

第4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28年7月12日(火) 17:05~17:40 |
| 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、渡邊 憲、横山 明子、山内 康熙、池脇 美和、井口 恵美子、三浦 裕之、山形 光正、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 28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 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>③ 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(2件)</p> <p>④ 喘息患者を対象とした KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験(D3250C00021)</p> <p>⑤ リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験③</p> <p>⑥ リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験④</p> <p>⑦ リウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験</p> <p>⑧ 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</p> <p>⑨ 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>⑩ 持続型喘息の患者を対象とした dupilumab 第Ⅲ相試験</p> <p>⑪ 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 (2件)</p> <p>⑫ 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</p> <p>⑬ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb相試験</p> <p>⑭ ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験</p> |

- ⑮ 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
- ⑯ 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
- ⑰ 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
- ⑱ 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)
- ⑲ 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第 III 相試験 (腎機能低下を伴う糖尿病性末梢神経障害性疼痛もしくは帯状疱疹後神経痛)
※対象疾患：糖尿病性末梢神経障害性疼痛 (2 件)
- ⑳ 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第 III 相試験 (腎機能低下を伴う糖尿病性末梢神経障害性疼痛もしくは帯状疱疹後神経痛)
※対象疾患：帯状疱疹後神経痛 (2 件)
- ㉑ 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 (2 件)
- ㉒ 1 型糖尿病患者を対象にダパグリフロジンをインスリン治療に追加併用投与したときの有効性及び安全性を検討する多施設共同無作為化並行群間比較二重盲検プラセボ対照第 III 相試験ースタディ 2
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ズ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
治験実施計画書 別紙 2、同意・説明文書 (通常版、生保版) の一部改訂、治験責任医師の交代、治験分担医師の一部変更について審議した。
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
同意・説明文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 (D3250C00021)
 治験薬概要書 (英語版、日本語版)、治験薬概要書 追補版の
 一部改訂について審議した。
 審議結果：承認
- ④ 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
 治験実施計画書 Protocol Reference_1 の一部改訂について審議した。
 審議結果：承認
- ⑤ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるステント留置を伴う
 経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象
 としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb 相試験
 治験実施計画書 (英語版・日本語版)、治験実施計画書 Protocol
 Reference_1、同意・説明文書の一部改訂について審議した。
 審議結果：承認
- ⑥ 血中好酸球数が高値を示すコントロール不良喘息患者における
 Reslizumab 固定用量 110 mg 皮下投与の有効性及び安全性を評価する
 52 週間プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験 (2 件)
 同意・説明文書 (通常版、保護者用、アセント文書) の一部改訂、
 治験分担医師の一部変更について審議した。
 審議結果：承認
- ⑦ 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
 治験実施計画書 (英語版・日本語版) の一部改訂、
 Memo to investigator (英語版・日本語版)、患者様向け資料 (足をケ
 アしましょう) の追加について審議した。
 審議結果：承認
- ⑧ 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
 治験分担医師の一部変更について審議した。
 審議結果：承認

議題（製造販売後調査新規 3件）

① 調査の主旨について説明し、受け入れについて審議した。

審議結果：承認

② 調査の主旨について説明し、受け入れについて審議した。

審議結果：承認

③ 調査の主旨について説明し、受け入れについて審議した。

審議結果：承認

議題（製造販売後調査一部変更 1件）

① 調査期間延長について審議した。

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 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 医薬品の製造販売後調査終了報告(1件)について報告説明した：承認

次回開催は平成28年8月9日（第2火曜日）予定である旨の報告があった。