

第257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 2014年9月30日(火)16:00~17:25

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、加瀬 康弘、鈴木 洋通、織田 弘美、大竹 明、倉持 朗、野口 静男、
小林 大介、杉本 修、高山 ちづ子、出崎 京子、田中 麻紀、箕輪 真嗣

【審議事項】

《新規申請》

◎ 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：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：承認

◎ 門脈血栓症患者を対象としたNPB-06の第Ⅲ相試験

被験薬：NPB-06(乾燥濃縮人アンチトロンビンⅢ)

治験依頼者：日本製薬株式会社

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：承認

◎ SPP-004のミトコンドリア病を対象とした多施設共同試験/第Ⅱ相

被験薬：SPP-004

自ら治験を実施する者：小児科 大竹 明

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：承認

《前回、保留となった申請》

◎ MK-5592の第Ⅲ相臨床試験

被験薬：MK-5592

治験依頼者：MSD株式会社

審議概要：治験依頼者、治験責任医師からの回答書、治験依頼書（2014年7月10日）の内容を含めて、当院での治験の実施に関して、審議した。

審議結果：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》

◎ ITK-1 第Ⅲ相プラセボ対照二重盲検比較試験 -HLA-A24 陽性のテモゾロミド治療抵抗性神経膠芽腫患者を対象とした ITK-1 投与の有効性と安全性を検証する臨床試験-/第Ⅲ相

被験薬：ITK-1

自ら治験を実施する者：脳神経外科 藤巻 高光

審議概要：TK-1 付随研究治験実施計画書変更、付随研究の説明文書・同意文書変更、治験薬概要書変更、症例登録に関する手順書変更、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

◎ 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

被験薬：NIK-333

治験依頼者：興和株式会社

審議概要：治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、治験薬概要書変更、治験参加カード変更、治験実施状況報告、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

◎ 無排卵又は希発排卵の日本人女性患者を対象とした MSJ-0011 の第Ⅲ相試験

被験薬：MSJ-0011(choriogonadotropin alfa)

治験依頼者：メルクセローノ株式会社

審議概要：治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、妊婦転帰及び出産に関する調査手順書変更、契約内容変更、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

◎ MP-424 の C型慢性肝炎を対象とした臨床試験 /第Ⅲ相

被験薬：MP-424 (テラプレビル)

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

審議概要：治験実施計画書変更、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

◎ 統合失調症患者を対象とした MP-214 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

被験薬：MP-214 (cariprazine)

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

審議概要：契約内容変更、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

◎ 統合失調症患者を対象とした MP-214 の継続長期投与試験/ 第Ⅱ/Ⅲ

被験薬：MP-214(cariprazine)

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

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、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

◎ 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

治験依頼者：MSD株式会社

審議概要：説明文書・同意文書変更、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

◎ 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、治験参加カード変更、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

◎ 日本人C型慢性肝炎患者を対象とした ABT-450/r/ABT-267 投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験

被験薬：ABT-450/r/ABT-267

治験依頼者：アッヴィ合同会社

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

◎ 日本人C型慢性肝炎患者を対象とした ABT-450/r/ABT-267 及びリバビリン併用投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験

被験薬：ABT-450/r/ABT-267、リバビリン

治験依頼者：アッヴィ合同会社

審議概要：治験薬概要書変更、レバトールカプセル添付文書変更、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

◎ BAY86-9766 の第Ⅱ相臨床試験

被験薬：BAY86-9766 (Refametinib)

治験依頼者：バイエル薬品株式会社

審議概要：治験実施計画書変更、契約内容変更、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

◎ MT-4666 の第Ⅱ相臨床試験

被験薬：MT-4666

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

審議概要：治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、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

◎ C型慢性肝炎患者を対象としたダクラタスビル/アスナプレビル/BMS-791325 の第3相試験

被験薬：BMS-790052(ダクラタスビル)/ BMS-650032(アスナプレビル)/ BMS-791325

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ株式会社

審議概要：臨床試験における安全性情報の報告及び治験実施計画書改訂のお知らせ、安全性情報に関わる治験実施計画書改訂のお知らせ、治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、治験参加カード変更、被験者への支払いに関する資料変更、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

◎ 血栓性血小板減少性紫斑病に対するリツキシマブの医師主導治験

被験薬：IDEC-C2B8 (リツキシマブ)

自ら治験を実施する者：総合診療内科 宮川義隆

審議概要：治験実施計画書変更、治験薬概要書変更、治験実施状況報告、モニタリング報告書、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

◎ アルツハイマー型認知症患者を対象とした MK-8931 の第Ⅱ/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：被験者募集の手順変更、契約内容変更、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

◎ アルツハイマー型認知症患者を対象とした T-817MA の臨床第Ⅱ相試験

被験薬：T-817MA

治験依頼者：富山化学工業株式会社

審議概要：T-817MA と P-糖タンパク質の基質となる薬剤の併用について、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

◎ 待機的処を予定する血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象とした E5501 の第Ⅲ相試験

被験薬：E5501 (avatrombopag)

治験依頼者：エーザイ株式会社

審議概要：治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、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

◎ GGS の顕微鏡的多発血管炎を対象とした第Ⅲ相試験

被験薬：GGS (スルホン化人免疫グロブリンG)

治験依頼者：帝人ファーマ株式会社

審議概要：治験薬概要書変更、説明文書・同意文書変更、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

◎ モノエタノールアミノレイン酸塩を使用するバルーン閉塞下逆行性経静脈塞栓術(BRTO)による胃静脈瘤治療の有効性及び安全性の検討

被験薬：モノエタノールアミノレイン酸塩

自ら治験を実施する者：消化器内科・肝臓内科 持田智

審議概要：治験実施計画書変更、治験薬の管理に関する手順書変更、治験実施計画書の作成に関する手順書変更、医師主導治験の準備及び管理に関する手順書変更、説明文書及び同意文書の作成に関する手順書変更、治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告、モニタリング報告書に関して、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：被験者募集の手順変更、治験契約内容変更、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

◎ E0302 の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験/第Ⅲ相

被験薬：E0302 (メコバラミン)

治験依頼者：エーザイ株式会社

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

◎ DSP-1747 の第 2 相試験

被験薬：DSP-1747 (Obeticholic acid)

治験依頼者：大日本住友製薬株式会社

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

◎ 乾癬患者を対象とした LY2439821 の第Ⅲ相試験

被験薬：LY2439821 (イクセキズマブ)

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

◎ C 型慢性肝炎患者を対象とした Asunaprevir (BMS-650032) 及び/又は Daclatasvir (BMS-790052) の臨床試験を終了した被験者に対する長期追跡調査試験

被験薬：BMS-650032(Asunaprevir) 及び/又は BMS-790052(Daclatasvir)

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ株式会社

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

◎ ジェノタイプ 2 及び 3 の C 型慢性肝炎の未治療被験者を対象に、Peginterferon Lambda-1a /リバビリンの併用療法又は Peginterferon Lambda-1a /リバビリン/Daclatasvir の併用療法の ペグインターフェロン アルファ-2a/リバビリンの併用療法に対する有効性及び安全性を検討する第 3 相ランダム化二重盲検比較試験

被験薬：BMS-914143 (Peginterferon Lambda-1a) /BMS-790052(Daclatasvir)

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ株式会社

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

◎ 乾癬患者を対象とした LY3009104 の第 IIb 相試験

被験薬：LY3009104

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

◎ T0-204 第Ⅲ相臨床試験 長期投与試験 HDM アレルギー性鼻炎患者及び HDM アレルギー性喘息患者を対象とした皮下免疫療法の検討

被験薬：T0-204

治験依頼者：鳥居薬品株式会社

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-5172 及び MK-8742 の併用投与試験

被験薬：MK-5172

治験依頼者：MSD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 AMG 162（デノスマブ）の第Ⅲ相試験

被験薬：AMG 162(デノスマブ)

治験依頼者：第一三共株式会社

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

◎ スーナン症候群の低身長患児を対象とした NN-220 の第 3 相臨床試験

被験薬：NN-220（ソマトロピン（遺伝子組換え））

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】

《治験審査委員会からの質問事項の回答》

以下の事項は報告されて了承された。

◎ 日本人C型慢性肝炎患者を対象とした ABT-450/r/ABT-267 及びリバビリン併用投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験

被験薬：ABT-450/r/ABT-267、リバビリン

治験依頼者：アッヴィ合同会社

《治験終了報告》

以下の事項は報告されて了承された。

◎ ジェノタイプ 2 及び 3 の C 型慢性肝炎の未治療被験者を対象に、Peginterferon Lambda-1a /リバビリンの併用療法又は Peginterferon Lambda-1a /リバビリン/Daclatasvir の併用療法の ペグインターフェロン アルファ-2a/リバビリンの併用療法に対する有効性及び安全性を検討する第 3 相ランダム化二重盲検比較試験

被験薬：BMS-914143 (Peginterferon Lambda-1a) /BMS-790052 (Daclatasvir)

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ株式会社

◎ ヌーナン症候群の低身長患児を対象とした NN-220 の第 3 相臨床試験

被験薬：NN-220（ソマトロピン（遺伝子組換え））

治験依頼者：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社

◎ KRP-AM1977X 第 II 相臨床試験

被験薬：KRP-AM1977X

治験依頼者：杏林製薬株式会社

《治験に関する変更等》

以下の事項は報告されて了承された。

◎ ITK-1 第 III 相プラセボ対照二重盲検比較試験 -HLA-A24 陽性のテモゾロミド治療抵抗性神経膠芽腫患者を対象とした ITK-1 投与の有効性と安全性を検証する臨床試験-/第 III 相

被験薬：ITK-1

自ら治験を実施する者：脳神経外科 藤巻 高光

◎ 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

被験薬：NIK-333

治験依頼者：興和株式会社

◎ 乾癬患者を対象とした LY2439821 の第 III 相試験

被験薬：LY2439821（イクセキズマブ）

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

◎ 無排卵又は希発排卵の日本人女性患者を対象とした MSJ-0011 の第 III 相試験

被験薬：MSJ-0011(choriogonadotropin alfa)

治験依頼者：メルクセローノ株式会社

◎ MP-424 の C 型慢性肝炎を対象とした臨床試験 /第 III 相

被験薬：MP-424（テラプレビル）

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

◎ DSP-1747 の第 2 相試験

被験薬：DSP-1747 (Obeticholic acid)

治験依頼者：大日本住友製薬株式会社

◎ 統合失調症患者を対象とした MP-214 の第 II /III 相試験

被験薬：MP-214 (cariprazine)

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

◎ 統合失調症患者を対象とした MP-214 の継続長期投与試験/ 第 II /III

被験薬：MP-214(cariprazine)

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

- ◎ 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

治験依頼者：MSD株式会社

- ◎ スーナン症候群の低身長患児を対象とした NN-220 の第3相臨床試験

被験薬：NN-220（ソマトロピン（遺伝子組換え））

治験依頼者：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社

- ◎ BAY86-9766 の第Ⅱ相臨床試験

被験薬：BAY86-9766（Refametinib）

治験依頼者：バイエル薬品株式会社

- ◎ C型慢性肝炎患者を対象としたダクラタスビル/アスナプレビル/BMS-791325 の第3相試験

被験薬：BMS-790052(ダクラタスビル)/ BMS-650032(アスナプレビル)/ BMS-791325

治験依頼者： Bristol・マイヤーズ株式会社

- ◎ アルツハイマー型認知症患者を対象とした T-817MA の臨床第Ⅱ相試験

被験薬：T-817MA

治験依頼者：富山化学工業株式会社

- ◎ GGS の顕微鏡的多発血管炎を対象とした第Ⅲ相試験

被験薬：GGS（スルホン化人免疫グロブリンG）

治験依頼者：帝人ファーマ株式会社

- ◎ MK-5172 及び MK-8742 の併用投与試験

被験薬：MK-5172

治験依頼者：MSD株式会社

- ◎ 血栓性血小板減少性紫斑病に対するリツキシマブの医師主導治験

被験薬：IDEC-C2B8（リツキシマブ）

自ら治験を実施する者：総合診療内科 宮川義隆

- ◎ E0302 の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験/第Ⅲ相

被験薬：E0302（メコバラミン）

治験依頼者：エーザイ株式会社

- ◎ MP-424 のC型慢性肝炎を対象とした臨床試験 /第Ⅲ相

被験薬：MP-424（テラプレビル）
治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

◎ DSP-1747 の第 2 相試験

被験薬：DSP-1747 (Obeticholic acid)
治験依頼者：大日本住友製薬株式会社

◎ アルツハイマー型認知症患者を対象とした T-817MA の臨床第 II 相試験

被験薬：T-817MA
治験依頼者：富山化学工業株式会社

◎ 無排卵又は希発排卵の日本人女性患者を対象とした MSJ-0011 の第 III 相試験

被験薬：MSJ-0011(choriogonadotropin alfa)
治験依頼者：メルクセローノ株式会社

◎ アルツハイマー型認知症患者を対象とした MK-8931 の第 II / 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

◎ 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

◎ 関節リウマチ患者を対象とした AMG 162（デノスマブ）の第 III 相試験

被験薬：AMG 162(デノスマブ)
治験依頼者：第一三共株式会社

◎ アルツハイマー型認知症患者を対象とした T-817MA の臨床第 II 相試験

被験薬：T-817MA
治験依頼者：富山化学工業株式会社

◎ GGS の顕微鏡的多発血管炎を対象とした第 III 相試験

被験薬：GGS（スルホン化人免疫グロブリン G）

◎ MT-4666 の第 II 相臨床試験

被験薬：MT-4666
治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社