

第 8 回 横浜市立みなと赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 27 年 11 月 10 日 (火) 17:00~17:40
開催場所	横浜市立みなと赤十字病院 災害対策室 (3 階)
出席委員名	太田 一樹、下山 武彦、中村 陽一、永山 和宜、池脇 美和、井口 恵美子、三浦 裕之、田中 治、千葉 康司
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題 (治験安全性報告 25 件)</p> <p>① 中外製薬株式会社の依頼による喘息患者を対象とした RO5490255 第Ⅲ相試験</p> <p>② 中外製薬株式会社の依頼による CIM331 の第Ⅱ相臨床試験</p> <p>③ 第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG162 (デノスマブ) の第Ⅲ相試験</p> <p>④ 冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験</p> <p>⑤ 急性冠症候群患者を対象に、クロピドグレル又は ticagrelor と併用したときのリバーロキサバンとアセチルサリチル酸の安全性を比較検討する、無作為化、二重盲検、ダブルダミー、実薬対象、並行群間比較、多施設共同試験 (3 件)</p> <p>⑥ 喘息患者を対象とした KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験</p> <p>⑦ 喘息患者を対象とした KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験 (D3250C00021) (2 件)</p> <p>⑧ リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験③</p> <p>⑨ リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験④</p> <p>⑩ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象とした RLX030 の第Ⅲ相試験 (2 件)</p> <p>⑪ Dupilumab の喘息に関する前試験に参加した喘息患者を対象とした dupilumab の後期第Ⅱ相/Ⅲ相試験</p> <p>⑫ 持続型喘息の患者を対象とした dupilumab 第Ⅲ相試験</p> <p>⑬ AN ASIAN, PHASE 3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED 14-WEEK STUDY OF DS-5565 IN PATIENTS WITH POST-HERPETIC NEURALGIA FOLLOWED BY A 52-WEEK OPEN-LABEL EXTENSION</p> <p>⑭ 喘息患者を対象とした CAT-354 の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験</p>

- ⑮ ダビガトランエテキシラートによる治療中で、止血困難な出血を発現している患者又は緊急手術若しくは緊急処置を要する患者を対象とした idarucizumab (BI 655075) の第 III 相症例集積試験 (2 件)
- ⑯ TS-071 の 2 型糖尿病患者を対象とした製造販売後臨床試験 (インスリン製剤との併用長期投与) (2 件)
- ⑰ 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第 III 相国際共同試験 (糖尿病性末梢神経障害性疼痛) (2 件)
- ⑱ アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する血管リスクの高い患者を対象とした長期アウトカム試験
審議結果：すべて承認

議題 (治験一部変更 9 件)

- ① バイエル薬品株式会社の依頼による日本人の MRSA 感染 (皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症) 患者における BAY1192631 の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験
治験薬概要書の一部改訂について審議した。
審議結果：承認
- ② 第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG162 (デノスマブ) の第 III 相試験
治験薬概要書の一部改訂について審議した。
審議結果：承認
- ③ 喘息患者を対象とした KHK4563 の第 III 相臨床試験
治験実施計画書の一部改訂について審議した。
審議結果：承認
- ④ 喘息患者を対象とした KHK4563 の第 III 相臨床試験 (D3250C00021)
治験実施計画書、治験実施計画書 別冊、説明・同意文書の一部改訂について審議した。
審議結果：承認
- ⑤ Dupilumab の喘息に関する前試験に参加した喘息患者を対象とした dupilumab の後期第 II 相/III 相試験
患者さま向けレターの追加について審議した。
審議結果：承認

	<p>⑥ AN ASIAN, PHASE 3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED 14-WEEK STUDY OF DS-5565 IN PATIENTS WITH POST-HERPETIC NEURALGIA FOLLOWED BY A 52-WEEK OPEN-LABEL EXTENSION</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書、説明・同意文書の一部改訂について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>⑦ 喘息患者を対象とした CAT-354 の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験</p> <p>説明・同意文書、予定される治験費用に関する資料の一部改訂、治験分担医師の一部変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>⑧ TS-071 の 2 型糖尿病患者を対象とした製造販売後臨床試験（インスリン製剤との併用長期投与）</p> <p>説明・同意文書の一部改訂について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>⑨ 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験（糖尿病性末梢神経障害性疼痛）</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書、説明・同意文書の一部改訂について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題（製造販売後調査一部変更 3 件）</p> <p>① 調査分担医師の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>② 契約期間延長、調査分担医師の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>③ 対象の医療機器の追加、調査期間および登録期間の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
--	---

【報告事項】

以下の案件について報告・審議された。

- ① 治験実施計画書等修正報告(1件)について報告説明した：承認
- ② 医薬品の副作用・感染症報告(2件)について報告説明した：承認
- ③ 開発の中止等に関する報告(1件)について報告説明した：承認

【その他】

- ① ポスターの参加募集期間の誤記について報告説明した：承認

次回開催は平成 27 年 12 月 8 日（第 2 火曜日）予定である旨の報告があった。