

平成30年度 第10回治験審査委員会 会議記録の概要

日時： 平成31年1月21日（月） 15：00～16：00
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、長田 恵子、谷地 豊、小川 博昭、
縦山 幸彦、武田 明子、軍司 剛宏、長谷川一恵、宮田 桂子
欠席者： 磯部 陽、中村 芳樹

CRC： 藤川 友子、安藤 菜甫子
事務局： 石垣 千絵、石井 友里、福田 祐介、中川 由美

1. 平成30年度第9回治験審査委員会議事録について

平成30年度第9回治験審査委員会（平成30年12月17日開催）議事録について、承認された。

2. 治験依頼書

2-1 大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬（シスプラチン）を投与する患者を対象としたPro-NETUの第Ⅲ相試験

●治験依頼書（提出日：2018年12月28日）

以上、2-1の治験について、同意説明文書の一部修正を条件に承認された。

3. 治験に関する変更申請書他

3-1 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）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月14日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2019年1月4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 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12月7日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月5日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月19日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2019年1月9日）

以上、3-2の治験に関する変更申請（治験実施計画書、同意説明文書、補償制度の変更）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。

3-3 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：2018年12月14日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月27日）

以上、3-3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。

3-4 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：2018年12月6日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月25日）

以上、3-4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。

3-5 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upadacitinib（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：2018年12月17日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月25日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2019年1月8日）

以上、3-5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。

3-6 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：2018年12月17日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月25日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2019年1月8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 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：2018年12月17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：2018年12月17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

●重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2018年12月10日）

●重篤な有害事象に関する報告書（第2報）（提出日：2018年12月14日）

●重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2018年12月14日）

●重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2018年12月20日）

●重篤な有害事象に関する報告書（第2報）（提出日：2019年1月8日）

●重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2018年12月20日）

●重篤な有害事象に関する報告書（第2報）（提出日：2019年1月8日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月14日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月25日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月27日）

以上、3-9の治験について、重篤な有害事象に関する報告、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 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

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2018年12月14日）

●安全性情報等に関する報告書（提出日：2019年1月7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 IQVIA サービスーズ 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を対象としたエンバグリフロジンの第Ⅲ相試験

- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年12月27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 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

- 治験に関する変更申請書 (提出日：2018年12月27日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年11月27日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年12月11日)

以上、3-12の治験に関する変更申請（添付文書の変更）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。

3-13 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

- 治験に関する変更申請書 (提出日：2018年12月20日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年12月6日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年12月20日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年12月28日)

以上、3-13の治験に関する変更申請（治験実施計画書別紙の変更）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。

3-14 シミック株式会社の依頼による抗好中球細胞質抗体（ANCA）関連血管炎患者を対象に、リツキシマブ又はシクロホスファミド/アザチオプリンと併用投与したときのCCX168（avacopan）の安全性及び有効性を評価する無作為化、二重盲検、実薬対照、第Ⅲ相臨床試験

- 治験に関する変更申請書 (提出日：2018年12月25日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年12月5日)
- 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年12月19日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2019年1月9日)

以上、3-14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。

3-15 小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-4538非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年12月6日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2018年12月19日)

以上、3-15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。

3-16 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

●治験に関する変更申請書 (提出日：2018年12月14日)

以上、3-16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。

3-17 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

●治験に関する変更申請書 (提出日：2018年12月14日)

以上、3-17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。

●実施率一覧表（平成30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【報告事項】

1-1 NH0-CRB（本部中央治験審査委員会）審議報告 —1月CRB分—

- ブリistol・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
 - 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
 - 久光製薬株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたHP-3150の第Ⅲ相試験
 - バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molnidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験（19349）
 - バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molnidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験（19350）
 - ブリistol・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
 - アストラゼネカ株式会社依頼による未治療マンツル細胞リンパ腫患者に対すAcalabrutinibの第Ⅲ相試験
 - 日本化薬株式会社の依頼による進行又は再発乳癌患者を対象としたNK105とパクリタキセルを比較するランダム化第Ⅱ相試験
- 治験審査結果通知書（1月CRB分）（提出日：2019年1月8日）
- 以上、国立病院機構本部の中央治験審査委員会における審議の結果が報告された。

平成30年度第11回治験審査委員会開催予定

次回 平成30年度第11回 平成31年2月18日（月）15時～ 予定