

第102回 臨床研究審査委員会

作成日：2013年10月2日

日 時	2013年9月18日(水)		
場 所	福岡大学病院 B会議室		
時 間	13:30 ～ 14:30		
出席委員	13名	田村 和夫, 柳瀬 敏彦, 朔 啓二郎, 向坂 彰太郎, 中島 衡, 坪井 義夫, 兼岡 秀俊, 甲斐 勝二, 阿比留 正弘, 前越 俊之, 村上 剛人, 草野 ひとみ, 二神 幸次郎	
欠席委員	2名	守山 正樹, 野島 三千代	

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	S-8 8 8 7 1 1 の第3相臨床試験	塩野義製薬株式会社	治験分担医師より治験概要の説明がなされた。本治験のスケジュールや特徴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 (アリスキレン) 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 治験実施計画書等の改訂 治験契約期間の延長	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
10-019	TSU-68の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験	大鵬薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
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
11-022	E2020 SR 23mgの日本人高度アルツハイマー型認知症患者に対する有効性及び安全性を確認する E2020 10mg対照二重盲検並行群間比較試験及び非盲検継続試験	エーザイ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
11-023	日本イーライリリー株式会社の依頼による第II相無作為化試験	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
12-002	パーキンソン病患者を対象としたFPF1100NW (セレギリン塩酸塩) の長期投与試験 (第Ⅱ相試験)	エフピー株式会社	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
12-004	中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬患者および関節症性乾癬患者を対象としたCP-690, 550の経口2用量長期投与時の安全性、忍容性および有効性を検討する多施設共同第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験	ファイザー株式会社	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	S y B L - 1 1 0 1 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	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 治験契約期間の延長	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	承認
12-011	HP-3000のL-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたプラセボ対照ランダム化二重盲検比較試験	久光製薬株式会社	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

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
12-016	医師主導によるSunitinibの第Ⅱ相試験	(自ら治験を実施する者) 渡辺 憲太郎	新たな安全性情報の報告	承認
12-017	ENA713Dのアルツハイマー型認知症患者を対象とした第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
12-018	TA-650 (インフリキシマブ) の乾癬患者を対象とした第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
12-020	L059 (レベチラセタム) の第Ⅲ相長期継続投与試験	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
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 治験実施状況報告	承認
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	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
12-025	ジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたAsunaprevirとDaclatasvir併用療法のテラプレビル療法に対する第Ⅲ相比較試験及び再燃患者を対象とした有効性及び安全性の検討	ブリistol・マイヤーズ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-027	DSP-1747の第Ⅱ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 治験実施計画書等の改訂	承認
12-028	M071754の第Ⅲ相臨床試験	アルフレッサー 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	アルフレッサー ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-031	乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験 (二重盲検試験からの継続長期投与試験)	協和発酵キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
12-032	乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験 (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
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 治験実施計画書等の改訂	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	新たな安全性情報の報告	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	新たな安全性情報の報告	承認
12-038	パーキンソン病を伴うレビー小体型認知症患者を対象としたAD-810Nの探索的試験 [第Ⅱ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 治験実施計画書等の改訂	承認
12-040	治癒不能な進行・再発卵巣癌を対象とした、HB-EGF特異的抑制剤BK-UMとゲムシタビン併用療法の第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験	(自ら治験を実施する者) 宮本 新吾	治験実施計画書等の改訂	承認
13-006	CNT0 1959の掌跖膿疱症患者を対象とした第Ⅱ相試験	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
13-009	中等症～重症の日本人局所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	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4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。