

第5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8月9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、渡邊 憲、横山 明子、池脇 美和、井口 恵美子、大堀 浩、山形 光正、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(2件)</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</p> <p>④ リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験③</p> <p>⑤ リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験④</p> <p>⑥ リウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験</p> <p>⑦ 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>⑧ 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>⑨ 持続型喘息の患者を対象とした dupilumab 第Ⅲ相試験</p> <p>⑩ 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>⑪ 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>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(2件)</p> <p>⑬ 日本人患者を対象にイダルシズマブの人的見地から実施される治験</p> <p>⑭ 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>

- ⑮ 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
- ⑯ 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
- 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
- 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－スタディ 2

審議結果：すべて承認

議題 (治験一部変更 10 件)

- 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

治験薬概要書 (英語版・日本語版) の一部改訂について審議した。

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急性心不全患者を対象とした RLX030 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書、治験実施計画書 添付資料 7、同意・説明文書、試験期間、受託研究費算定要領 (期間延長分)、治験薬管理経費ポイント算出表 (期間延長分) の一部改訂について審議した。

審議結果：承認

	<p>③ 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 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</p> <p>④ 持続型喘息の患者を対象とした dupilumab 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</p> <p>⑤ 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 被験者の健康被害の補償について説明した文書（被験者用、施設用）の一部改訂について審議した。 審議結果：承認</p> <p>⑥ メトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトのメトトレキサート併用療法とメトトレキサート単独療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検試験（第Ⅳ相臨床試験）（2件） 同意・説明文書の一部改訂、DEVICE MALFUNCTION ASSESSMENT の追加について審議した。 審議結果：承認</p> <p>⑦ 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 治験分担医師・協力者の一部変更について審議した。 審議結果：承認</p> <p>⑧ 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 同意・説明文書の一部改訂、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</p>
--	---

⑨ 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—スタディ2

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（開発の中止等に関する報告 1件）※審議事項

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

審議結果：承認

議題（製造販売後調査新規 2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

議題（製造販売後調査一部変更 2件）

① 調査分担医師の変更について審議した。

審議結果：承認

② 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 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 9 月 13 日（第 2 火曜日）予定である旨の報告があった。