# 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	令和元年7月2日(火曜日)16時00から16時57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、眞名子佐喜子、林 信至、本松 重盛、
	関 成人、池松 秀之、井上 健、廣瀬 禎子
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	2 施設からの審査依頼により、「グラクソ・スミスクライン株式会社
	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
	-Wilder O
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「グラクソ・スミスクライン株式会社」
	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3

# 【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「グラクソ・スミスクライ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 4

# 【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン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、実施医療機関で発生した重篤な有害 事象の報告、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5

# 【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ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、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慢性心不全患者を対象とした AMG 423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、治験実施状況の報告を確認のうえ行った。

# 【報告事項】

なし

#### 議題 7

## 【審議事項】

2 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慢性心不全患者を対象とした AMG 423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を確認のうえ行った。

## 【報告事項】

なし

# 議題8

#### 【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期うつ病患者対象とした LY248686 (デュロキセチン塩酸塩) の第Ⅲ相試験」、「塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期うつ病患者対象とした LY248686 (デュロキセチン塩酸塩)の継続長期第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、「大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象とした OPC-34712(ブレクスピプラゾール)の第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、治験実施状況の報告を確認のうえ行った。

T
【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、「大塚製薬株式会社の依頼による大う
一つ病性障害患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相長期試験」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 11
【審議事項】
1 施設からの審査依頼により、「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 OPC-34712 の第 Ⅱ/Ⅲ
相検証試験   、「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 OPC-34712 の第Ⅲ相長期試験」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 12
【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
DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした
臨床第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、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。
【報告事項】
なし
/4 C
議題 13
【審議事項】
2 施設からの審査依頼により、「興和株式会社の依頼による
PEMAFIBRATE TO REDUCE CARDIOVASCULAR OUTCOMES
BY REDUCING TRIGLYCERIDES IN PATIENTS WITH
DIABETES」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 14
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「興和株式会社の依頼による
	PEMAFIBRATE TO REDUCE CARDIOVASCULAR OUTCOMES
	BY REDUCING TRIGLYCERIDES IN PATIENTS WITH
	DIABETES」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 15
	【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 16
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「日本ベーリンガーインゲルハイム株
	式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎の患者を対象としたBI655130
	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、治験薬の安全性に関する新たな情報、治験薬概要書の変更内容
	を確認のうえ行った。 【報告事項】
	【報言事項】 なし
i	

## 議題 17

# 【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4059 第Ⅱ相試験難治性天疱瘡を対象とした多施設共同非盲検非対照単群試験」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 18

## 【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMMITLESS 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 19

# 【審議事項】

3 施設からの審査依頼により、「田辺三菱製薬株式会社の依頼による 遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の第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 20

#### 【審議事項】

6 施設からの審査依頼により、「田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第 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 21
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「レオファーマ株式会社の依頼による
	過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に
	tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設
	共同長期延長試験 -ECZTEND」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 22
	【審議事項】
	なし
	【報告事項】
	1 施設より、「生化学工業株式会社の依頼による SI-613 の変形性関節
	症患者を対象とした第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	