

第141回 治験審査委員会

作成日：2016年12月10日

日 時	2016年11月16日(水)		
場 所	福岡大学病院 B会議室		
時 間	13:30 ~ 14:30		
出席委員	12名	朔 啓二郎, 高松 泰, 向坂 彰太郎, 今福 信一, 宮本 新吾, 兼岡 秀俊, 林 誓雄, 前越 俊之, 藤田 裕邦, 今辻 由香里, 野島 三千代, 神村 英利	
欠席委員	3名	柳瀬 敏彦, 小玉 正太, 赤羽根 靖雅	

各治験に関与する委員は審議及び採決には不参加

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
11-001	早期パーキンソン病患者を対象としたKW-6356の前期第Ⅱ相臨床試験	協和発酵キリン株式会社	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。	修正の上で承認 →同意説明文書の改訂を行い承認
11-002	中等症～重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象としたBI 655066(risankizumab)とプラセボの比較試験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	治験責任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。	修正の上で承認 →同意説明文書の改訂を行い承認
11-003	急性呼吸窮迫症候群患者を対象としたMR11A8の第Ⅲ相試験	丸石製薬株式会社	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。	修正の上で承認 →同意説明文書の改訂を行い承認

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
12-005	乾癬患者を対象としたLY2439821の第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	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	重篤な有害事象報告	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
12-029	M071754の長期投与試験	アルフレッサ ファーマ株式会社	実施状況報告 契約書の改訂	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	治験実施計画書等の改訂	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	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社	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
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	実施状況報告	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パ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
13-025	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 実施状況報告	承認
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 実施状況報告	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	治験分担医師の変更	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 治験分担医師の変更	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	新たな安全性情報の報告	承認
14-019	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相非盲検試験	大塚製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
14-023	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)	第一三共株式会社	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	承認
14-025	日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対するアフリベルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性及び安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第IV相試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
14-027	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 (LY 3314814) の第II/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 治験実施計画書等の改訂 実施状況報告	承認
14-028	早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012 (1mg) の第3相試験	武田薬品工業株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
14-029	レボドパ併用下のパーキンソン病の治療における、TVP-1012 (0.5mg又は1mg) の第2/3相試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
14-030	早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012 (1mg) の第3相継続長期投与試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
14-035	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象としたZ-100の第III相試験	ゼリア新薬工業株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
15-007	OL-BF-001の有効性及び安全性を評価するための臨床試験	オリンパス株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
15-011	MK-0653C第III相長期投与安全性試験	MSD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
15-012	日本人汎発型膿疱性乾癬患者を対象としたアダリムマブの多施設共同非盲検試験	アヅヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-013	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	(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)	新たな安全性情報の報告	承認
15-014	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パ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	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

15-016	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	小野薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-018	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたME2125の第Ⅱ/Ⅲ相試験	Meiji Seika ファルマ株式会社	重篤な有害事象報告	承認
15-019	A Randomized, Double-Blind, Parallel-Group, Placebo-Controlled Study of SM-13496 for the Treatment of Bipolar I Depression (SM-13496の双極Ⅰ型障害の大うつ病エピソードの患者を対象としたランダム化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験)	大日本住友製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-020	A Long-Term Study of SM-13496 in Patients with Bipolar I Disorder (SM-13496の双極Ⅰ型障害の患者を対象とした長期投与試験)	大日本住友製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-021	掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 1959の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-023	糖尿病性腎臓病 (DKD) と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	バイエル薬品株式会社	重篤な有害事象報告	承認
15-024	ME2112の統合失調症患者を対象とした検証的試験 (第Ⅲ相)	Meiji Seika ファルマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-025	ME2112の統合失調症患者を対象とした長期投与試験 (第Ⅲ相)	Meiji Seika ファルマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-026	RFB002の未熟児網膜症患者を対象とした臨床第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
15-027	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相試験 (腎機能低下を伴う糖尿病性末梢神経障害性疼痛もしくは帯状疱疹後神経痛)	第一三共株式会社	新たな安全性情報の報告 契約書の改訂 実施状況報告	承認
15-029	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相試験	Pearl Therapeutics, Inc	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 実施状況報告	承認
15-030	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-SPECTUS)	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-033	骨髄異形成症候群を対象としたSyB C-1101とアザシジン併用による第Ⅰ相臨床試験 (多施設共同オープン試験)	シンバイオ製薬株式会社	治験分担医師の変更	承認
15-034	A phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent	シンバイオ製薬株式会社	治験分担医師の変更	承認
15-035	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるAMG423の第Ⅱ相試験	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

15-036	アッヴィ合同会社によるC型肝炎ウイルスに感染した患者を対象としたABT-493/ABT-530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
15-037	シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による小児成長ホルモン分泌不全症を対象としたVRS-317の第Ⅱ/Ⅲ相試験	シミック株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
16-002	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症を対象としたイクセロンパッチの製造販売後臨床試験	ノバルティスファーマ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
16-004	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乾癬患者を対象としたBI655066の第Ⅲ相試験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
16-005	アッヴィ合同会社によるジェノタイプ2型C型肝炎ウイルスに感染した患者を対象としたABT-493/ABT-530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
16-006	潰瘍性大腸炎の維持療法におけるvedolizumab皮下注射剤の有効性及び安全性	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
16-007	vedolizumab皮下注射剤の非盲検長期継続投与試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
16-010	特発性肺線維症の急性増悪に対するART-123の第3相臨床試験—ART-123の有効性及び安全性を検討する多施設共同二重盲検比較試験—	旭化成ファーマ株式会社	治験実施計画書等の改訂 契約書の改訂	承認
16-011	アルツハイマー型認知症の発症リスクがある無症候性の被験者を対象にJNJ-54861911の有効性及び安全性を検討する第Ⅱb/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	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
16-012	エーザイ株式会社の依頼によるBAN2401の第Ⅱ相試験	エーザイ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
16-013	先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	サノフィ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
16-014	再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第Ⅱ相医師主導治験	(自ら治験を実施する者) 佐々木 秀法	治験実施計画書等の改訂 治験分担医師の変更	承認
16-015	脳血管障害による片麻痺患者に対する生体電位等で随意コントロールされた下肢装着型治療ロボット（HAL-TS01）の下肢体幹運動能力改善効果に関する医師主導治験	(自ら治験を実施する者) 井上 亨	治験実施計画書等の改訂	承認
16-017	アクテリオンファーマシューディカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しコイルリング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験	アクテリオンファーマシューディカルズジャパン株式会社	治験実施計画書等の改訂 治験分担医師の変更	承認
16-018	中等症から重症の日本人化膿性汗腺炎患者を対象にアダリムマブの安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検単一用量試験	アッヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
16-019	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	Pearl Therapeutics, Inc.	新たな安全性情報の報告	承認
16-020	Respiratory Syncytialウイルス感染症により入院した成人を対象としたALS-008176を経口投与したときの抗ウイルス活性、臨床アウトカム、安全性、忍容性、及び薬物動態の検討のための後期第2相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
16-021	HAM患者を対象としたステロイド第Ⅱb相臨床試験	自ら治験を実施する者 坪井 義夫	治験実施計画書等の改訂	承認

報告事項： 治験終了(中止)に関する報告5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。