第192回地方独立行政法人りんくう総合医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要

会議名	第192回治験審査委員会
開催日時	2016年2月16日(火) 17:00 ~18:00
開催場所	地方独立行政法人りんくう総合医療センター 3階特別会議室
出席委員名	倭 正也 飯干 泰彦 石川 ユキ 飯田正明 烏野 隆博 武田 吉弘
	李朝《紀文》 森《沙苗》 神浪《功》 中西《腎》 福田《圭佑》

【審議事項】

議題① 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(プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験

・1月25日(2件)付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについて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
 - ・1月26日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題③ 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
 - ・1月29日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題④ バイエル薬品株式会社の依頼によるグラム陰性菌性肺炎患者を対象としたBAY 41-6551の第皿相試験
 - ・1月6日、1月19日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について 審議した。

審議結果:承認

- 議題⑤ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした 製造販売後臨床試験
 - ・1月7日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題⑥ サノフィ株式会社の依頼による急性冠症候群を発生した高コレステロール血症の患者を対象とした Alirocumabの第3相試験
 - ・12月25日、1月13日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について 審議した。
 - ・治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、治験参加カード、電子メッセージ変更の提出書類に基づき、 変更の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題⑦ 富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎患者を対象としたT-4288の臨床第Ⅱ相試験
 - ・1月20日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題® クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による2型糖尿病及び糖尿病性腎症患者を対象としたカナグリフロジンの影響を評価する第Ⅲ相試験
 - ・1月21日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。
 - ・CREDENCEmemoの提出書類に基づき、妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題⑨ 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)
 - ・1月4日、1月13日、1月19日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての 妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題⑩ 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(110mg又は150mg, 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(100mg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)
 - ・12月29日、1月27日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について 審議した。

審議結果:承認

- 議題① 日本たばこ産業株式会社によるJTZ-951後期第Ⅱ相臨床試験
 - ・1月13日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。
 - ・治験実施計画書、説明文書変更の提出書類に基づき、変更の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題① YLバイオロジクス株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたYLB113の第皿相試験
 - ・1月6日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題③ ファイザー株式会社の依頼による膝関節又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
 - ・1月27日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題例 ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験
 - ・1月29日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。
 - ・電子患者日誌、質問票追加の提出書類に基づき、追加の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題(⑤ ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験
 - ・1月7日、1月14日、1月28日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての 妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題(b) ノボノルディスク ファーマ株式会社の依頼による日本人2型糖尿病患者を対象としたNN9068の有効性及び 安全性の検討
 - ・1月4日、1月14日、1月27日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての 妥当性について審議した。

審議結果:承認

【継続審査】

- 議題① クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による2型糖尿病及び 糖尿病性腎症患者を対象としたカナグリフロジンの影響を評価する第Ⅲ相試験
 - ・提出書類に基づき継続の妥当性を検討した。

審議結果:承認

【報告事項】

- 議題① バイエル薬品株式会社の依頼によるグラム陰性菌性肺炎患者を対象としたBAY 41-6551の第Ⅲ相試験
 - ·期間延長(H28年1月13日(水)迅速審査実施:承認)
- 議題② 富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎患者を対象としたT-4288の臨床第Ⅱ相試験
 - ·期間延長(H28年1月18日(月)迅速審査実施:承認)

- 議題③ ファイザー株式会社の依頼による膝関節又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
 - ·治験協力者変更(H28年1月27日(水)迅速審査実施:承認)
- 議題④ ファイザー株式会社の依頼による膝関節、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
 - ·治験協力者変更(H28年1月27日(水)迅速審査実施:承認)
- 議題⑤ ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験
 - ·治験協力者変更(H28年1月29日(金)迅速審査実施:承認)