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8月20日(火曜日)16時04から16時55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	1施設からの審査依頼により、「F.Hoffmann-La Roche, Ltd.の依頼に
	よるインフルエンザ患者と同居家族を対象とした Baloxavir Marboxil
	の第3相試験」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、「大正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 TS-152 の継続長期試験」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、「大正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 TS-152 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」、「大正製薬株式会
	社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした TS-152 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
	5. -

議題 4

【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関節 リウマチ患者における ABT-494 の第 III 相無作為化二重盲検比較試 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5

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「株式会社ティムスの依頼による TMS-007の脳梗塞患者を対象とした単回投与試験(前期第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、実施医療機関で発生した重篤な有害事象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、「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、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【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、「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、治験薬概要書、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 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
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 9
【審議事項】
1 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、実施医療機関で発生した重篤な有害事象の報告を確認のうえ行
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、「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】
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、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 12
【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 13
【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間質性肺疾患を伴う全身性強皮症」(SSc-ILD)の
患者を対象に、ニンテダニブの長期的な安全性を検討する非盲検延長試
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、実施医療機関で発生した重篤な有害事象の報告を確認のうえ行
った。
【報告事項】
なし
-V-H
議題 14
【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、「バイオジェン・ジャパン株式会社の
依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 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。
1

T
【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、「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
/4 C
-M-175
議題 17
【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 18
【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
すい。 と では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、
したエンパグリフロジンの第Ⅲ試験」、「(治験国内管理人) IQVIA サービ
-
シース・シェット。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 ない、たっ、ハッパリスコンシンの管理試験、たがはして実体することの必
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】

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 20

【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】

1 施設より、「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」にて、治験実施計画書からの逸脱に 関する報告について報告があったことが報告された。

議題 21

【審議事項】

なし

【報告事項】

2 施設より、「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による A Phase IIIB, 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.」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。

	議題 22 【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
特記事項	