

第195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195回治験審査委員会
開催日時	2016年5月17日(火) 17:00 ~ 18:15
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 藤井 紀子 石川 ユキ 飯田 正明 烏野 隆博 武田 吉弘 森朝 紀文 森 沙苗 神浪 功 中西 賢 福田 圭佑

【審議事項】

議題① アツ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

- ・4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② 日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験

- ・4月25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。
- ・説明文書・同意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③ 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

- ・3月30日、4月12日、4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。

審議結果:承認

議題④ 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

- ・4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。
- ・治験薬概要書、説明文書・同意書、治験参加カード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⑤ 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)

- ・3月31日、4月13日、4月18日、4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。
- ・被験者募集に関する資料の追加の提出書類に基づき、変更の妥当性について審議した。
- ・治験実施計画書、別紙2変更、副次評価項目調査票追加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⑥ 杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-AM1977X第Ⅲ相臨床試験(市中肺炎)

- ・4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。

審議結果:承認

議題⑦ 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Ⅲ相試験

- ・被験者募集に関する資料の追加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⑧ 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

- ・SASについて被験者への説明追加、実施体制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⑨ 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

- ・実施体制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⑩ 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

- ・説明文書・同意書変更、被験者の健康被害について説明した文書、治験実施計画書等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⑪ 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

- ・4月7日、4月22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。
- ・治験実施計画書等、説明文書・同意書変更、治験紹介資料追加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⑫ 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

- ・4月7日、4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 MSD株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験

- ・3月28日、4月11日、4月11日、4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。
- ・治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書・同意書変更、治験参加カード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

【報告事項】

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

- ・終了報告(平成28年4月21日提出)→**報告結果:承認**

議題② 日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験

- ・治験分担医師変更(H28年4月21日(木)迅速審査実施: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

- ・終了報告(平成28年4月7日提出)→**報告結果:承認**

議題④ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキシ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

- ・試験実施計画書別冊変更(H28年4月27日(水)迅速審査実施:承認)

議題⑤ 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

- ・治験分担医師、協力者変更(H28年4月27日(水)迅速審査実施: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(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)

- ・治験分担医師変更(H28年4月8日(金)迅速審査実施:承認)

議題⑦ 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Ⅲ相試験

- ・治験分担医師変更(H28年4月22日(金)迅速審査実施:承認)

議題⑧ 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

- ・治験分担医師、協力者変更(H28年4月11日(月)迅速審査実施:承認)

議題⑨ 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

・治験分担医師、協力者変更(H28年4月11日(月)迅速審査実施:承認)

議題⑩ 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

・治験分担医師変更(H28年4月21日(木)迅速審査実施:承認)

議題⑩ MSD株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験

・治験実施計画書等修正報告(H28年4月4日(月)迅速審査実施:承認)