

第135回 臨床研究審査委員会

作成日：2016年5月27日

日 時	2016年5月18日(水)	
場 所	福岡大学病院 B会議室	
時 間	13:30 ~ 15:00	
出席委員	14名	朔 啓二郎, 高松 泰, 柳瀬 敏彦, 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	1名	向坂 彰太郎

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
05-001	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
05-002	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	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
05-003	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	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
05-004	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	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	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
12-005	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 実施状況報告	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 重篤な有害事象報告	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	新たな安全性情報の報告	承認
12-039	大塚製薬株式会社の依頼による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相二重盲検比較試験	大塚製薬株式会社	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	実施状況報告	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
13-014	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	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	治験実施計画書等の改訂	承認
13-022	CIM331の第Ⅱ相臨床試験	中外製薬株式会社	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	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) 朔 啓二郎	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 治験実施計画書等の改訂 実施状況報告	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 治験実施計画書等の改訂	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	治験実施計画書等の改訂	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 治験実施計画書等の改訂	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	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
14-029	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 契約書の改訂	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
14-034	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の有効性及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	新たな安全性情報の報告	承認
15-001	パーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象としたAD-810Nの検証的試験 [第3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
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	実施状況報告	承認
15-009	M518101の尋常性乾癬及び掌蹠角化症に対する第III相試験－長期投与試験 (52週間) －	マルホ株式会社	治験実施計画書等の改訂 実施状況報告	承認
15-010	膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNTO 1959 (Guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第III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 実施状況報告	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 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 治験実施計画書等の改訂	承認
15-015	潰瘍性大腸炎患者を対象としたKAG-308探索的試験	科研製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂	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
15-017	塩野義製薬株式会社の依頼によるS-888711の第3相臨床試験	塩野義製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂	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	掌跖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
15-024	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 治験実施計画書等の改訂	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
15-036	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	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	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	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	新たな安全性情報の報告	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	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	承認
16-008	日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

報告事項 : 治験終了(中止)に関する報告0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。