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2年6月16日 (火曜日) 16時00から17時16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	小柳 左門、酒井 健司、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	2 施設からの審査依頼により、「クリングルファーマ株式会社の依頼						
	による脊髄損傷急性期患者を対象とした KP-100IT の脊髄腔内投与に						
	よる多施設共同非ランダム化検証試験」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、「(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潰瘍性大腸炎患者を対象とした						
	マイハン株式会社の依頼による頂揚性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相無作為、二重盲検試験」を実施することの妥当性						
	etrasimod の弟 3 相無作為、一里自使武練」を美施することの安国性について審議を行い治験実施計画について修正の上承認した。						
	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、「KM バイオロジクス株式会社の依						
	による KD2-305 継続投与試験」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						
	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 4

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「KM バイオロジクス株式会社の依頼による KD2-305 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。

【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、「アムジェン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6

【審議事項】

2 施設からの審査依頼により、「アムジェン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 7

【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。

First distance V
【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、「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 9
【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 10
【審議事項】
2 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
ナルコレプシータイプ1患者を対象としたTAK-994の第1b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
The state of the s
議題 11
【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
ナルコレプシータイプ1患者を対象としたTAK-994の第1b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 12

【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、試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 14

【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 15

【審議事項】

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。

Fig. (Labor V
【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、「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、試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 17
【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、試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】
4 施設からの審査依頼により、「科研製薬株式会社の依頼による
KP-607 の用量設定試験 (第 II 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、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。
番戦は、石蕨天旭市画の変更的各を確認のプス打った。 【報告事項】
1 報音事項』 なし
/4 L
学館 10
議題 19
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。

【報告事項】

1 施設より、「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」にて、新規登録再開レターについて報告があったことが報告された。

議題 20

【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、治験実施状況の報告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、「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を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 22

【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、「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を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 24

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「アンジェス株式会社の依頼による AMG0001 の FontaineⅢ度の慢性動脈閉塞症(閉塞性動脈硬化症・バージャー病)患者に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験」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、治験製品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、「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/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、「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」にて、新規登録再開レターについて報告があったことが報告された。

特記事項			