

第284回埼玉医科大学病院治験審査委員会の会議の記録の概要

日 時 2017年5月23日(火)16:00~17:20

場 所 埼玉医科大学本部棟2階会議室

出席委員：太田 敏男、荒木 信夫、丸山 敬、加瀬 康弘、大竹 明、岡田 浩一、門野 夕峰、太田 幸夫、
小林 大介、杉本 修、高山 ちづ子、小和瀬 由美子、河原 静子、箕輪 真嗣

記

《新規申請》

- ◎ ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験
審議概要：新規申請に関して、治験責任医師より治験の概要、治験実施計画書、説明文書・同意文書等の申請資料の説明があった。委員より質問事項が提示され、治験責任医師より回答がなされた。それらを含め、当院での治験の実施に関して、審議した。
審議結果：修正の上で承認

《治験実施の一部変更、重篤な有害事象、安全性情報等に関する報告、実施状況報告等》

- ◎ アルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験
被験薬：MK-8931
治験依頼者：MSD株式会社
審議概要：実施体制に関する説明資料、治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- ◎ リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験
被験薬：ASP015K
治験依頼者：アステラス製薬株式会社
審議概要：治験薬概要書変更、治験実施状況報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- ◎ アルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 の第2/3相試験
被験薬：AZD3293
治験依頼者：日本イーライリリー株式会社
審議概要：説明文書・同意文書変更、治験薬概要書変更、治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- ◎ 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

被験薬：VRS-317

治験依頼者：シミック株式会社（治験国内管理人）

審議概要：被験者募集の手順に関する資料、治験実施状況報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎BCAA の多発性筋炎・皮膚筋炎患者を対象とした有効性、安全性を検討するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験及び非盲検継続試験 分岐鎖アミノ酸製剤（BCAA）第Ⅱ/Ⅲ相試験

被験薬：TK-98(L-イソロイシン、L-ロイシン、L-バリン)

自ら治験を実施する者：リウマチ膠原病科 三村 俊英

審議概要：治験実施計画書変更、治験実施状況報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎慢性C型肝炎に対するレジパスビル/ソホスブビル固定用量配合錠の第Ⅲ相試験

被験薬：レジパスビル/ソホスブビル

治験依頼者：ギリアド・サイエンシズ株式会社

審議概要：治験薬概要書変更、治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎MK-0653Hの日本人高コレステロール血症患者を対象とした第Ⅲ相長期投与安全性試験

被験薬：MK-0653H

治験依頼者：MSD株式会社

審議概要：治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、患者日誌変更、服薬指導書変更、治験実施状況報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎慢性C型肝炎に対するソホスブビル/velpatasvir 固定用量配合錠の第Ⅲ相試験

被験薬：ソホスブビル/velpatasvir、リバビリン

治験依頼者：ギリアド・サイエンシズ株式会社

審議概要：治験薬概要書変更、添付文書変更、インタビューフォーム変更、治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎関節リウマチの第Ⅱ相試験

被験薬：BMS-986142の第Ⅱ相試験

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

審議概要：治験来院計画書、治験実施状況報告に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎非代償期C型肝炎を対象としたソホスブビル/velpatasvir 固定用量配合錠の第Ⅲ相試験

被験薬：ソホスブビル/velpatasvir、リバビリン

治験依頼者：ギリアド・サイエンシズ株式会社

審議概要：治験薬概要書変更、添付文書変更、インタビューフォーム変更、治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ E6011 の第Ⅱ相試験

被験薬：E6011

治験依頼者：E A ファーマ株式会社

審議概要：治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、契約内容変更、被験者の募集に関する資料変更、治験実施状況報告について審議した。

審議結果：承認

◎ 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]

被験薬：AD-810N

治験依頼者：大日本住友製薬株式会社

審議概要：重篤な有害事象に関する報告、安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 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

被験薬：MK-3222 (Tildrakizumab)

治験依頼者：MS D株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ ループス腎炎患者を対象とした BMS-188667（アバタセプト）の第Ⅲ相試験

被験薬：BMS-188667（アバタセプト）

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ MK-5592 の第Ⅲ相臨床試験

被験薬：MK-5592

治験依頼者：MS D株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 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高コレステロール血症患者を対象とした AMG145 の第Ⅲ相試験

被験薬：AMG145

治験依頼者：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験

被験薬：BMS-188667SC (アバタセプト)

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 「間質性肺疾患を伴う全身性強皮症」(SSc-ILD) の患者を対象に、ニンテダニブを少なくとも 52 週間経口投与した際の有効性及び安全性を検討する二重盲検、ランダム化、プラセボ対照試験

被験薬：ニンテダニブ

治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 活動性体軸性脊椎関節炎患者を対象とした AIN457 の第 3 相試験

被験薬：AIN457

治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 慢性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験

被験薬：TEV-48125

治験依頼者：エイツーヘルスケア株式会社 (国内管理人)

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 反復性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験

被験薬：TEV-48125

治験依頼者：エイツーヘルスケア株式会社 (国内管理人)

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験

被験薬：TEV-48125

治験依頼者：エイツーヘルスケア株式会社 (国内管理人)

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 片頭痛患者を対象とした LY2951742 の第Ⅱ相試験

被験薬：LY2951742

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎片頭痛患者を対象とした LY2951742 の長期投与試験（第Ⅲ相）

被験薬：LY2951742

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎片頭痛患者を対象とした LY2951742 の第Ⅱ相試験

被験薬：LY2951742

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎片頭痛患者を対象とした LY2951742 の長期投与試験（第Ⅲ相）

被験薬：LY2951742

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎生物学的疾患修飾性抗リウマチ薬による治療歴のない X 線所見を伴う体軸性脊椎関節炎患者を対象としたイキセキズマブ（LY2439821）の有効性及び安全性を評価する 16 週間多施設共同無作為化二重盲検実薬・プラセボ対照試験、並びにそれに続く有効性及び安全性の長期評価（第Ⅲ相）

被験薬：LY2439821（イキセキズマブ）

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎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 AMG334 の第Ⅱ相試験

被験薬：AMG334

治験依頼者：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎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 AMG334 の第Ⅱ相試験

被験薬：AMG334

治験依頼者：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎小児及び青少年 1 型糖尿病患者を対象としたインスリン デグルデク併用下におけるノボラピッド R 注に対する faster aspart の有効性及び安全性の検討

被験薬：NN1218

治験依頼者：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社

審議概要：安全性情報等に関する報告に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

《治験に関する変更等》

以下の事項は報告された。

- ◎ 切迫早産患者を対象とした retosiban の第Ⅲ相試験
被験薬：GSK221149 (Retosiban)
治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社

- ◎ 慢性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験
被験薬：TEV-48125
治験依頼者：エイツーヘルスケア株式会社（国内管理人）

- ◎ 反復性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験
被験薬：TEV-48125
治験依頼者：エイツーヘルスケア株式会社（国内管理人）

- ◎ 片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験
被験薬：TEV-48125
治験依頼者：エイツーヘルスケア株式会社（国内管理人）

以上、了承された。