

第142回 治験審査委員会

作成日：2016年12月28日

| | | |
|------|----------------|---|
| 日 時 | 2016年12月14日(水) | |
| 場 所 | 福岡大学病院 B会議室 | |
| 時 間 | 13：30 ~ 14：30 | |
| 出席委員 | 15名 | 朔 啓二郎, 高松 泰, 柳瀬 敏彦, 向坂 彰太郎, 今福 信一, 宮本 新吾, 小玉 正太, 兼岡 秀俊, 林 誓雄, 赤羽根 靖雅, 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 | 0名 | |

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 |
|--------|---|------------------|--|----------------------------|
| 12-001 | CAX4221の生物学的同等性試験 | | 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 |
| 12-002 | 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 |
| 12-003 | 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 | アップヴィ合同会社 | 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 |

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 |
| 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 |
| 12-014 | 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 | 重篤な有害事象報告 | 承認 |
| 13-011 | 中等症から重症の局限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 | 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 実施状況報告 | 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 |
| 14-005 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 14-018 | 希少性神経・筋難病疾患の進行抑制治療効果を得るための新たな医療機器、生体電位等で随意コントロールされた下肢装着型補助ロボット(HAL-HN01)に関する医師主導治験－HTLV-1関連脊髄症(HAM)等の癌性対麻痺症による歩行不安定症に対する短期の歩行改善効果についての多施設共同無作為化比較对照並行群間試験－(NCY-2001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 |
| 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 | 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 | 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と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 | 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 実施状況報告 | 承認 |
| 14-032 | L-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第III相並行群間比較試験 | 久光製薬株式会社 | 実施状況報告 | 承認 |
| 14-034 | 中等症から重症のアトピー性皮膚炎成人患者に対するDupilumabの有効性および長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験 | サノフィ株式会社 | 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 | 実施状況報告 | 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 |
| 15-011 | 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 | 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 | アッヴィ合同会社 | 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) クインタルス・トランサシオナル・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ロキサ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 |
| 15-019 | 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 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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帶状疱疹後神経痛） | 第一三共株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 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） | 日本ベーリングサーイングルハイム株式会社 | 新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告 実施状況報告 治験実施計画書等の改訂 覚書の改訂 | 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 実施状況報告 | 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 | 実施状況報告 | 承認 |
| 15-033 | 骨髄異形成症候群を対象としたSyB C-1101とアザチジン併用による第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 | 新たな安全性情報の報告 | 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 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 15-035 | アステラス・アムジェン・バイオファ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 |
| 15-036 | 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 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 16-001 | 塩野義製薬株式会社によるS-888711の第I / II相臨床試験 | 塩野義製薬株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 契約書の改訂 | 承認 |
| 16-003 | YLバイオロジクス株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第III相試験 | YLバイオロジクス株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 16-004 | 日本ベーリングサーイング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 | 日本ベーリングサーイングルハイム株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 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 | 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皮下注製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 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 16-007 | vedolizumab皮下注製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 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 治験実施計画書等の改訂 | 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单一用量試験 | 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 |
| 16-022 | 術後疼痛に対するSyB P-1501（フェンタニル塩酸塩）のプラセボ対照二重盲検比較試験 | シンバイオ製薬株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 16-026 | 中等症～重症の慢性局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 | 日本ベーリングサーイングルハイム株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 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 | 承認 |
|--------|---------------------------------|----------|-------------|----|

報告事項：治験終了(中止)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。