

第283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4月25日(火)16:00~16:55

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、大竹 明、倉持 朗、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、箕輪 真嗣

記

I. 前回の議事録

第282回埼玉医科大学病院治験審査委員会議事録

第282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

《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》

◎ 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：治験薬概要書変更、治験分担医師変更、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、治験分担医師変更、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

◎ 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：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

- ◎ 「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：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

- ◎ 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：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

- ◎ JR-051 のファブリー病患者を対象とした薬力学的効果の検討

被験薬：JR-051

治験依頼者：J C R ファーマ株式会社

審議概要：治験分担医師変更、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

- ◎ L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相並行群間比較試験

被験薬：HP-3000 (ロピニロール塩酸塩)

治験依頼者：久光製薬株式会社

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

- ◎ 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：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

- ◎ 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：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

◎ 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：説明文書・同意文書変更、妊娠に関する情報シート、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

◎ 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：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

◎ 非代償期 C 型肝硬変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：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

◎ 成人及び青少年の非典型溶血性尿毒症症候群（aHUS）患者を対象とした第Ⅲ相試験

被験薬：ALXN1210

治験依頼者：アレクシオンファーマ合同会社

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：治験参加カード変更、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

◎ 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：治験カード変更、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

◎ 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：治験参加カード変更、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

◎ 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：治験参加カード変更、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

◎ 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：治験分担医師変更、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

◎ 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：治験実施計画書変更、The Quick Inventory of Depressive Symptomatology、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：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：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

◎ 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：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

◎ 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

◎ 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

◎ 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

- ◎ 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

- ◎ 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

- ◎ 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：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】

《治験終了報告》

以下の事項は報告された。

- ◎ 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

以上、承認された。

《治験に関する変更等》

以下の事項は報告された。

- ◎ 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

◎ 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

◎ JR-051 のファブリー病患者を対象とした薬力学的効果の検討

被験薬：JR-051

治験依頼者：J C R ファーマ株式会社

審議概要：治験分担医師変更、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

◎ 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

以上、承認された。