

第114回 臨床研究審査委員会

作成日：2014年9月20日

日 時	2014年9月17日(水)		
場 所	福岡大学病院 B会議室		
時 間	13:30 ~ 14:40		
出席委員	11名	朔 啓二郎, 柳瀬 敏彦, 坪井 義夫, 西村 良二, 兼岡 秀俊, 甲斐 勝二, 阿比留 正弘, 前越 俊之, 村上 剛人, 野島 三千代, 二神 幸次郎	
欠席委員	4名	向坂 彰太郎, 中島 衡, 守山 正樹, 草野 ひとみ	

審議事項： 治験の実施の妥当性について審議した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
09-001	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evolocumabをスタチン療法と併用した時の認知機能に対する影響を評価する二重盲検プラセボ対照多施設共同試験：FOURIER試験（治験20110118）の被験者を対象とした試験	クインタルス・トランスショナル・ジャパン株式会社	治験分担医師より治験概要の説明がなされた。同意説明文書の内容等について質疑応答を行い、治験実施の妥当性について審議を行った。	承認

審議事項： 治験の継続の妥当性について審議した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
09-014	SPP100（アリスクリン）の慢性心不全患者に対する第Ⅲ相試験	ノバルティス ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
09-020	小児てんかん患者を対象としたTRI476の第Ⅱ/Ⅲ相試験	ノバルティス ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
10-001	TRK-100STPの慢性腎不全を対象とした第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験	東レ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
10-007	再発又は難治性成人T細胞白血病/リンパ腫（ATL）患者を対象としたボルテゾミブの第Ⅱ相試験	（自ら治験を実施する者） 石塚 賢治	新たな安全性情報の報告	承認
11-011	新たに診断された定型欠伸発作を有する患者を対象としたラモトリギン単剤療法の臨床評価（小児）—多施設共同、非対照、非盲検試験—	グラクソ・スミスクライ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
11-021	糖尿病性末梢神経障害患者を対象としたAS-3201の第Ⅲ相試験	大日本住友製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-003	難治性局在関連てんかん患者を対象としたE2007の第Ⅲ相臨床試験	エーザイ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-005	乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	パレクセル・インターナショナル株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-008	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたLY3009104の第2b相無作為化、二重盲検、プラセボ対照用量範囲探索試験	日本イーライリリー株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-009	SyBL-1101の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験	シンバイオ製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
12-010	C型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333の第Ⅲ相試験	興和株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
12-014	AIN457の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第Ⅲ相試験（継続試験）	ノバルティス ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-021	動脈硬化性疾患リスクの高い血管疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験	日本イーライリリー株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告 実施状況報告	承認

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
12-024	SyB L-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験－継続投与試験－	シンバイオ製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂 実施状況報告	承認
12-029	M071754の長期投与試験	アルフレッサ ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告 治験実施計画書等の改訂	承認
12-033	MP-424のC型慢性肝炎を対象とした臨床試験（第III相試験）	田辺三菱製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-035	L-105の肝性脳症患者を対象とした第II / III相臨床試験	あすか製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
12-036	L-105の肝性脳症患者を対象とした第III相臨床試験	あすか製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
12-039	大塚製薬株式会社の依頼によるOPC-14597IMD（アリピプラゾール）の双極I型障害患者を対象とした第III相二重盲検比較試験	大塚製薬株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
13-003	日本人再発・難治性末梢性T細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第I / II相臨床試験	ムンディファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
13-009	中等症～重症の日本人局面型乾癬患者を対象として、2用量のApremilast (CC-10004)の有効性及び安全性を評価する後期第II相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	セルジーン コーポレーション	新たな安全性情報の報告	承認
13-010	日本人汎発型膿疱性乾癬患者を対象とした secukinumab (AIN457) の有効性、安全性、及び忍容性を評価する臨床試験	ノバルティスファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認
13-011	中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬（尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む）患者を対象とした SCH900222/MK-3222の第III相試験、及び長期安全性延長試験	MSD株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
13-014	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AMG 145 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	(治験国内管理人) クインタイルズ・トランスナショナル・ ジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	承認
13-017	帝人ファーマ株式会社の依頼による化学療法施行予定悪性腫瘍患者を対象としたTMX-67の第III相試験	帝人ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
13-019	日本人C型慢性肝炎患者を対象としたABT-450/r/ABT-267及びリバビリン併用投与の有効性及び安全性を評価するための第III相試験	アッヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
13-020	乾癬患者を対象としたKHK4827の第III相臨床試験（継続長期投与試験）	協和発酵キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
13-023	冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認
13-024	ソラフェニブ治療歴を有するc-Met高発現の切除不能肝細胞癌患者を対象としたARQ197の第III相無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験	協和発酵キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
13-025	クローン病の治療における、MLN0002（300mg）の第3相試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
13-026	潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002 (300mg) の第3相試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
14-005	第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ (AMG 162) の第IV相試験	第一三共株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
14-007	TG高値を示す脂質異常症患者を対象としたK-877の52週長期投与試験	興和株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
14-008	第一三共株式会社の依頼による脳血管撮影を受ける患者を対象としたGE-145の第II相試験	第一三共株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
14-010	大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象としたOPC-14597の第III相試験	大塚製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
14-012	MSD株式会社の依頼によるMK5592第III相臨床試験	MSD株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
14-013	MSD株式会社の依頼によるMK5592第III相臨床試験	MSD株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
14-014	中外製薬株式会社の依頼による軽度アルツハイマー病患者を対象としたGantenerumabの第III相試験	中外製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
14-016	大型及び巨大脳動脈瘤を対象としたSJN1301の多施設共同単一群試験 (日本ストライカー株式会社)	日本ストライカー株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認

報告事項 : 治験終了(中止・中断), 開発の中止等に関する報告2件, その他手順書に定める報告対象事項について報告を行った。

* 以上の内容は、臨床研究支援センターでも閲覧することができます。