

第156回 治験審査委員会

作成日：2018年2月28日

日 時	2018年2月21日(水)	
場 所	福岡大学病院 B会議室	
時 間	14:00 ~ 15:00	
出席委員	12名	向坂 彰太郎, 高松 泰, 柳瀬 敏彦, 今福 信一, 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	3名	中島 衡, 宮本 新吾, 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
02-001	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と静脈内投与を比較検討する第3相ランダム化多施設共同試験	ヤンセンファーマ株式会社	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
02-002	腎性貧血を合併した腹膜透析患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性を検討する非盲検、多施設共同試験	バイエル薬品株式会社	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
02-003	尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験	ユーシービージャパン株式会社	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
02-004	単純ヘルペスウイルス角膜炎患者を対象としたST-605の非対照・オープンラベル・第Ⅱ相試験	株式会社エムズサイエンス	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
02-005	ONO-1101 後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験 敗血症に伴う頻脈性不整脈に対する無治療を対照とした多施設共同非盲検無作為化並行群間比較試験	小野薬品工業株式会社	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
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 治験実施計画書等の改訂	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 治験実施計画書等の改訂 治験契約書の改訂	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	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	契約書の改訂	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	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	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	治験実施計画書等の改訂	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	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
15-021	掌蹠膿疱症患者を対象としたCNT0 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 治験実施計画書等の改訂	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	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	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
15-029	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	治験実施計画書等の改訂	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ナート (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 治験実施計画書等の改訂	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 治験実施計画書等の改訂	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	治験実施計画書等の改訂 契約書の改訂	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	実施状況報告	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 契約書の改訂	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
16-016	頸動脈ステントシステムTCD-15152の多施設共同国内試験	テルモ株式会社	新たな安全性情報の報告	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	アヅヴィ合同会社	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 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	新たな安全性情報の報告	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	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
16-026	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	日本バ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 重篤な有害事象報告 治験実施計画書等の改訂	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	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	アヅヴィ合同会社	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	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たBITB037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	承認
16-034	日本人乾癬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
16-035	協和発酵キリン株式会社の依頼による体軸性脊椎関節炎患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験	協和発酵キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-001	EAファーマ株式会社の依頼によるE6011の第Ⅱ相試験	EA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
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/ピ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	治験実施計画書等の改訂 実施状況報告	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 実施状況報告	承認
17-006	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験（LIMITLESS試験）	アヅヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	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
17-008	エーザイ株式会社依頼による小児部分でんかんを対象としたE2007の第Ⅲ相試験	エーザイ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
17-009	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	関節症性乾癬患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験（SELECT-PsA2）	アヅヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-011	関節症性乾癬患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験（SELECT-PsA1）	アヅヴィ合同会社	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	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	承認
17-019	レオファーマ株式会社によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの第Ⅲ相臨床試験	レオファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	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 契約書の改訂	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 治験実施計画書等の改訂	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	アヴヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-024	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	新たな安全性情報の報告	承認
17-025	nemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験ー比較/長期継続投与試験ー	マルホ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-026	赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molnidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験	バイエル薬品株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
17-027	赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molnidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験	バイエル薬品株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
17-028	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104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 治験実施計画書等の改訂	承認
17-029	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104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 治験実施計画書等の改訂	承認
17-030	NAFLD患者を対象としたK-877の第Ⅱ相試験	興和株式会社	治験責任医師の変更 治験分担医師の追加 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	
17-019	レオファーマ株式会社によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの第Ⅲ相臨床試験	レオファーマ株式会社	契約症例数の追加 治験費用の変更	承認

報告事項：治験終了(中止)に関する報告7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。