会議記録の概要

公益財団法人 田附興風会 医学研究所 北野病院 治験審査委員会	
開催日時	2019年5月7日(火) 16:30~17:45
開催場所	公益財団法人 田附興風会 医学研究所 北野病院 きたのホール
出席者名	吉川 義顕、尾上 雅英、大竹 洋介、伊元 孝光、三井 克巳、古谷 久美、 竹内 麻衣、山崎 みどり、井阪 訓子、蔭山 紀充、鵜飼 万貴子、山田 和司
欠席者名	前谷 俊樹

【審議事項】

議題1 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした GW572016 の第Ⅲ相臨床試験 治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題2 GGS の顕微鏡的多発血管炎 (MPA) を対象とした無作為化プラセボ対照二重盲検並行群間比較による臨床試験 (第 III 相 試験)

症例登録推進のためのレターと人事異動及び科名変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 3 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象としたLCZ696の 第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 4 バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたfinerenoneの第Ⅲ相臨床試験(腎疾患) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験分担医師変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 議題 5 バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたfinerenoneの第Ⅲ相臨床試験(心血管疾患) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 議題 6 バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象としたリバーロキサバンの第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

治験分担医師変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 7 自ら治験を実施する者(乳腺外科:高原祥子)の依頼による HER2 陰性転移性乳癌を対象とした 0N0-4538 と 放射線療法を併用する第Ⅰb/Ⅱ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 8 EAファーマ株式会社の依頼によるE6007の第Ⅱ相試験

治験薬概要書、治験実施計画書別紙改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 9 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不 全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

全患者を対象としたエンパクリプロシンの第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 当院内で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

国内における1245.110治験実施計画書に対する追加事項改訂、治験分担医師変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 10 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を 対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。治験分担医師変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 11 シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたVoclosporinの第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験分担医師変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 12 アステラス製薬株式会社の依頼の腎性貧血(保存期)を対象とするASP1517の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験分担医師変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 13 サノフィ株式会社の依頼によるGZ/SAR402671の第Ⅱ相試験

治験薬概要書改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 14 バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性 腎臓病患者を対象としたmolidustatの第Ⅲ相試験(19349:ND-C)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。当院内で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験薬概要書改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 15 バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病 患者を対象としたmolidustatの第Ⅲ相試験(19350:ND-M)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験薬概要書改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 16 (治験国内管理人) コーヴァンス・ジャパン株式会社の依頼によるアルポート症候群患者を対象としたバルド キソロンメチルの第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 17 Delta-Fly Pharma株式会社の依頼によるDFP-14323の第Ⅱ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書別紙1、治験実施計画書別紙2、同意説明文書改訂、治験分担医師変更、 この治験における健康被害補償の概要について、被験者の支払いに関する資料、服薬日誌、治験参加カード改訂 について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 18 シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による抗好中球細胞質抗体(ANCA)関連血管炎患者を対象とした CCX168の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果:承認

- 議題 19 アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozin の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 当院内で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 議題 20 協和発酵キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験実施計画書、同意説明文書改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 議題 21 シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるループス腎炎患者を対象としたVoclosporinの第Ⅲ相試験 (継続試験)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験分担医師変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 22 中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたR06867461の第Ⅲ相試験 治験分担医師変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認 議題 23 マイランEPD合同会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたMYL-1701P (M710) の第Ⅲ相試験

同意説明文書改訂、治験分担医師変更、治験参加カード、眼底写真の利用に関するご協力のお願い改訂について、引き 続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 24 アッヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相試験(M14-234)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験実施計画書改訂、被験者の募集に関する資料作成について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した

審議結果:承認

議題 25 アッヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 (M14-675)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験実施計画書改訂、被験者の募集に関する資料作成について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した

審議結果:承認

議題 26 アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相試験(M14-533)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験実施計画書改訂、被験者の募集に関する資料作成について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 27 中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたFaricimabの第III相試験

治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:修正の上、承認

議題 28 キッセイ薬品工業株式会社の依頼による前期第Ⅱ相臨床試験

治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:修正の上、承認

議題 29 自ら治験を実施する者(乳腺外科:高原祥子)の依頼によるホルモン感受性HER2陰性原発性乳癌を対象としたPD-0332991の第Ⅲ相試験

治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:修正の上、承認

【報告事項】

以下の内容について報告された。

議題 1 2019年3月度治験審査委員会の会議の概要

上記、内容を報告した。

議題 2 大塚製薬株式会社の依頼によるSIADH患者を対象としたトルバプタンの第Ⅲ相試験

治験の終了について報告した。

議題 3 アステラス製薬株式会社の依頼の腎性貧血(保存期)を対象とするASP1517の第Ⅲ相試験

治験の終了について報告した。

議題 4 治験審査委員会 委員名簿(2019年4月26日付)について

上記、内容を報告した。

以上