# 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 5 月 21 日(火曜日) 16 時 04 から 17 時 11 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	上﨑 典雄、真名子 佐喜子、林 信至、本松 重盛、関 成人、
	池松 秀之、廣瀬 禎子、奥田 康孝
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】
	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
	協床第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 3
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「レオファーム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、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 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 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6

#### 【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 7

## 【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 8

## 【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 9

#### 【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 10

#### 【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、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 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ールンチャブ LV20001040の第 L/W tuster たかなして実体することの形
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。
当性について番職を打い承認した。   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 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。
職を打い発配した。   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 13
【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
<sup>                                    </sup>
「報告事項]
なし

議題 14 【審議事項】 なし 【報告事項】 1 施設より、「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」にて、治験 中止について報告があったことが報告された。
議題15 【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 16 【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、「協和発酵キリン株式会社の依頼による体軸性脊椎関節炎患者を対象とした KHK4827 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 18

## 【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」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 19

# 【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 20

#### 【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 21

# 【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 22

## 【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 23

# 【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 24

#### 【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 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】 4 施設より、「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」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	委員長の 朔 元則委員 が欠席のため、指名を受けて 上崎 典雄委員 が委員長を代行した。