

第152回 治験審査委員会

作成日：2017年10月31日

日 時	2017年10月18日(水)		
場 所	福岡大学病院 B会議室		
時 間	14:00 ~ 14:35		
出席委員	14名	向坂 彰太郎, 高松 泰, 柳瀬 敏彦, 中島 衡, 今福 信一, 宮本 新吾, 小玉 正太, 兼岡 秀俊 林 誓雄, 前越 俊之, 藤田 裕邦, 今辻 由香里, 濱松 美香, 神村 英利	
欠席委員	1名	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
10-001	大塚製薬の依頼によるうっ血性心不全患者を対象としたOPC-61815第II相試験	大塚製薬株式会社	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
10-002	nemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第III相試験—比較/長期継続投与試験—	マルホ株式会社	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。	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
09-020	小児てんかん患者を対象としたTRI476の第II/III相試験	ノーベルファーマ株式会社	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	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
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
13-023	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	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
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
14-001	虚血性心疾患患者を対象とした超音波血管新生療法装置T-75による超音波照射時の有効性及び安全性を評価するための臨床試験（医師主導治験）	（自ら治験を実施する者） 三浦 伸一郎	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
14-005	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
14-012	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	新たな安全性情報の報告	承認
14-024	アリセプトのレビー小体型認知症(DLB)を対象とした製造販売後臨床試験	エーザイ株式会社	重篤な有害事象報告	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 実施状況報告	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	重篤な有害事象報告 治験分担医師の変更	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	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 ルス・トランスジョナル・ジャパン (株)	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
15-014	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	治験実施計画書等の改訂 契約書の改訂	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
15-022	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腎疾患の進行に関して、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	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	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	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	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 実施状況報告	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 実施状況報告	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 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	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-SPECTESUS)	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
15-031	ONO-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する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、及び非盲検非対照長期継続投与試験	小野薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告 治験分担医師の変更	承認
15-032	MSD株式会社の依頼による院内肺炎又は人工呼吸器関連肺炎患者を対象としたMK-7655Aの第Ⅲ相試験	MSD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	新たな安全性情報の報告	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 治験実施計画書等の改訂	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	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
16-017	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	重篤な有害事象報告	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	アヴヴィ合同会社	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
16-023	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HBI-8000経口投与の有効性及び安全性を評価する第2b相非盲検単一群試験	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	承認
16-024	アリロクマブの第4相試験	サノフィ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認

16-025	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	実施状況報告	承認
16-026	中等症～重症の慢性局面型乾癩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	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	承認
16-027	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	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	承認
16-029	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるメトトレキサートで効果不十分な関節リウマチ患者を対象としたGSK3196165の第Ⅰ/Ⅱ相試験	グラクソ・スミスクライン株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
16-030	中等症から重症の成人アトピー性皮膚炎患者におけるABT-494の第Ⅱb相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検用量設定試験	アッヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
16-031	下肢潰瘍を有する閉塞性動脈硬化症患者を対象とした吸着型血液浄化器AS-25の検証的臨床試験	株式会社カネカ	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認
16-032	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としてBIIB037の第Ⅲ相試験	バイオジェン・ジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
16-034	日本人乾癩患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	ユーシービージャパン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-002	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたGSK2834425（フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩）の第Ⅲ相試験	グラクソ・スミスクライン株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
17-003	日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象に、固定用量のesketamineを鼻腔内投与したときの有効性、安全性及び忍容性を検討するランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照試験	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
17-007	早期アルツハイマー病を対象としたLY3314814 (AZD3293) の無作為化二重盲検Delayed-Start試験 [AZES試験 (AMARANTH試験) の継続投与試験]	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
17-009	ヒトT細胞白血病ウイルス関連脊髄症患者を対象としたKW-0761第Ⅲ相臨床試験	協和発酵キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-010	関節症性乾癩患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験 (SELECT-PsA2)	アッヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-011	関節症性乾癩患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験 (SELECT-PsA1)	アッヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-012	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるRFB002の未熟児網膜症患者を対象とした臨床第Ⅲ相継続試験	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
17-013	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-014	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
17-015	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-016	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認

17-017	日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅱ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	承認
17-020	日本人PID患者を対象としたIgPro10の非盲検試験	CSLベーリング株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-021	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慢性心不全患者を対象としたAMG423の第Ⅲ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
17-023	壊疽性膿皮症による活動性潰瘍を有する日本人被験者を対象としてアダリムマブの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、多施設共同、非盲検、単群試験	アヅヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認

迅速審査報告：迅速審査の内容及び結果を報告した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	報告内容	
17-017	日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅱ相試験	日本イーライリリー株式会社	治験分担医師の変更	承認
17-018	中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相、プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験	EAファーマ株式会社	治験分担医師の変更	承認

報告事項：治験終了(中止)に関する報告1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。