平成23年度 第3回 治験審査委員会

- 1. 日時: 平成 23 年 9 月 12 日(月) 午後 5 時 30 分~午後 6 時 30 分
- 2. 場所:治験管理室
- 3. 出席者 13 名

森田 敬一 委員長 副院長 副委員長 薬剤部長 鷹見 繁宏 委員 神経内科主任部長 三竹 重久 呼吸器・アレルギー内科主任部長 近藤 康博 外科部長 坪井 賢治 整形外科部長 安藤 喜一郎 治験•薬品管理室室長 中村 直人 後藤 俊晃 治験•薬品管理室主任 三浦 八千代 外来第一係看護師主任 会計課長 稲垣 克之 医事課長 小林 民男 外部委員 元瀬戸市ノベルティこども創造館館長 加藤 流慈 元瀬戸市立水無瀬中学校校長 前田 宏

欠席者 3名

循環器科主任部長浅野 博看護局長安西 由美子庶務課長加藤 正巳

審議については、治験審査委員会標準業務手順書の第5条の4を満たしたため、会が成立審議を始めた。

4. 議題

【審議事項】

1)KHK4563 第Ⅱ相二重盲検比較試験

(コントロール不良の成人喘息被験者を対象とした KHK4563 のプラセボ対照二重盲検用量設定群間 比較試験)

(協和発酵キリン)

⇒これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果:承認

2) 特発性肺線維症(IPF) 患者を対象に、BIBF 1120 150 mg を 1 日 2 回, 52 週間反復経口投与した際の努力肺活量の年間減少率に対する効果を検討する、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照試験

(日本ベーリンカーインケールハイム)

⇒これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果:承認

3)日本人の特発性肺線維症患者を対象に、ピルフェニドン治療に加え BIBF 1120 を長期間投与した際の忍容性、安全性を検討する第 II 相非盲検フォローアップ試験

(日本ベーリンカーインケールハイム)

⇒これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果:承認

4) A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate Cardiovascular Outcomes Following Treatment with Alogliptin in Addition to Standard of Care in Subjects with Type 2 Diabetes and Acute Coronary Syndrome

(急性冠症候群を有する2型糖尿病患者を対象として標準治療にアログリプチンを追加投与

した際の心血管イベントを評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験)

(武田)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒審議依頼施設で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について 審議した。
- ⇒(2011.7.13)治験実施計画書別紙 2(2011.8.1)治験薬の取扱い及び保管・管理等に関する手順書の変更について審議した。

審議結果:承認

5) 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

(第一三共)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒審議依頼施設で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について 審議した。
- ⇒(2011.7.5)治験薬管理手順書(2011.8.5)治験実施計画書別紙の変更について審議した。 審議結果:承認
- 6)第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした CS-747S 第Ⅲ相試験

(第一三共)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒審議依頼施設で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

7)第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)第Ⅲ相試験

(第一三共)

⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。

審議結果:承認

8)中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の第Ⅱ相試験

(中外)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒(2011.8.19)治験参加についての説明同意文書、治験薬概要書の変更について審議した。 審議結果:承認

9)hsCRP 高値を示す,心筋梗塞後の安定した患者を対象に canakinumab を 3 ヵ月ごとに皮下投与した場合の心血管イベントの再発予防効果を検討するランダム化,二重盲検,プラセボ対照, event-driven 試験

(ノバルティスファーマ)

⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。 審議結果:承認

10)KRN125 第Ⅲ相試験

(協和発酵キリン)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒(2011.8.26)治験実施計画書別冊の変更について審議した。

審議結果:承認

11) KRP-108 比較試験(第Ⅲ相)

一成人気管支喘息患者を対象とした KRP-108 の実薬対照単盲検比較試験-

(杏林)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 12)成人気管支喘息患者を対象とした KRP-108 の長期投与試験

(杏林)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 13) OVF のがん疼痛に対する第Ⅲ相試験

(大鵬)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒(2011.8.15)治験実施計画書別紙、治験分担医師の変更について審議した。 審議結果:承認
- 14) S-297995 のオピオイド投与に伴う便秘を有するがん患者を対象とした後期第2相臨床試験

(塩野義)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒(2011.8.5)治験実施計画書別紙の変更について審議した。

審議結果:承認

- 15)ノバルティス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 SPP100 の第Ⅲ相試験 (ノバルティスファーマ)
 - ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
 - ⇒審議依頼施設で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について 審議した。
 - ⇒治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 16)左室収縮機能不全に伴う肺高血圧症患者を対象に、BAY63-2521 の血行動態に対する効果、安全性および薬物動態の評価を目的とした、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

(バイエル薬品)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒(2011.7.20)治験実施計画書別紙の変更について審議した。

審議結果:承認

17) 高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病(CKD) 患者における炭酸ランタンの有効性および安全性 を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

(バイエル薬品)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒審議依頼施設で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ⇒(2011.8.18)治験契約書第1条の変更について審議した。
- ⇒治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 18) 高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病(CKD) 患者における炭酸ランタンの安全性および有効性 を検討することを目的とした非盲検、非対照、長期投与試験(二重盲検比較試験からの継続試験)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒(2011.8.18)治験契約書第1条の変更について審議した。
- ⇒治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

19)ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象とした QVA149の第Ⅲ相試験

(ノバルティスファーマ)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒(2011.8.12)治験実施計画書、治験実施計画書添付資料 12、治験実施計画書別紙 1、説明文書及び同意書の変更について審議した。

審議結果:承認

20) 中等症持続型喘息患者を対象に、チオトロピウム吸入液を投与した際の有効性と安全性をプラセボおよび既存治療と比較する第 III 相試験

(日本ベーリンカーインケールハイム)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒(2011.8.18)説明文書、同意文書の変更について審議した。

審議結果:承認

21)日本人慢性心不全患者を対象としたエプレレノンの心血管イベント死及び心不全による入院への効果を検討する第3相試験(無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験)

(ファイザー)

⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。

審議結果:承認

22)日本人慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象とした ST 1 日 640/18 μg 吸入及び COPD 標準治療による 52 週間投与時の安全性及び有効性を検討する多施設共同非盲検並行群間比較第Ⅲ相 試験

(アストラゼネカ)

- ⇒安全性情報をもとに治験の継続について審議した。
- ⇒審議依頼施設で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

23)NTC-801F の心房細動患者を対象としたプラセボ対照、二重盲検、無作為化、並行群間比較による 洞調律維持効果の探索的試験(第Ⅱ相)

(帝人ファーマ)

⇒(2011.8.23)治験実施計画書分冊の変更について審議した。

審議結果:承認

24) ONO-1101 後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験

(小野)

⇒(2011.9.1)治験契約書、治験実施計画書別冊1の変更について審議した。 審議結果:承認

25) その他

⇒治験契約書(様式 9-1、様式 9-2)の変更について審議した。 審議結果:承認

【報告事項】

なし

【次回開催日】

平成 23 年 11 月 21 日(月) 17 時 30 分より