

平成29年度 第10回治験審査委員会 会議記録の概要

日 時： 平成30年1月29日（月） 15：00～16：45
場 所： 東京医療センター 病棟会議室
出席者： 新木 一弘、加藤 良一、古川 康之、磯部 陽、長田 恵子、谷地 豊、
深井 和久、樅山 幸彦、武田 明子、軍司 剛宏、長谷川 一恵、
宮田 桂子
欠席者： 中村 芳樹

CRC： 竹下 智恵、川野 摩耶、安藤 菜甫子、岡本 桃子、滝本 久美子、
内田 綾香、内田 裕子
事務局： 相良 眞一、石井 友里、福田 祐介、中川 由美

1. 平成29年度第9回治験審査委員会議事録について

平成29年度第9回治験審査委員会（平成29年12月18日開催）議事録について、承認された。

2. 治験依頼書

2-1 パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるRSV下気道感染患者を対象とした
第Ⅱ相試験

（提出日：2018年1月11日）

2-2 株式会社EPSアソシエイト（治験国内管理人）の依頼による脳卒中後の下肢痙縮の治療に
対するNT201の第Ⅲ相臨床試験

（提出日：2018年1月11日）

2-3 参天製薬株式会社の依頼によるMD-16眼内レンズの白内障手術後無水晶体眼患者を
対象としたオープンラベル試験－第Ⅲ相－

（提出日：2018年1月15日）

以上、2-1、2-2、2-3の治験について、同意説明文書の一部修正を条件として承認された。

3. 治験に関する変更申請書他

3-1 パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたHKI-272、
パクリタキセル併用とトラスツズマブ、パクリタキセル併用比較第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 （提出日：2017年12月18日）

●安全性情報等に関する報告書 （提出日：2017年12月27日）

●安全性情報等に関する報告書 （提出日：2018年1月15日）

以上、3-1の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を

継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-2 ブライトパス・バイオ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたITK-1の第Ⅲ相試験

- 治験終了報告書 (提出日：2018年1月16日)

以上、3-2の治験について、治験の終了が報告された。

3-3 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)

- 治験に関する変更申請書 (提出日：2017年12月26日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月5日)

以上、3-3の治験に関する変更申請（治験薬概要書の変更）について承認された。また、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-4 帝人ファーマ株式会社の依頼によるGG5のMPAを対象とした第Ⅲ相試験

- 治験に関する変更申請書 (提出日：2017年12月18日)

以上、3-4の治験に関する変更申請（治験薬概要書の変更）について承認された。

3-5 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非転移性（M0）去勢抵抗性前立腺癌患者におけるARN-509の多施設無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験

- 治験に関する変更申請書 (提出日：2018年1月16日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月21日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月10日)

以上、3-5の治験に関する変更申請（治験分担医師の変更）について承認された。また、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-6 アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験

- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月19日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月4日)

以上、3-6の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-7 バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験

- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月11日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月25日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月10日)

以上、3-7の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-8 アッヴィ合同会社の依頼による既存の合成DMARDS (csDMARD) を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等度から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月18日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月25日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月9日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月16日)

以上、3-8の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-9 アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス (SLE) 患者を対象としたanifrolumab (MEDI-546) の第Ⅲ相試験

- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月18日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月11日)

以上、3-9の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-10 MSD株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験

- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月11日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月26日)

以上、3-10の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-11 アッヴィ合同会社の依頼によるメトトレキサート (MTX) の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABT-494の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月18日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月25日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月9日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月16日)

以上、3-11の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-12 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるPro-NETUの第Ⅱ相試験

- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月22日)

以上、3-12の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-13 エーザイ株式会社の依頼による生物学的製剤による治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象としたE6011の臨床第2相試験および治験においてE6011を投与された関節リウマチ患者を対象とした進行性多巣性白質脳症 (PML) に関する予後調査

- 治験終了報告書 (提出日：2018年1月12日)

以上、3-13の治験について、治験の終了が報告された。

3-14 アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス (SLE) 患者を対象としたanifrolumab (MEDI-546) の第Ⅲ相長期継続試験

- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月18日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月11日)

以上、3-14の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-15 バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたODM-201のプラセボ対照第Ⅲ相試験

- 治験に関する変更申請書 (提出日：2017年12月25日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月12日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月26日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月11日)

以上、3-15の治験に関する変更申請 (治験参加カードの変更) について承認された。また、安全

性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-16 アストラゼネカ株式会社の依頼による心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第Ⅲ相試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2018年1月10日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月22日)

以上、3-16の治験に関する変更申請（電子日誌不具合への対応）について承認された。安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-17 株式会社スリー・ディー・マトリックスの依頼による内視鏡的粘膜下層剥離術（ESD）術中におけるTDM-621の有効性を検証するランダム化比較試験

●重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（第1報） (提出日：2017年12月27日)

●重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（第2報） (提出日：2018年1月5日)

●重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（第3報） (提出日：2018年1月15日)

●重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（第1報） (提出日：2017年12月28日)

●重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（第2報） (提出日：2018年1月5日)

●重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（第3報） (提出日：2018年1月15日)

以上、3-17の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-18 久光製薬株式会社の依頼によるがん患者を対象としたHFT-290の第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月9日)

以上、3-18の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-19 アステラス・アムジェン・バイオフ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AMG423の第Ⅲ相試験

●重篤な有害事象に関する報告書（第1報） (提出日：2017年12月19日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月15日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月27日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年1月15日)

以上、3-19の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-20 クインタイルズ・トランスナショナル・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を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月20日)

以上、3-20の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-21 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

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年11月24日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月6日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年12月15日)

以上、3-21の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-22 大塚製薬株式会社の依頼によるODK-1501（髄液）相関性試験

●治験終了報告書 (提出日：2018年1月10日)

以上、3-22の治験について、試験の終了が報告された。

3-23 杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-209の第Ⅱ相臨床試験

●開発の中止等に関する報告書 (提出日：2017年12月15日)

以上、3-23の治験について、開発中止が報告された。

3-24 杏林製薬株式会社の依頼による自覚的耳鳴患者を対象としたKRP-209の第Ⅱ相試験

●開発の中止等に関する報告書 (提出日：2017年12月15日)

以上、3-24の治験について、開発中止が報告された。

4. その他・報告事項

●実施率一覧表（平成29年12月28日現在）

以上、治験の実施率が報告された。

当日配布資料①

1-1 アステラス・アムジェン・バイオフ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AMG423の第Ⅲ相試験

- 治験に関する変更申請書 (提出日：2018年1月24日)

以上、1-1の治験に関する変更申請（誤訳による治験実施計画書等への対応）について承認された。

1-2 バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験

- 重篤な有害事象に関する報告書（第1報） (提出日：2018年1月22日)

- 重篤な有害事象に関する報告書（第2報） (提出日：2018年1月25日)

以上、1-2の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

当日配布資料②

1-1 NHO-CRB（本部中央治験審査委員会）審議報告 —1月CRB分—

- バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した慢性心不全患者において心不全の増悪による入院後に認められる全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験

- バイエル薬品株式会社（Global Sponsor：Cubist Pharmaceuticals, Inc.）の依頼によるグラム陽性菌による人工呼吸器装着下院内肺炎患者を対象とした TR-701 FA（Tedizolid phosphate）の第3相試験

- ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第3相試験

- 日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈性硬化症に伴う間歇性跛行を対象とした NS-304の後期第Ⅱ相試験

- 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b（エドキサバン）第Ⅲ相試験

- MSD 株式会社の依頼による MK-5592第Ⅲ相臨床試験

- 大塚製薬株式会社の依頼による、抗利尿ホルモン不適合分泌症候群における低ナトリウム血症患者を対象としたトルバプタンの第Ⅲ相試験

- バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した心不全患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験
- 大塚製薬株式会社の依頼によるうっ血性心不全患者を対象とした OPC-61815 第Ⅱ相試験
- ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による BMS-986165 の第Ⅱ相試験
- 治験審査結果通知書（1月 CRB 分） （提出日：2018年1月9日）

1-2 NHO-CRB（本部中央治験審査委員会）審議報告 —1月迅速審査分—

- 大塚製薬株式会社の依頼による、抗利尿ホルモン不適合分泌症候群における低ナトリウム血症患者を対象としたトルバプタンの第Ⅲ相試験
- 治験審査結果通知書（1月迅速審査分） （提出日：2018年1月19日）

平成29年度第11回治験審査委員会開催予定

次回 平成29年度第11回 2月26日（月）15時～ 予定