

第260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 2015年1月27日(火)16:00~16:50

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、織田 弘美、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】

≪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: 説明文書・同意文書変更、被験者負担軽減費支給に伴う変更申請について、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

◎ E2020 の日本人高度アルツハイマー型認知症患者に対する有効性及び安全性を確認する第Ⅲ相臨床試験

被験薬: E2020 (ドネペジル塩酸塩)

治験依頼者: エーザイ株式会社

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

◎ E2020 の日本人高度アルツハイマー型認知症患者に対する有効性及び安全性を確認する第Ⅲ相臨床試験

被験薬: E2020 (ドネペジル塩酸塩)

治験依頼者: エーザイ株式会社

審議概要: 治験薬概要書変更、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

◎ 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: 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

◎ 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：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

◎ 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：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

◎ 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

◎ 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：治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、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

◎ 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：監査報告書、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オ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オレイン酸塩

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：モニタリング報告書、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：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、MK-8931 ガイダンス、小冊子（軽度認知障害の患者さんへ）、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-5172 及び MK-8742 の併用投与試験

被験薬：MK-5172/ MK-8742

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、治験薬概要書変更、治験分担医師変更、治験IDカード、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

◎ 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

◎ 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：治験実施計画書変更、治験薬の管理に関する手順書、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

◎ 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：アストラゼネカ株式会社

審議概要：契約内容変更、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

◎ 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

◎ 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：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：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：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：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

◎ 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：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

◎ 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：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：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：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：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：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

◎ 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

◎ 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：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》

前回、「修正の上で承認」となり、治験実施計画書等修正報告書が提出され、2014年12月26日に修正が承認の条件とした事項を満たしていることが確認された事項が報告された。

◎ 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：アストラゼネカ株式会社

前回の治験審査委員会の質問事項に対して、治験責任医師、治験依頼者より回答書の提出があり、了承された。

◎ MK-5172 及び MK-8742 の併用投与試験

被験薬：MK-5172/ MK-8742

治験依頼者：MSD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

◎ 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

◎ 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

実施する者：小児科 大竹 明

◎ MK-5172 及び MK-8742 の併用投与試験

被験薬：MK-5172/ MK-8742

治験依頼者：MSD株式会社

◎ 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：アストラゼネカ株式会社