

## 第279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 2016年11月22日(火)16:00~17:10

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

#### 【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≫

#### ◎ 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：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

#### ◎ 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

#### ◎ 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：治験薬概要書変更、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

#### ◎ 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：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

◎ 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：監査報告書に関して、治験内容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：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、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：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

◎ MK-0653C の第Ⅲ相臨床試験

被験薬：MK-0653C(エゼチミブ/アトルバスタチン)

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、添付文書変更、治験ID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

◎ 二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象とした KHK7580 の第Ⅲ相試験（一般臨床試験）

被験薬：KHK7580

治験依頼者：協和発酵キリン株式会社

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

◎ 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istol・マイヤーズ スクイブ株式会社

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

◎ 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：被験者募集の手順（広告等）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

◎ 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：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

◎ C 型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 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-493/ABT-530

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、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

◎ 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：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：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

◎ ジェノタイプ 2 型 C 型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 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-493/ABT-530

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、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

◎ 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：説明文書・同意文書変更、添付文書変更、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

◎ 活動性体軸性脊椎関節炎患者を対象とした AIN457 の第Ⅲ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：被験者の募集手順（広告等）に関する資料、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

◎ 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：添付文書変更、医薬品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

◎ 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：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

◎ 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：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

◎ 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

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

◎ 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：重篤な有害事象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：安全性情報等に関する報告に関して、試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：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

◎ 早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012 (1mg) の第3相継続長期投与試験

被験薬：TVP-1012

治験依頼者：武田薬品工業株式会社

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

◎ 活動性ベーチェット病を有する患者を対象として Apremilast (CC-10004) の有効性及び安全性を評価する、多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照並行群間比較投与期及びその後の実薬継続投与期による第Ⅲ相試験

被験薬：CC-10004 (Apremilast)

治験依頼者：セルジーン株式会社

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

- ◎ 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

- ◎ 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：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

- ◎ BAN2401 の第Ⅱ相試験

被験薬：BAN2401

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】

《前回、「修正の上で承認」となった事項》

以下の事項は、前回の治験審査委員会で「修正の上で承認」となった申請について、治験実施計画書等修正報告書が提出され、修正が適切になされていることが確認されたことが報告された。

- ◎ 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

- ◎ 乳幼児及び児童を対象とした Retosiban の第Ⅲ相試験 (追跡調査試験)

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

《治験終了報告》

以下の事項は報告されて了承された。

◎ KHK6640 の第 I 相試験

被験薬：KHK6640

治験依頼者：協和発酵キリン株式会社

以上、了承された。