

IRBの会議の記録の概要

2015年度 第1回受託研究(治験)審査委員会会議の記録の概要

開催日時	平成 27 年 4 月 28 日(火) 14:00~15:00
開催場所	小会議室 (2F)
出席 委員名	西村 元伸、坪 尚武、松村 竜太郎、渡邊 好造、太田 茂、宮本 智、雨宮 敏夫、鈴木 美智子、 射場 正男、土田 直子、古山 陽一
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>1. 新規受託研究(治験)の承認の有無について</p> <p>議題 1: パーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の検証的試験 [第 3 相試験]</p> <p>現時点までに得られている当該薬での安全性に関する評価及び当該試験の臨床的意義等に基づき、当該試験の受託の妥当性について審議した。 審議結果: 修正の上で承認する。 備考: 同意説明文書を修正すること。</p> <p>議題 2: デルティバ錠 50mg 使用成績調査</p> <p>現時点までに得られている当該薬での安全性に関する評価及び当該試験の臨床的意義等に基づき、当該試験の受託の妥当性について審議した。 審議結果: 承認する。</p> <p>議題 3: 全身性エリテマトーデス患者を対象にした Atacicept の第 II 相試験</p> <p>現時点までに得られている当該薬での安全性に関する評価及び当該試験の臨床的意義等に基づき、当該試験の受託の妥当性について審議した。 審議結果: 修正の上で承認する。 備考: 同意説明文書を修正すること。</p> <p>議題 4: インフリキシマブ BS 点滴静注用 100mg「NK」関節リウマチを対象とした使用成績調査</p> <p>現時点までに得られている当該薬での安全性に関する評価及び当該調査の臨床的意義等に基づき、当該調査の受託の妥当性について審議した。 審議結果: 承認する。</p> <p>2. 治験の継続等の適否について</p> <p>議題 1: ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による関節リウマチを対象とした BMS-945429 の後期第 II 相試験</p> <p>当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(妊娠の防止に関する説明書)に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題 2: ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による関節リウマチを対象とした Clazakizumab の後期第 II 相試験</p> <p>当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(妊娠の防止に関する説明書)に基づき、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: 承認する。</p> <p>課題 3: 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第 III 相試験(JADV)</p> <p>当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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。</p>

	<p>審議結果:承認する。</p> <p>議題 4: 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験(JADY) 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(説明同意文書)に基づき、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:承認する。</p> <p>議題 5: 中外製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした MRA-SC の第Ⅲ相試験 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(治験実施計画書)に基づき、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:承認する。</p> <p>議題 6: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による BAF312 の活動性皮膚筋炎の患者を対象とした第Ⅱ相試験 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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:承認する。</p> <p>議題 7: MSD株式会社の依頼による軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象とした MK-8931 の二重盲検化プラセボ対照並行群間比較試験 当院において当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告、当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(治験実施計画書)に基づき、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:承認する。</p> <p>議題 8: MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害(Prodromal AD)患者を対象とした MK-8931(SCH 900931)の第Ⅲ相二重盲検無作為化プラセボ対照比較試験 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(治験実施計画書)に基づき、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:承認する。</p> <p>議題 9: 富山化学工業株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした T-817MA の臨床第Ⅱ相試験 当該治験に関する変更申請(治験実施計画書)に基づき、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:承認する。</p> <p>議題 10: アセチルコリンエステラーゼ阻害薬の投与を現在受けている、又は以前に受けていた軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象とした 2 用量の EVP-6124 又はプラセボに関するランダム化二重盲検プラセボ対照並行群間比較 26 週間投与第Ⅲ相試験 治験実施報告書に基づき、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:承認する。</p> <p>議題 11: 中外製薬株式会社の依頼による軽度アルツハイマー病患者を対象とした Gantenerumab の第Ⅲ相試験 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(治験実施計画書)に基づき、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:承認する。</p>
--	---

	<p>課題 12: キッセイ薬品工業株式会社の依頼による脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題 13: 久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相試験 当該治験に関する変更申請(治験実施計画書、症例報告書の見本)に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題 14: バイエル薬品株式会社の依頼による DIALOGUE (BAY85-3934) 15141 固定用量による補正/未治療及び透析前(欧州及びアジア太平洋地域)の第Ⅱ相試験 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(治験分担医師)に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題 15: バイエル薬品株式会社の依頼による DIALOGUE (BAY85-3934) 15261 維持/赤血球造血刺激因子製剤治療中及び透析前(欧州及びアジア太平洋地域)の第Ⅱ相試験 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(治験分担医師)に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題 16: バイエル薬品株式会社の依頼による DIALOGUE (BAY85-3934) 15653 欧州及びアジア太平洋地域における透析前の長期継続試験の第Ⅱ相試験 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び治験に関する変更申請(治験分担医師)に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題 17: エベロリムスの新規腎移植患者に対する製造販売後臨床試験 当院において当該治験薬で発生した有害事象に関する報告及び当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題 18: GB-0998 の腎不全患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験 当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題 19: サーティカン錠 維持期腎移植患者を対象とした特定使用成績調査 当該治験に関する変更申請(目標症例数)に基づき、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: 承認する。</p> <p>【報告事項】 1.迅速審査について なし</p>
--	---

	<p>2.治験等終了(中止・中断)報告について なし</p> <p>3.その他</p> <p>①NHO-CRB の結果報告について <2015年4月14日開催分> [新規試験] なし</p> <p>[継続試験]</p> <p>1)整理番号:24 治 9 「全身性エリテマトーデス(SLE)患者を対象とした LY2127399 皮下投与の長期有効性と安全性を検討する第3b 相多施設非盲検試験」 治験責任医師:松村 竜太郎先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>2)整理番号:25 治 3 「関節リウマチ患者を対象とした NI-071 の第Ⅲ相臨床試験 ー実薬対照二重盲検試験及び長期投与試験ー」 治験責任医師:松村 竜太郎先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>3)整理番号:25 治 5 「活動性関節リウマチ患者を対象に secukinumab の長期有効性、安全性及び忍容性を評価する3年間の継続投与試験」 治験責任医師:松村 竜太郎先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>4)整理番号:25 治 12 「DMARDs 治療中の関節リウマチ患者を対象とした AMG162(デノスマブ)のプラセボ対照無作為化二重盲検による検証試験(第Ⅲ相)」 治験責任医師:松村 竜太郎先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>5)整理番号:26 治 9 「メトトレキサート治療に効果不十分な中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象にメトトレキサート併用下で sarilumab を投与したときの有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照試験」 治験責任医師:松村 竜太郎先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>6)整理番号:26 治 10 「関節リウマチ患者を対象としてトファシチニブ即放性(IR)製剤1日2回投与との比較によりメトトレキサート(MTX)併用下におけるトファシチニブ徐放性(MR)製剤1日1回投与の有効性に関する非劣性を検証する多施設共同、無作為化、二重盲検、第3相並行群間比較試験」 治験責任医師:松村 竜太郎先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>7)整理番号:26 治 13 「メトトレキサートで効果不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者に対し、メトトレキサート併用下でPF-06438179とインフリキシマブの有効性と安全性を比較する第3相無作為化二重</p>
--	--

<p>特記事項</p>	<p>盲検比較試験」 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>8)整理番号:26 治 15 「日本人活動性関節リウマチ患者を対象として、メトトレキサート(MTX)以外の疾患修飾性抗リウマチ薬(DMAEDs)併用下で sarilumab を投与したとき、又は sarilumab の単剤療法を行ったときの安全性及び有効性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同試験」 治験責任医師:松村 竜太郎先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>9)整理番号:26 治 12 「早期アルツハイマー病を対象とした AZD3293 の 24 カ月投与における有効性、安全性、忍容性、バイオマーカーへの影響及び薬物動態を検討する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験(AMARANTH 試験)」 治験責任医師:松村 竜太郎先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>10)整理番号:25 治 4 「2型糖尿病性腎症患者の腎アウトカムに対する atrasentan の作用を検証する多施設国際共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験」 治験責任医師:西村 元伸先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>11)整理番号:26 治 11 「鶏卵培養不活化全粒子鳥インフルエンザ A(H7N9)ワクチンの免疫原性および安全性の検討(第Ⅱ相医師主導治験)」 治験責任医師:石川 哲先生 治験審査結果通知書(2015年4月14日付)を受理</p> <p>[迅速審査] 1)整理番号:26 治 11 「鶏卵培養不活化全粒子鳥インフルエンザ A(H7N9)ワクチンの免疫原性および安全性の検討(第Ⅱ相医師主導治験)」 治験責任医師:石川 哲先生 治験審査結果通知書(2015年3月18日付)を受理</p> <p>4. 次回の治験審査委員会開催日について 2015年5月26日 14:00~15:00 の開催が了承された。</p>
-------------	---