第165回 治験審査委員会

作成日:2018年11月30日

| 日 時 | 2018年 | F11月21日(水) | | |
|------|-------|--|--|--|
| 場所 | 福岡大 | 福岡大学医学部研究棟本館3階A会議室 | | |
| 時 間 | 14:0 | 14:00 ~ 14:50 | | |
| 出席委員 | 13名 | 柳瀬 敏彦, 髙松 泰, 三浦 伸一郎, 藤田 昌樹, 今福 信一, 川嵜 弘詔, 小玉 正太, 緒方 久美子, 桑原 隆行, 山下 耕治, 新屋 達之, 石坂 元一, 神村 英利 | | |
| 欠席委員 | 2名 | 今辻 由香里,濵松 美香 | | |

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 |
|--------|---|--------------------------|---|------|
| 11-001 | 興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象としたK-877の第4相試験 | 興和株式会社 | 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. | 承認 |
| 11-002 | レボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病患者を対象としたKW-6356の後期第Ⅱ相試験 | 協和発酵キリン株式会社 | 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. | 承認 |
| 11-003 | 大塚製薬株式会社の依頼による、アルツハイマー型 認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC- 34712(ブレクスピプラゾール)の第Ⅲ相長期試験 | 大塚製薬株式会社 | 治験分担医師より治験概要の説明がなされた.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 |
| 11-004 | ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による術後補助化学療法を実施する結腸・直腸がん患者を対象としたSP-04/Pled0xのがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現抑制効果を検討する第Ⅲ相試験 | ソレイジア・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. | 承認 |
| 11-005 | ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による遠隔転移を有する結腸・直腸がん患者を対象としたSP-04/Pled0xのがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現抑制効果を検討する第Ⅲ相試験 | ソレイジア・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. | 承認 |
| 11-006 | 乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験 | ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ株式会社 | 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 |
| 11-007 | 中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS- 986165の有効性及び安全性を検討する非盲検試験 | ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ株式会社 | 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 |

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 | サンファーマ株式会社 | 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 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| | 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 | | 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 |

| 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 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 |
| 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 |
| 16-014 | 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 |
| 16-015 | 脳血管障害による片麻痺患者に対する生体電位等で 随意コントロールされた下肢装着型治療ロボット (HAL-TS01) の下肢体幹運動能力改善効果に関する 医師主導治験 | (自ら治験を実施する者) 井上 亨 | 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 | 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 | アッヴィ合同会社 | 新たな安全性情報の報告 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 | IQVIAサーピシース゚ 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 |
| 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 実施状況報告 | 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 | 治験実施計画書等の改訂 契約書の改訂 | 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BIIB037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 |
| 16-034 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 | 治験実施計画書等の改訂 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 (LIMMITLESS試験) | アッヴィ合同会社 | 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て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 | 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 |
| 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 |
| 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 |
| 17-017 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅱ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 |
| 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 |
| 17-021 | 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 ファーマ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 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 | アッヴィ合同会社 | 新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告 | 承認 |
| 17-025 | nemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第III相試験-比較/長期継続投与試験- | マルホ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 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 | 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 |
| 17-031 | 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統合失調症患者を対象としたBI 409306の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ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 | 承認 |

| 17-032 | 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 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
|--------|---|-----------------|---|----|
| 17-034 | 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 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 17-036 | 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 | 治験実施計画書等の改訂 契約書の改訂 | 承認 |
| 18-001 | 田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネ ジア患者を対象としたMT-5199の第Ⅱ/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 |
| 18-002 | ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象に ダラツムマブの皮下投与と積極的経過観察を比較検 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 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 18-003 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による自己免疫性肝炎 (AIH) 患者を対象としたVAY736の第Ⅱ相 (Part1) 及び第Ⅲ相 (Part2) の統合試験 | ノバルティス ファーマ株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 18-005 | 協和発酵キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓 病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)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 |
| 18-006 | 中外製薬株式会社の依頼による早期 (Prodromalから 軽度) AD患者を対象としたGantenerumabの国際共同 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 |
| 18-011 | 大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に 伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712の第 Ⅱ/Ⅲ相試験 | 大塚製薬株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 18-012 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相 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 |
| 18-013 | 膝関節における限局性の外傷性軟骨損傷及び離断性 骨軟骨炎を対象とした自己軟骨細胞加工製品(IK- 01)の有効性及び安全性に関する検証的治験 | ひろさきLI株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 18-014 | A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis 中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるウパダシチニブの第III相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 | 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 |
| 18-015 | 全身療法が適用となる中等症から重症のアトピー性 皮膚炎(AD)を有する青少年被験者における tralokinumab単剤療法の有効性、安全性、および忍 容性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照並行 群間他施設共同試験-ECZTRA 6(ECZema TRAiokinumab trial no.6) | レオファーマ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験分担医師の変更 | 承認 |
| 18-016 | 尋常性乾癬を対象としたUCB4940の安全性、忍容性及 び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第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 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 18-018 | 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者 を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相検証試験 | 大塚製薬株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 18-019 | 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者 を対象としたOPC-34712の第Ⅲ相長期試験 | 大塚製薬株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 18-021 | 過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 - ECZTEND | レ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 治験分担医師の変更 | 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 | 報告內容 | |
|--------|------------------------------------|----------------------|------------------------------------|----|
| 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 治験契約書の改訂 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。