# 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 31 年 4 月 2 日(火曜日) 16 時 09 分から 16 時 48 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、眞名子 佐喜子、上﨑 典雄、林 至信、本松 重盛、					
	関 成人、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、「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、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、「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-cent					
	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.」、「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.」を継続					
	Toolive places in leafilities and leafilities					

審議は、治験実施計画の変更内容(治験分担医師削除)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、「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズジ \*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、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 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 ヤ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5 【審議事項】 1施設からの審査依頼により、「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼に よる中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とする JNJ-64304500 の安全性及び有効性の評価を目的とした第 2b 相, ラン ダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間,多施設共同試験」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】

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、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、「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】

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 9

# 【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、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 10

### 【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 11

### 【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 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、「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 14

### 【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 15

# 【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日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab 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】

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 17

### 【審議事項】

4 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バロキサビルマルボキシル単回投与時のインフルエンザウイルス感染症発症抑制効果の検証を目的とした第 3 相無作為化二重盲検プラセボ対照試験」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

特記事項			