IRBの会議の記録の概要

2016年度 第11回受託研究(治験)審査委員会会議の記録の概要

	2016年度 第11回受託研究(冶験)番査委員会会議の記録の概要
開催日時	2017年3月21日(火) 14:00~14:30
開催場所	小会議室 (2F)
出席	西村 元伸、松村 竜太郎、岡本 秀樹、宮本 智、雨宮 敏夫、古山 陽一、土田 直子、射
委員名	場正男
議題及び	【審議事項】
審議結果	1. 新規受託研究(治験)の承認の有無について なし
を含む主	.40
な議論の	2. 治験の継続等の適否について
概要	議題 1: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
	請に基づき、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。
	│ │議題 2: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当該治験に関する変更申 請に基づき、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。
	 議題 3: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
	議題 3. 中外要果体式去社の依頼による軽度アルクバ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。
	登哉和木・外心りる。
	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。
	│ │議題 5:アッヴィ合同会社の依頼による日本人活動性関節リウマチ患者を対象とした│
	ABT-494 の第Ⅱ b/Ⅲ相二重盲検比較試験
	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。
	田田が中で、これは、人の
	議題 6:アッヴィ合同会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第
	□相二重盲検比較試験 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当該治験に関する変更申
	請に基づき、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。

議題 7:ノバルティスファーマ株式会社の依頼による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

当該試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。

議題 8: 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

当該試験に関する変更申請に基づき、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。

議題 9: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]

当該試験に関する変更申請に基づき、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。

議題 8:Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした ME2125の第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。

【報告事項】

1. 迅速審査について なし

2. 治験等終了(中止・中断)報告について

「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」

治験責任医師:新井公人 先生

治験依頼者: MSD 株式会社

報告資料:開発中止等に関する報告書(2017年2月28日)

「エーザイ株式会社の依頼による E0302 の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験」

治験責任医師:新井公人 先生治験依頼者:エーザイ株式会社

報告資料:開発中止等に関する報告書(2017年2月28日)

- 3. その他
- ①NHO-CRB の結果報告について

<2017年3月14日開催分>

[新規試験]

•整理番号:28 治 4

「アストラゼネカ株式会社の依頼による高カリウム血症患者を対象とした ZS(sodium zirconium cyclosilicate) の安全性及び有効性を検討する多施設共同、前向き、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第 III 相試験 - HARMONIZE Global」

治験責任医師:今澤 俊之 先生 治験審査結果通知書(2017年3月14日付)を受理

[継続試験]

•整理番号:28 治 6

「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 SONAR∷ atrasentan を用いた糖尿病性腎症に関する試験」

治験責任医師:西村 元伸 先生

治験審査結果通知書(2017年3月14日付)を受理

•整理番号:25 治 12

「第一三共株式会社の依頼による関節リウマチを対象とした AMG162(デノスマブ)の第 III 相試験」

治験責任医師:松村 竜太郎 先生

治験審査結果通知書(2017年3月14日付)を受理

•整理番号:26 治 10

「ファイザ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トファシチニブの第Ⅲ相 試験」

治験責任医師:松村 竜太郎 先生

治験審査結果通知書(2017年3月14日付)を受理

•整理番号:26 治 12

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 (LY 3314814)の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

治験責任医師:新井 公人 先生

治験審査結果通知書(2017年3月14日付)を受理

•整理番号:26 治 13

「関節リウマチ患者を対象とした PF-06438179 の第3 相臨床試験」

治験責任医師:松村 竜太郎 先生

治験審査結果通知書(2017年2月14日付)を受理

· 整理番号:28 治 2

「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象とした GSK1278863 の第 III 相試験」

治験責任医師:今澤 俊之 先生

治験審査結果通知書(2017年3月14日付)を受理

• 整理番号: 28 治 3

「イーエヌ大塚株式会社の依頼による経腸栄養患者を対象とした EN-P05 の第Ⅲ相検証的試験」

治験責任医師:小出 瑞穂先生

治験審査結果通知書(2017年3月14日付)を受理

	②「前回 IRB 会議記録の概要」をホームページに載せることが事務局より報告された。
	4. その他
	次回の治験審査委員会開催日について
	2017 年 4 月 25 日(火) 14:00~15:00 の開催が了承された。
特記事項	