

平成 30 年 9 月香川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 30 年 9 月 12 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・松本タミ・角田富雄・馬場伸介・青江基・ 宮脇裕史・安部浩美・三村真吏・岡興司・黒川勝志
<p>議題 (有害事象報告 2 件)</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ノバルティスファーマ(株)の依頼による左室駆出率が保持された心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相国際共同試験の被験者番号: 5506001 の第 5 報 (事象名: 慢性腎不全の増悪) 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. 第一三共(株)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相試験の被験者番号: 162-007 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。 <p>審議結果: 全て承認</p> <p>議題 (安全性報告 44 件)</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 の第三相試験 2. ギリアド・サイエンシズ(株)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 3. 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 LCZ696 の第Ⅲ相試験 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 (3 件) 5. 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期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 件) 6. ノバルティスファーマ(株)の依頼による左室駆出率が保持された心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相国際共同試験 7. 武田薬品工業(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者及びクローン病患者を対象に vedolizumab 皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第 3 b 相非盲検試験 8. バイエル薬品(株)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（2件）
9. ノボ ノルディスクファーマ(株)の依頼による NN9535 第2相臨床試験（2件）
 10. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験
 11. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験
 12. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ／第Ⅲ相試験
 13. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験
 14. EAファーマ(株)の依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした E6007 の臨床第2相，プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験（2件）
 15. グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による原発性胆汁性胆管炎（PBC）に伴う中等度から重度のそう痒症を有する成人の治療を目的とした GSK2330672 の一定範囲の用量の有効性、安全性、及び忍容性を評価する試験
 16. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による非アルコール性肝炎（NASH）に対する Selonsertib の第3相試験
 17. 中外製薬(株)の依頼による前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験（CREAD2）（2件）
 18. IQVAサービシーズジャパン(株)の依頼による駆出率が保持された慢性心不全（HFpEF）を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験（4件）
 19. IQVAサービシーズジャパン(株)の依頼による駆出率が低下した慢性心不全（HFfrEF）を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験（4件）
 20. アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)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（2件）
 21. 第一三共(株)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（4件）
 22. 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期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ／Ⅲ相，ランダム化，二重盲検，プラセボ及び実薬対照，並行群間比較，多施設共同試験（2件）
 23. 日本イーライリリー(株)の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な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 LY3074828 の第Ⅲ相試験
 24. 日本イーライリリー(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 LY3074828 の第Ⅲ相試験

25. 日本たばこ産業(株)の依頼による JTT-751 第Ⅲ相臨床試験－鉄欠乏性貧血患者を対象とした鉄補充効果の検討－〈一般臨床試験〉

上記の治験依頼者からの安全性情報報告に基づき、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 12件）

1. 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相試験の治験薬概要書及び治験薬概要書補遺の一部改訂について審議した。
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期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の治験薬概要書及び同意説明文書の一部改訂について審議した。
3. 武田薬品工業(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者及びクローン病患者を対象に vedolizumab 皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第3b相非盲検試験の治験実施計画書、同意・説明文書及び治験薬概要書の一部改訂について審議した。
4. ノボ ノルディスクファーマ(株)の依頼による NN9535 第2相臨床試験のオゼンピック®皮下注 2mg の添付文書の一部改訂について審議した。
5. EAファーマ(株)の依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした E6007 の臨床第2相、プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験の治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験実施計画書別紙、及び治験参加カードの一部改訂について審議した。
6. IQVA サービスーズジャパン(株)の依頼による駆出率が保持された慢性心不全 (HFpEF) を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験の被験者用バッグの提供について審議した。
7. IQVA サービスーズジャパン(株)の依頼による駆出率が低下した慢性心不全 (HFrfEF) を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験の被験者用バッグの提供について審議した。
8. バイエル薬品(株)の依頼による子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の安全性及び有効性を標準治療との比較において評価することを目的とした多施設共同、無作為化、非盲検、並行群間比較試験の治験実施計画書、同意文書・説明文書 (3種類)、被験者への支払いについて、治験参加カードの一部改訂及び追加について審議した。
9. ノバルティスファーマ(株)の依頼による自己免疫性肝炎 (AIH) 患者を対象

とした VAY736 の第 II 相 (Part 1) 及び第 III 相 (Part 2) の統合試験の説明文書、同意文書の一部改訂について審議した。

10. バイエル薬品(株)の依頼による子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験の治験実施計画書、同意文書・説明文書 (3 種類)、治験の費用の負担について説明した文書、治験参加カードの一部改訂及び追加について審議した。
11. 治験国内管理人 (株)そーせいの依頼による前期第 II 相試験の治験薬概要書の一部改訂について審議した。
12. 日本たばこ産業(株)の依頼による JTT-751 第 III 相臨床試験－鉄欠乏性貧血患者を対象とした鉄補充効果の検討－〈一般臨床試験〉の香川県立中央病院 治験参加確認書・誓約書について審議した。

審議結果：全て承認

議題 (新規 3 件)

1. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした NN9535 の心血管系アウトカムへの効果 (肝臓内科)
2. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした NN9535 の心血管系アウトカムへの効果 (循環器内科)
3. 中外製薬(株)の依頼による早期 (Prodromal から軽度) AD 患者を対象とした Gantenerumab の国際共同第 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 I R B は 10 月 10 日水曜日 16 : 00 ~ 17 : 00