

平成30年度第1回 富山県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成30年5月9日(水) 16:00~16:40
開催場所	富山県立中央病院 11会議室
出席委員名	臼田 和生、酒井 明人、舟本 寛、八田 尚人、天谷 公司、岡本 里美、橋本 征也、相原 真美、荒川 克弘、小出 久仁子
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1) 協和発酵キリン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 RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験 治験依頼者から提供された治験実施計画書等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題2) 第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ (AMG 162) の第Ⅳ相試験 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。 添付文書 (ランマーク®皮下注 120mg)、試験実施計画書、同意説明文書の改訂について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題3) バイエル薬品株式会社の依頼による心不全患者を対象とした BAY59-7939 (リバーロキサバン) の第Ⅲ相試験 治験依頼者から提供された安全性情報について、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</p> <p>議題4) EA ファーマ株式会社の依頼による AJM300 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 治験薬概要書の改訂について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題5) 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅱ相試験 治験依頼者から提供された安全性情報について、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。 治験薬概要書、同意説明文書の改訂について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題6) 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん術後患者を対象とした ニボルマブの第Ⅲ相試験 治験依頼者から提供された安全性情報について、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。 治験薬実施計画書、説明文書・同意文書の改訂について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題7) 小野薬品工業株式会社の依頼による 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>

治験依頼者から提供された安全性情報について、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

議事 8) バイエル薬品株式会社の依頼による 左室駆出率が低下した心不全

(HFref) 患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験

治験依頼者から提供された安全性情報について、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。

治験実施計画書の改訂について審議した。

審議結果：承認

議事 9) アステラス製薬株式会社の依頼による腎性貧血（保存期）を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相比較試験

治験依頼者から提供された安全性情報について、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

議事 10) アステラス製薬株式会社の依頼による腎性貧血（保存期）を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相試験

治験依頼者から提供された安全性情報について、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

議事 11) アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験

治験依頼者から提供された安全性情報について、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

議事 12) アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験

治験依頼者から提供された安全性情報について、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。

治験実施期間の延長、治験費用に関する文書、治験薬管理経費ポイント算出表の改訂について審議した。

審議結果：承認

議事 13) 日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象とした LY3074828 の第Ⅱ相試験

治験依頼者から提供された安全性情報について、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、治験薬概要書、同意説明文書、治験参加カード、被験者日誌、被験者日誌マニュアルの改訂について審議した。

審議結果：承認

議事 14) ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験  
治験依頼者から提供された安全性情報について、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

議事 15) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の 第Ⅲ相試験  
治験依頼者から提供された安全性情報について、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

議事 16) EA ファーマ株式会社の依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした E6007 の臨床第2相, プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験  
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。  
治験薬概要書の改訂について審議した。  
審議結果：承認

議事 17) バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象に、アデノシンA1受容体部分作動薬 neladenoson bialanate を20週間経口投与した際の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学的作用を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、並行群間、二重盲検、第Ⅱ相用量設定試験  
治験依頼者から提供された安全性情報について、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

議事 18) MSD 株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験  
治験依頼者から提供された安全性情報について、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。  
Protocol Clarification Letter の追加について審議した。  
審議結果：承認

議題 19) 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-4)  
治験依頼者から提供された安全性情報について、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。  
同意説明文書の改訂について審議した。  
審議結果：承認

議題 20) バイエル薬品株式会社の依頼による過多月経を伴う子宮筋腫の日本人患者を対象に vilaprisan を投与した際の安全性及び有効性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、非盲検、並行群間比較試験 (第Ⅲ相試験)

	<p>同意説明文書の追加について審議した。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"><li>●迅速審査した結果について報告した。</li><li>●治験終了報告書について報告した。</li></ul> <p>【その他】</p> <ul style="list-style-type: none"><li>*現在の治験実施状況について</li><li>*製造販売承認・開発状況について</li></ul>
特記事項	