

第145回 治験審査委員会

作成日：2017年3月31日

| | | | |
|------|---------------|--|--|
| 日 時 | 2017年3月15日(水) | | |
| 場 所 | 福岡大学病院 B会議室 | | |
| 時 間 | 13:30 ~ 14:35 | | |
| 出席委員 | 13名 | 朔 啓二郎, 柳瀬 敏彦, 高松 泰, 向坂 彰太郎, 宮本 新吾, 今福 信一, 小玉 正太, 林 誓雄, 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 | 2名 | 兼岡 秀俊, 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 |
|--------|---|------------------|--|----------------------------|
| 03-001 | 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 | 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 |
| 03-002 | 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 | 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 |
| 03-003 | 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 | 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 |
| 03-004 | シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼によるSomavaratan (VRS-317)の長期安全性試験 | シミック株式会社 | 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 |
|--------|--|-----------------|---|------|
| 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 |
| 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 重篤な有害事象報告 治験実施計画書等の改訂 | 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 | 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 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 | 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) 等の痙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対照並行群間試験－(NCY-2001試験) | (自ら治験を実施する者) 坪井 義夫 | 重篤な有害事象報告 | 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 | 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 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 | 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 重篤な有害事象報告 | 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 | 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 | 治験実施計画書等の改訂 | 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 | オリンバス株式会社 | 新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告 | 承認 |
| 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 | 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 | 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CNO 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 | 治験実施計画書等の改訂 | 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 | 治験実施計画書等の改訂 | 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 | 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 契約書の改訂 | 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 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 | 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・バイオフーマ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 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 | 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 | 承認 |
| 16-004 | 日本ベーリンガーインゲ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 |
| 16-005 | アヅヴィ合同会社によるシェンタイプ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 | アヅヴィ合同会社 | 治験実施計画書等の改訂 実施状況報告 | 承認 |
| 16-006 | 潰瘍性大腸炎の維持療法におけるvedolizumab皮下注射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 実施状況報告 | 承認 |
| 16-007 | vedolizumab皮下注射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 実施状況報告 | 承認 |
| 16-009 | 持続的血液浄化療法が必要な急性腎傷害患者を対象としたFCU-08のランダム化比較試験 | 扶桑薬品工業株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 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 | 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 | 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リング術を実施した患者を対象としたクラゼンタンの第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 | 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 | 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 | 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 |
| 16-022 | 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 | 新たな安全性情報の報告 契約書の改訂 | 承認 |
| 16-025 | 早期パーキンソン病患者を対象としたKW-6356の前相第Ⅱ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 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 |
| 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 |
| 16-032 | 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BIIIB037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 |
| 16-033 | 汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の日本人患者を対象にrisankizumab皮下投与の2つの異なる用法・用量の有効性及び安全性を評価する第III相、ランダム化、非盲検試験 | 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 |
| 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 |

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 | |
|--------|--|----------------------|---------------------|----|
| 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 | 契約症例数の追加 治験費用の変更 | 承認 |
| 16-028 | CAX4221の生物学的同等性試験 | | 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3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。