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 10 月 1 日(火曜日)16 時 00 から 16 時 37 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、関 成人、
	本松 重盛、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、「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、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 2
	【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、「塩野義製薬株式会社の依頼による急
	性期脳梗塞患者を対象とした S-005151 の第 2 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

【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、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、「協和発酵キリン株式会社による高リン血症患者を対象とした KHK7791 への切替え第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、「富士フイルム富山化学株式会社の依頼によるT-817MAの臨床第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 7

【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、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

【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」、「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、治験薬概要書補遺の変 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、「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、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、「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

【審議事項】

3 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BI 655130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、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 13

【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重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ LY3009104)の第Ⅲ/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 14

【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 15 【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、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】 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 17 【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」、「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

【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 19

【審議事項】

2 施設からの審査依頼により、「大日本住友製薬株式会社の依頼によるSEP-4199 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、「(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対象と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、「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、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 22 【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 23 【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24 【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 25 【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 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、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 26
	【審議事項】
	なし
	【報告事項】
	1 施設より、「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」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	