## 第 10 回治験審査委員会 会議の記録の概要

	- 第 10 四宿駛番盆妥貝会 会議の記録の概要 
開催日時	平成31年1月8日(火)17:00~17:30
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、田口 享秀、山内 康照、
	名波 会里子、井口 恵美子、岩岡 有里、三浦 裕之、山形 光正、
	田中治、千葉康司
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主	議題〈重篤な有害事象に関する報告 2件(2報告)〉
な議論の概要	① リウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験(第4報)
	審議結果:承認
	② アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の
	第Ⅲ相比較試験(第2報)
	審議結果:承認
	議題(治験継続審査 16 案件)
	※治験安全性報告:29件、治験一部変更申請審査:6件
	① ノバルティスファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象に
	QMF149 の安全性及び有効性を検討する試験
	• 治験安全性報告
	審議結果:承認
	② ノバルティスファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象に
	QVM149の安全性及び有効性を検討する試験
	• 治験安全性報告
	審議結果:承認
	③ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による日本人喘息患者を対象と
	する QMF149 の第Ⅲ相長期安全性試験
	・治験安全性報告
	審議結果:承認
	④ リウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験
	• 治験安全性報告
	審議結果:承認
	⑤ アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の第
	Ⅲ相比較試験

・治験安全性報告(4件) 審議結果:承認

- ⑥ 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) 第Ⅲ相試験
  - ・治験安全性報告(3件)
  - ・治験一部変更申請審査 治験分担医師の一部変更

審議結果:承認

- ⑦ MDT-1116 バルーンカテーテルシステム及びカテーテルの臨床試験 (STOP Persistent AF)
  - ・治験一部変更申請審査 治験分担医師の一部変更 審議結果:承認
- ⑧ アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による慢性心 不全患者を対象とした AMG423 の第Ⅲ相試験
  - ·治験安全性報告(2件)
  - 治験一部変更申請審査 治験分担医師の一部変更

審議結果:承認

- ⑨ nemolizumab のアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験 比較/長期継続投与試験-
  - ·治験安全性報告 審議結果:承認
- ⑩ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験
  - ·治験安全性報告(2件) 審議結果:承認
- ⑪ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験
  - ・治験安全性報告(2件)
  - ・治験一部変更申請審査 同意説明文書の一部改訂

審議結果:承認

- ⑩ MSD 株式会社の依頼による MK-7264 の第Ⅲ相試験
  - 治験安全性報告
  - 治験一部変更申請審査

治験薬概要書の(英語版、日本語版)の一部改訂、

Protocol Clarification Letter (英語版、日本語版) の追加

審議結果:承認

- ③ 症候性子宮内膜症患者を対象に 2 つの異なる用量の vilaprisan (BAY1002670) を投与した際の 有効性及び安全性をプラセボとの比較において評価することを目的とした無作為化、二重盲検、並行群間、多施設共同、第Ⅱb 相試験
  - ·治験安全性報告(7件)
  - 治験一部変更申請審査

治験実施計画書、治験薬概要書、治験用電子日誌の利用ガイド、 ePRO(eDiary) 画面スクリーンショット 日本語版、ePRO(タブレット型コンピュータ) 画面スクリーンショット 日本語版、

同意説明の補助資料の一部改訂

審議結果:承認

- ④ TRAVERSE-LTS12551 試験を完了した中等症から重症の喘息患者を対象とした dupilumab 長期投与の安全性を評価する後期第Ⅲ相試験
  - · 治験安全性報告

審議結果:承認

- ⑤ 2 型糖尿病及び糖尿病性腎症患者を対象として腎臓及び心血管系の転帰に対するカナグリフロジンの影響を評価する無作為化、二重盲検、事象観察(event-driven)、プラセボ対照、多施設共同試験
  - 治験安全性報告

審議結果:承認

- (f) 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
  - · 治験安全性報告

審議結果:承認

議題(製造販売後調査一部変更 1件) ① ネスプ注射液プラシリンジ 特定使用成績調査 (骨髄異形成症候群に伴う貧血における調査) 登録期間及び調査期間の変更に伴う「実施要綱」、 調査分担医師の変更について審議した。 審議結果:承認 【報告事項】 以下の案件について報告・審議された。 ① 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 次回開催は平成31年2月12日(第2火曜日)予定である旨の報告があった。