開催日時	平成28年1月13日(水)16:00~17:00
開催場所	香川県立中央病院 1階小会議室1
出席委員名	河内正光・伊藤滋・青江基・宮脇裕史・馬場伸介・宮川真澄・藤井加芳子・岡内浩二・松本夕ミ・角田富雄
	議題(迅速審査結果報告 1件)

① バイエル薬品(株)の依頼による急性冠症候群患者を対象に、クロピドグレル又は ticagrelor と 併用したときのリバーロキサバンとアセチルサリチル酸の安全性を比較検討する、無作為化、 二重盲検、ダブルダミー、実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験の症例追加について迅速 審査を行い承認された旨の報告があった。

議題(有害事象報告 6件)

- ① ノバルティス・ファーマ(株)の依頼による心筋梗塞後の安定した患者を対象としたACZ885の第 Ⅲ相試験の被験者番号:9032-011の第1報について引き続き治験を実施することの妥当性を 審議した。
- ② バイエル薬品(株)の依頼による冠動脈疾患を伴う心不全患者を対象としたリバーロキサバンの第III相試験の被験者番号:30011916の第2報、被験者番号:30012446の第1報について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- ③ 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第IIIb相試験の被験者番号:8112803の第1報について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- ④ ノバルティスファーマ(株)の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象としたLCZ969の第III相試験の被験者番号:1032005の第1報,第2報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:全て承認

議題(安全性報告 23件)

- ① 第一三共(株)の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレル塩酸塩) 既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験
- ② ノバルティス・ファーマ(株)の依頼による心筋梗塞後の安定した患者を対象としたACZ885の第 Ⅲ相試験
- ③ ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼によるBMS-790052及びBMS-650032のC型慢性肝炎患者を対象とした併用第Ⅲ相臨床試験(長期追跡試験)(4件)
- ④ アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)の依頼によるAMG145長期投与の安全性及び 有効性を評価する多施設共同比較対照非盲検継続投与(OLE)試験(2件)
- ⑤ エーザイ(株)の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810の第Ⅲ相臨床 試験
- ⑥ ギリアド・サイエンシズ㈱の依頼による HBe 抗原陽性の B型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第Ⅲ相試験(2件)
- ⑦ 武田薬品工業(株)の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相 試験(2件)
- ⑧ バイエル薬品(株)の依頼による冠動脈疾患を伴う心不全患者を対象としたリバーロキサバンの第Ⅲ相試験
- ⑨ ノバルティス・ファーマ(株)の依頼による急性心不全患者を対象としたRLX030の第Ⅲ相試験
- ⑩ MSD(株)の依頼によるMK-5172及びMK-8742併用投与試験
- ⑪ 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb相試験(2件)
- ① ノバルティスファーマ(株)の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象としたLCZ969の第Ⅲ相試験
- (3) バイエル薬品(株)の依頼による急性冠症候群患者を対象に、クロピドグレル又は ticagrelor と 併用したときのリバーロキサバンとアセチルサリチル酸の安全性を比較検討する、無作為化、 二重盲検、ダブルダミー、実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験(2件)
- ④ 武田薬品工業(株)の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験 (2件)
 - 上記の治験依頼者からの安全性情報報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:全て承認

議題(契約済の治験の実施計画書等の一部変更について 6件)

- ① 第一三共(株)の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-7478(プラスグレル塩酸塩)既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験の治験薬概要書の一部改訂について審議した。
- ② エーザイ(株)の依頼による血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象としたE5501の第3相 試験の治験実施計画書別紙及び同意説明文書の一部改訂について審議した。
- ③ ノバルティス・ファーマ(株)の依頼による急性心不全患者を対象としたRLX030の第Ⅲ相試験の説明文書・同意文書及び治験薬概要書の一部改訂について審議した。
- ④ 味の素製薬(株)の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床 試験の治験薬概要書の一部改訂について審議した。
- ⑤ 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb相試験の治験実施計画書及び説明書、同意文書、治験参加カードの一部改訂について審議した。
- ⑥ ノバルティスファーマ(株)の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象としたLCZ969の第Ⅲ相試験の治験実施計画書及び説明文書、同意文書の一部改訂ついて審議した。

審議結果:全て承認

議題(新規3件)

- ① バイエル薬品(株)の依頼による2型糖尿病若しくは中等度の慢性腎臓病又はその両方を有し、 非代償性心不全を最近発現した左室収縮機能低下を伴う慢性心不全患者において、罹患率 及び死亡率における finerenone の有効性及び安全性をエプレレノンと比較検討する多施設 共同、無作為化、二重盲検、ダブルダミー法による実薬対照並行群間比較試験
- ② ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした 第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験
- ③ アッヴィ合同会社の依頼によるC型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験

上記の治験依頼者から提出された治験実施計画書等の資料の倫理性、科学性及び受け入れの適否について審議した。

審議結果:承認

議題(その他 1件)

① 次回IRBは2月10日水曜日16:00~17:00の予定