全性報告および見解書、責任医師からの治験実施状況報告について、治験継続の可否が審議された。

審議結果：承認

**議題3** 協和発酵キリン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたKHK4563の第Ⅲ相臨床試験(D3250C00018)

審議内容：依頼者からの安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告について、治験継続の可否が審議された。

審議結果：承認

**議題4** アレクシオンファーマ株式会社の依頼による  
A RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBOCONTROLLED, MULTI-CENTER STUDY TO EVALUATE THE SAFETY AND EFFICACY OF ECULIZUMAB IN SUBJECTS WITH REFRACTORY GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS (GMG)  
難治性全身型重症筋無力症(gMG)患者に対するエクリズマブの安全性と有効性を評価するための無作為化、プラセボ対照、二重盲検、多施設共同臨床試験

審議内容：依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否が審議された。

審議結果：承認

- 議題5** 久光製薬株式会社の依頼によるL-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試験  
審議内容：受託の可否について審議された。  
  
審議結果：承認
- 議題6** 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラート(110 mg 又は150 mg, 経口1日2回)の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル酸(100 mg 経口1日1回)と比較するランダム化、二重盲検試験(RE-SPECT ESUS)  
審議内容：受託の可否について審議された。  
  
審議結果：承認
- 議題7** 藤本製薬株式会社の依頼による第Ⅰ／Ⅱ相試験  
審議内容：依頼者からの安全性報告について、治験継続の可否が審議された。  
  
審議結果：承認
- 議題8** ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、daratumumab, レナリドミド及びデキサメタゾン(DRd療法)とレナリドミド及びデキサメタゾン(Rd療法)の比較第Ⅲ相試験  
審議内容：受託の可否について審議された。  
  
審議結果：承認

## 【報告事項】

- 報告1** ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたエプレレノンの第Ⅲ相試験  
報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告について、治験継続の可否が審議され承認されたことが報告された。
- 報告2** 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ相試験  
報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告、治験薬概要書改訂、症例追加に伴う契約変更について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。
- 報告3** ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690,550経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間試験  
報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告および治験実施計画書の改訂について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。

- 報告4**      **ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験**
- 報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告および治験実施計画書の改訂について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。
- 報告5**      **ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験**
- 報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告および治験実施計画書の改訂について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。
- 報告6**      **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安定した患者を対象とした心血管イベントの再発予防効果を検討する二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験**
- 報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告および治験薬概要書の改訂について審議され、承認されたことが報告された。
- 報告7**      **アムジェン株式会社の依頼による臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象としたAMG145をスタチン療法と併用した時の更なるLDLコレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験**
- 報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告、当院で発生した重篤な有害事象報告および治験薬概要書、同意説明文書、被験者費用負担説明書、補償文書の改訂について審議され、承認されたことが報告された。
- 報告8**      **小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-1162第Ⅱ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**
- 報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告、治験実施計画書の改訂について審議され、承認されたことが報告された。
- 報告9**      **武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験**
- 報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。
- 報告10**      **武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験**
- 報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告について審議され、承認されたことが報告された。
- 報告11**      **グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるGW685698/GW642444のCOPDを対象とした第Ⅲ相臨床試験**
- 報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告および治験実施計画書の改訂について審議され、承認されたことが報告された。
- 報告12**      **アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作患者を対象としたAZD6140(チカグレロル)の国際共同第Ⅲ相試験**
- 報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告および治験実施状況報告について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。

**報告13      アステラス製薬の依頼による感染性腸炎を対象とするOPT-80の第Ⅲ相試験**

報告内容：1月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告について治験継続の可否が審議され、承認されたことが報告された。

**報告14      ファイザー株式会社の依頼によるCD20 陽性低腫瘍量濾胞性リンパ腫患者に対する一次治療におけるPF-05280586とリツキシマブを比較する, 無作為化, 二重盲検, 第3相試験**

報告内容：1月の本部中央審査において、受託の可否について審議され、承認されたことが報告された。

**報告15      武田薬品工業株式会社の依頼による胃又は十二指腸潰瘍の既往を有する低用量アスピリン継続投与中の患者を対象としたTAK-438の第Ⅲ相試験**

報告内容：依頼者より開発の中止等に関する報告書が提出され、1月の本部中央審査委員会にて報告された旨報告された。

**報告16      武田薬品工業株式会社の依頼による胃又は十二指腸潰瘍の既往を有する低用量アスピリン継続投与中の患者を対象としたTAK-438の第Ⅲ相継続投与試験**

報告内容：依頼者より開発の中止等に関する報告書が提出され、1月の本部中央審査委員会にて報告された旨報告された。