社会医療法人原土井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 6 月 21 日(火曜日)16 時 00 分から17 時 01 分						
開催場所	社会医療法人原土井病院 第1会議室						
出席委員名	朔 元則、上﨑 典雄、真名子 佐喜子、毛戸 彰、境 一成、関 成人 奥田 安孝、廣瀬 禎子、高橋 富美						
議題及び審議結	議題 1						
果を含む主な議	【審議事項】						
論の概要	1 施設からの審査依頼により、「ジャパンワクチン株式会社の依頼に						
	よる A phase IIIb, open-label, multi-country, multi-centre, long-term						
	follow-up study (ZOE-LTFU) of studies 110390 and 113077						
	(ZOSTER-006/022) to assess the prophylactic efficacy, safety, and						
	immunogenicity persistence of GSK Biologicals' Herpes Zoster						
	subunit (HZ/su) vaccine and assessment of 1 or 2 additional doses on						
	a 0 or 0, 2-month schedule in two subgroups of older adults.」を実施						
	することの妥当性について審議を行い承認した。						
	審議はこれまでに得られている非臨床試験・臨床試験の成績、実施医療						
	機関・治験責任医師の適格性等を確認のうえ行った。						
	【報告事項】						
	なし						
	議題 2						
	【審議事項】						
	1 施設からの審査依頼により、「ジャパンワクチン株式会社の依頼に						
	よる A Phase IIIB, non-randomized, open-label, multi-country,						
	multi-centric cross-vaccination study to evaluate the safety of GSK						
	Biologicals' Herpes Zoster subunit (HZ/su) vaccine when						
	administered intramuscularly on a two-dose schedule to subjects						
	who previously received placebo in ZOSTER-006 and ZOSTER-022						
	studies.」を実施することの妥当性について審議を行い承認した。						
	審議はこれまでに得られている非臨床試験・臨床試験の成績、実施医療						
	機関・治験責任医師の適格性等を確認のうえ行った。						
	【報告事項】						
	なし						

議題3

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「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」を 継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 4

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「サノフィ株式会社の依頼によるクロストリジウム・ディフィシル感染のリスクにさらされている被験者を対象としたクロストリジウム・ディフィシルトキソイドワクチンの有効性、免疫原性、安全性試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬概要書の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 5

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「ファイザー株式会社の依頼による膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象とした Tanezumab の安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第 3 相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 6

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による AMG 423 の第Ⅱ相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

[+n 4-
【報告事項】
なし
議題 7
【審議事項】
1 施設からの審査依頼により、「武田薬品工業株式会社の依頼による
大うつ病性障害の治療における、Lu AA21004の臨床第3相試験」を継
 続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。
 審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報、治験実施計画の変更内容
を確認のうえ行った。
【報告事項】
なし
/s U
来也 O
議題8
【審議事項】
1 施設からの審査依頼により、「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 CHS-0214 長期継続試験」を継続して実施
することの妥当性について審議を行い承認した。
審議は、治験実施状況の報告を確認のうえ行った。
【報告事項】
なし
議題 9
【審議事項】
1 施設からの審査依頼により、「バイエル薬品株式会社の依頼による
日本人の MRSA 感染症 (皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)
患者における BAY 1192631 第Ⅲ相試験」を継続して実施することの妥
当性について審議を行い承認した。
7よし
議題 10
【審議事項】
1 施設からの審査依頼により、「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼
によるME2112の統合失調症患者を対象とした検証的試験(第III相)」、
「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症
患者を対象とした長期投与試験(第 III 相)」を継続して実施すること
 の妥当性について審議を行い承認した。
審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし 議題 10 【審議事項】 1 施設からの審査依頼により、「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験(第 III 相)」、「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(第 III 相)」を継続して実施すること

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし
議題 11 【審議事項】 1 施設からの審査依頼により、「アステラス製薬株式会社の依頼によ
る双極性障害患者の大うつ病エピソードを対象としたFK949E第II/III 相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。
審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし
議題 12
【審議事項】 1 施設からの審査依頼により、「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 長期第Ⅲ相試験(JADY)」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認
した。 審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし
議題 13
【審議事項】 1 施設からの審査依頼により、「ファイザー株式会社の依頼による関節リウマチ患者とした 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相臨床試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。
審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし
議題 14 【審議事項】 1 施設からの審査依頼により、「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 PF-06410293 とアダリムマブの有効性と 安全性を比較する第3相臨床試験」を継続して実施することの妥当性に ついて審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし
0.12
議題 15
【審議事項】
1 施設からの審査依頼により、「持田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LBAL 第Ⅲ相試験」を継続して実施する
ことの妥当性について審議を行い承認した。
審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。
【報告事項】
なし
議題 16
【審議事項】
なし
【報告事項】
・
・ チ患者を対象とした YLB113 の第Ⅲ相試験」にて、安全性情報報告に
ついて報告があったことが報告された。
TO CHILD WAS STEED CAUTE.
議題 17
【審議事項】
なし
- ^{(なし} - 【報告事項】
【 ^報 ロず後】 1 施設より、「日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキセ
チン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨
床試験」にて、Webサイトの変更について報告があったことが報告さ
れた。
学用 10
議題 18
【審議事項】
なし * to the to
【報告事項】
1 施設より、「大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を
対象とした ASC-01 の第Ⅲ相試験」の終了報告が提出されたことが報告
された。特に問題なく治験が実施されたことを確認した。

特記事項			