

第 123 回徳洲会グループ共同治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2015 年 7 月 15 日(水) 13:00~19:50
開催場所	株式会社未来医療研究センター 2F 会議室
出席委員名	小川 一誠〔出〕、吉村 博之〔出〕、鈴木 義之〔出〕、高山 忠輝〔出〕、 渡邊 泰雄〔出〕、高木 美也子〔出〕、五十子 敬子〔出〕、徳岡 卓樹〔出〕、 加藤 浩司〔出〕 ※高山委員は継続の可否(83)、実施の可否(1)~(6)について出席 ※渡邊委員は継続の可否(紙資料)(1)~(2)について欠席 ※加藤委員は継続の可否(紙資料)(1)~(2)について欠席

議題及び審議結果を含む概要

1. 審議事項<<継続の可否/紙資料>>

(1) 継続の可否

「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第Ⅲ相試験③」

(整理番号006-14-02、064-14-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書補遺2)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(2) 継続の可否

「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第Ⅲ相試験④」

(整理番号006-14-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(3) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼によるASP1517の用量反応試験」

(整理番号010-13-01、024-13-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(4) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による感染性腸炎を対象とするOPT-80の第Ⅲ相試験」

(整理番号003-14-04、005-14-01、010-14-01、016-14-01、024-14-22)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(5) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした MEDI7183 の第 II 相試験」
(整理番号 010-14-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(6) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした AZD6140(チカグレロル)の国際共同第 III 相試験」

(整理番号 002-14-02、003-14-07、005-14-03、007-14-06、008-14-01、017-14-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(7) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作患者を対象としたAZD6140(チカグレロル)の国際共同第III相試験」

(整理番号002-13-02、006-13-06、007-13-05、022-13-04、024-13-26)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(8) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした第III相試験 治験薬:チカグレロル」(整理番号001-12-02、003-13-09、006-12-07、007-12-05、042-12-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(9) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者にダパグリフロジン 10 mg を1日1回投与したときの心血管死、心筋梗塞又は虚血性脳卒中の発現率の変化を検討する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」

(整理番号 001-13-02、002-13-01、004-13-04、006-13-04、007-13-03、014-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(試験実施計画書別紙 A、治験薬概要書)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(10) **継続の可否**

「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患被験者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験」（整理番号 024-13-04）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験機器概要書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(11) **継続の可否**

「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による症候性慢性重度僧帽弁閉鎖不全症に対するAVJ-514の多施設共同単群試験」（整理番号024-15-05）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験分担医師追加

審議結果:承認

(12) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

(整理番号 008-13-02、024-13-31、061-12-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(13) **継続の可否**

「MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害患者を対象としたMK-8931の第Ⅲ相試験」（整理番号008-13-03、024-13-29、061-13-01）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、Protocol Clarification Letter、同意説明文書、軽度認知障害の患者さまへ)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(14) **継続の可否**

「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相試験」

(整理番号 051-11-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(15) **継続の可否**

「大塚製薬株式会社の依頼による発作性及び持続性心房細動患者を対象としたOPC-108459の後期第I相試験」（整理番号012-13-11、017-13-04、024-13-30）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別添資料 1)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(16) **継続の可否**

「大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象とした OPC-14597 の第Ⅲ相試験」(整理番号 001-14-02、051-14-01、065-14-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(17) **継続の可否**

「オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対するOMKK02の医療機器治験」(整理番号012-13-10、024-13-28)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙2、治験機器概要書、添付文書)
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(18) **継続の可否**

「協和発酵キリン株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象としたオングリザ錠(サキサグリブチン)の製造販売後臨床試験」(整理番号 008-13-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(試験実施計画書別冊)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(19) **継続の可否**

「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」(整理番号006-12-08、011-12-03、047-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(20) **継続の可否**

「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臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象としたEvolocumab(AMG 145) をスタチン療法と併用した時の更なるLDL コレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験」(整理番号005-13-03、022-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙2)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(21) 継続の可否

「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臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象とした evolocumab をスタチン療法と併用した時の認知機能に対する影響を評価する二重盲検プラセボ対照多施設共同試験:FOURIER試験(治験 20110118)の被験者を対象とした試験」(整理番号 005-14-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 2)

審議結果:承認

(22) 継続の可否

「(治験国内管理人)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進行非小細胞肺癌患者を対象とした BI 695502 の第 3 相試験」(整理番号 007-15-03、070-15-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(同意説明文書)

審議結果:承認

(23) 継続の可否

「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした GSK2834425(フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ピランテロールトリフェニル酢酸塩)の第Ⅲ相試験」(整理番号 022-14-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書補遺)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(24) 継続の可否

「サノフィ株式会社の依頼による日本人の活動性関節リウマチ患者を対象とした SAR153191 の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-14-24)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報に関する報告

審議結果:承認

(25) 継続の可否

「サノフィ株式会社の依頼による中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象とした SAR153191 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 024-14-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書 Amendment)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(26) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼によるS-877489の注意欠如・多動症患者を対象とした第2/3相臨床試験」(東京西徳洲会病院 060-14-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(27) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼によるS-877489の注意欠如・多動症患者を対象とした長期投与試験」(整理番号060-14-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(28) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼によるS-877503の小児注意欠陥・多動性障害患者を対象とした第2/3相臨床試験(継続長期投与試験)」(整理番号060-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(29) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117の継続投与試験」(整理番号003-13-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(30) 継続の可否

「シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるCoronary Orbital Atherectomy System Study (COAST)」(整理番号012-14-02、024-14-09)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(症例報告書)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(31) 継続の可否

「ジャパンワクチン株式会社の依頼によるA phase III, randomized, observer-blind, placebo-controlled, multicentre, clinical vaccination trial to assess the prophylactic efficacy, safety, and immunogenicity of GSK Biologicals' gE/AS01_B vaccine when administered intramuscularly on a 0,2-month schedule in adults aged 50 years and older.」

(整理番号006-10-04、007-10-02、024-10-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(試験の早期終了について、被験者への情報提供レター、治験薬概要書、賠償責任保険付保証明書)

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(32) 継続の可否

「ジャパンワクチン株式会社の依頼による A phase III, randomized, observer-blind, placebo-controlled, multicentre, clinical vaccination trial to assess the prophylactic efficacy, safety and immunogenicity of GSK Biologicals' gE/AS01_B vaccine when administered intramuscularly on a 0,2-month schedule in adults aged 70 years and older.」

(整理番号 006-10-05、007-10-03、024-10-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(試験の早期終了について、被験者への情報提供レター、治験薬概要書、賠償責任保険付保証書)
- ・重篤な有害事象に関する報告
- ・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(33) 継続の可否

「ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社の依頼による G-008における臨床試験」

(整理番号003-11-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

審議結果:承認

(34) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスゲレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験」(整理番号 002-11-04、024-11-14)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(35) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 注射剤第Ⅱ/Ⅲ相試験(静脈内投与)」(整理番号 070-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(36) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 徐放錠第Ⅲ相試験」

(整理番号 017-14-02、024-14-08)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(37) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 徐放錠第Ⅲ相長期投与試験」(整理番号 024-14-10)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(38) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG 162(デノスマブ)の第 III 相試験」(整理番号 024-13-17)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(39) 継続の可否

「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Randomized, Double-Blind, Parallel-Group, Placebo-Controlled Study of SM-13496 for the Treatment of Bipolar I Depression(SM-13496 の双極 I 型障害の大うつ病エピソードの患者を対象としたランダム化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験)」(整理番号 051-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(40) 継続の可否

「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Long-Term Study of SM-13496 in Patients with Bipolar I Disorder(SM-13496 の双極 I 型障害患者を対象とした長期投与試験)」(整理番号 051-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(41) 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした、MLN0002 の第 3 相試験」(整理番号 006-14-09、010-14-07、012-13-08)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(42) 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした、MLN0002 の第 3 相試験」(整理番号 006-14-10、010-14-08、012-13-09)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(43) 継続の可否

「田辺三菱製薬株式会社による第 II 相試験(E13)」(整理番号 010-14-05、012-14-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(44) **継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社による第Ⅱ相試験(E14)」(整理番号 010-14-06、012-14-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(45) **継続の可否**

「テルモ株式会社の依頼による TCD-10023 の多施設共同比較試験(第Ⅲ相臨床試験)」

(湘南鎌倉総合病院 024-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(46) **継続の可否**

「テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした TCD-10023(SV)の臨床試験」

(整理番号 024-13-32)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(47) **継続の可否**

「日医工株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした NI-071 の第Ⅲ相臨床試験」

(整理番号 024-13-11)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(48) **継続の可否**

「日本イーライリリー株式会社の依頼による動脈硬化性疾患リスクの高い血管疾患患者を対象としたLY2484595の第Ⅲ相試験」

(整理番号004-12-07、005-12-03、006-12-05、007-12-03、017-12-05、022-12-03、025-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験薬概要書)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(49) **継続の可否**

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者に対する抗アミロイドベータ抗体 Solanezumab の有効性および安全性を検討する継続試験」

(整理番号 006-11-02、024-11-04、061-11-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験薬概要書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(50) 継続の可否

「日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマーの患者を対象とした LY2062430 の第3相試験」(整理番号 024-13-14)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(国内における治験実施計画書に対する追加事項、治験実施計画書別紙1、治験薬概要書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(51) 継続の可否

「日本ゴア株式会社の依頼による大腿膝窩動脈に対する末梢血管用ステントグラフトシステム (GP1101)の多施設共同検証試験」(整理番号 003-12-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(52) 継続の可否

「日本バイオセンサーズ株式会社の依頼による BF-14J01 冠動脈ステント治験」(整理番号 012-14-01、024-14-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1~3)

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(53) 継続の可否

「JLL-LEGによる重症下肢虚血疾患を対象とする比較臨床試験(日本ライフライン株式会社)」(整理番号024-14-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、症例報告書、同意説明文書)

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(54) 継続の可否

「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ダビガトランエテキシラートによる治療中で、止血困難な出血を発現している患者又は緊急手術若しくは緊急処置を要する患者を対象とした idarucizumab (BI 655075) の第 III 相症例集積試験」

(整理番号 001-15-03、002-15-01、006-15-01、024-14-23)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(Protocol Reference1)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(55) 継続の可否

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社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」
(整理番号 008-14-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(56) 継続の可否

「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非弁膜症性心房細動患者を対象にカテーテルアブレーション周術期の継続内服抗凝固療法としてダビガトランエテキシラートを既存治療と比較評価するランダム化試験」(整理番号 024-15-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(Protocol Reference1, 2)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(57) 継続の可否

「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塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラート(110mg又は150mg, 経口1日2回)の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル酸(100mg経口1日1回)と比較するランダム化、二重盲検試験(RE-SPECT ESUS)」

(整理番号002-14-04、006-14-07、007-14-09、024-14-18)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(58) 継続の可否

「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2型糖尿病患者を対象としたBI 1356(リナグリプチン)とグリメピリドの心血管系に対する安全性を比較検討する第Ⅲ相試験」

(整理番号 011-11-01、025-11-01、052-11-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(59) 継続の可否

「日本メドトロニック株式会社の依頼による症候性重度大動脈弁狭窄症を有する小弁輪径の患者に対するMDT-2111の臨床評価」(整理番号 024-12-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(60) 継続の可否

「日本メドトロニック株式会社の依頼による浅大腿動脈及び／又は近位膝窩動脈におけるアテローム性動脈硬化病変を有する患者を対象とした MDT-2113 及び標準経皮的血管形成術の有効性及び安全性を比較する無作為化臨床試験」(整理番号 024-13-15)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(61) 継続の可否

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による大腿骨近位部骨折に対する整形外科的治療後の患者を対象とした BYM338 の前期第 II 相／後期第 II 相試験」(整理番号 024-14-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(62) 継続の可否

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の患者を対象とした ACZ885 の第 III 相試験」(整理番号 006-11-03、025-11-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

・探索的有効性エンドポイント等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(63) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼によるポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト＋光線力学療法(適応を有する場合にのみ実施)の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第 IIIb/IV 相試験」

(整理番号 066-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(64) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による塞栓源を特定できない塞栓性脳卒中(ESUS)発症後間もない患者を対象とする再発性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制におけるリバーロキサバン(15mg1日1回投与)のアスピリン(100mg)に対する有用性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、ダブルダミー、実薬対照、イベント主導型、第 III 相優越性試験(NAVIGATE ESUS)」

(整理番号 001-14-05、025-14-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(65) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験」

(整理番号 003-13-07、006-13-02、025-14-01、042-14-01、060-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告
- ・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(66) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験」

(整理番号003-13-06、005-13-04、006-13-03、022-13-02、024-13-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙2)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(67) 継続の可否

「バイオトロニックジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした BTR-1131 の治験」(整理番号 024-13-16)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(68) 継続の可否

「ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SC-66110 の第Ⅲ相試験」

(整理番号 003-11-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(69) 続の可否

「富士製薬工業株式会社の依頼による FSN-012 第Ⅲ相臨床試験 ー腹部ダイナミック造影 CT を受ける患者を対象としたイオヘキソールとの二重盲検比較試験ー」

(整理番号 003-14-10、006-14-05、017-14-04、024-14-11)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(70) **継続の可否**

「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による重度大動脈弁狭窄症患者を対象とした BSJ006L の国内医療環境適合性確認試験」(整理番号 024-14-25)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙、同意説明文書)

審議結果:承認

(71) **継続の可否**

「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による EVOLVE II:動脈硬化性病変の治療における BSJ001S の安全性及び有効性を評価する前向き多施設共同試験」

(整理番号 024-12-16)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(72) **継続の可否**

「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による BSJ002I を用いた浅大腿動脈及び近位膝窩動脈へのステント留置術」(整理番号 003-12-08)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書添付資料 G、治験実施計画書添付資料 G 別紙)

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(73) **継続の可否**

「株式会社メディコンの依頼による大腿膝窩動脈の治療における MD02-LDCB を標準的なバルーン血管形成術と比較する日本の被験者集団を対象とした前向き・多施設共同・単盲検・無作為化試験」(整理番号 003-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(74) **継続の可否**

「株式会社メディコンの依頼による血液透析患者の膝下動脈の血管形成術において標準的なバルーンを対照とする MD03-LDCB の前向き多施設共同単盲検無作為化臨床試験」

(整理番号 003-14-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(75) **継続の可否**

「ヤンセンファーマ株式会社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 Ustekinumab の寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」(整理番号 012-11-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(76) **継続の可否**

「ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-13-10)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(77) **継続の可否**

「ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相(長期投与)試験」(整理番号 024-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(78) **継続の可否**

「エーザイ株式会社の依頼による難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 008-12-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、同意説明文書、アセント文書)

審議結果:承認

(79) **継続の可否**

「エーザイ株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした他剤併用時における perampanel(E2007)の安全性及び忍容性を評価する非盲検継続投与試験」
(整理番号007-15-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(80) **継続の可否**

「エーザイ株式会社の依頼による 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」(整理番号 012-13-06、024-14-04、064-14-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(81) **継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による MT-4666 のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験(長期投与試験)」(山形徳洲会病院 065-14-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(82) 継続の可否

「中外製薬株式会社の依頼による軽度アルツハイマー病患者を対象とした Gantenerumab の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-14-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・安全性情報等に関する報告
- ・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(83) 継続の可否

「富山化学工業株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした T-817MA の臨床第Ⅱ相試験」(整理番号 064-14-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、同意説明文書)
 - 修正の上で承認
- 同意説明文書について
 - ・表紙「患者さまご自身および代諾者さま」を適切な表現に修正すること
 - ・P2「2.倫理委員会および治験審査委員会による審査・承認」について、治験審査委員会に関する記載を具体的に明記すること
- 承認(他は全て承認)

(84) 継続の可否

審査依頼予定であったが治験中止となったため案件なしとなった。

(85) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験(PHN)」
(整理番号 006-14-08、008-14-02、024-14-17)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(支払いに関する資料)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

2. 審議事項<<継続の可否/電子資料>>

(1) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験(糖尿病性末梢神経障害性疼痛)」(整理番号 008-14-03、024-14-19)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1、除外基準6の運用変更につきまして)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(2) **継続の可否**

「MSD株式会社の依頼による第2期非盲検下5年間延長試験:

ビタミンD 及びカルシウム投与下での閉経後骨粗鬆症女性における、骨折リスク軽減に関する Odanacatib (MK-0822)の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相無作為化プラセボ対照試験(第Ⅲ相国際共同骨折抑制試験)」(整理番号024-14-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(3) **継続の可否**

「大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の検証的試験[第3相試験]」(整理番号 024-15-02、064-15-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(4) **継続の可否**

「大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-5423P の統合失調症患者を対象とした検証的試験[第3相試験]」(整理番号 051-15-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験に関する変更申請(治験実施計画書 Appendix1)

審議結果:承認

(5) **継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼によるアセチルコリンエステラーゼ阻害薬の投与を現在受けている、又は以前に受けていた軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象とした 2 用量の EVP-6124 又はプラセボに関するランダム化二重盲検プラセボ対照並行群間比較 26 週間投与第Ⅲ相試験」(整理番号 007-14-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(6) **継続の可否**

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験」

(整理番号001-14-03、006-14-04、007-14-05、022-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・治験分担医師追加

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊、治験参加カード)

審議結果:承認

(7) **継続の可否**

「ノバルティス ファーマ株式会社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」(整理番号002-14-03、007-14-07、060-14-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(8) 継続の可否

「ノバルティス ファーマ株式会社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」（整理番号001-15-02、003-15-02、007-15-01、060-15-02）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験分担医師追加
- ・治験に関する変更申請（治験実施計画書添付資料7、治験実施計画書別紙1）
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果：承認

(9) 継続の可否

「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたBIB037の第Ⅰ相試験」（整理番号024-15-01）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

- ・治験に関する変更申請（治験実施計画書別冊、治験薬概要書、C-SSRS）
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果：承認

(10) 継続の可否/実施の可否

「大塚製薬株式会社の依頼による慢性腎不全患者を対象とした OPC-41061 の第Ⅱ相試験」

継続の可否；以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

（整理番号 001-14-04、024-14-20、059-14-02、065-14-06）

- ・治験分担医師追加
- ・治験に関する変更申請（治験実施計画書別添資料2、治験実施計画書別添資料3、同意説明文書、被験者への支払に関する資料）

実施の可否；（整理番号011-15-02）

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

3. 審議事項<初回審査>

(1) 実施の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による第2相試験」（整理番号010-15-02）

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した

審議結果：承認

(2) 実施の可否

「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Ⅱ/Ⅲ相試験」

（整理番号007-15-07）

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した

審議結果：修正の上で承認

■同意説明文書について

- ・P3 IRB の挿絵を削除するか女性を含めた適切な挿絵に修正すること 等

(3)実施の可否

「パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による 1 年間禁煙を継続している健常喫煙者を対象に、禁煙に関連した生物学的及び機能的変化を解明することを目的とした多施設、多地域禁煙試験」(整理番号 047-15-01、065-15-01)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した

審議結果:修正の上で承認

ポスター、試験のご案内、新聞広告案、患者様への小冊子について「弊社のウェブサイト」の「弊社」を適切な表現に修正すること

(4)実施の可否

「協和発酵キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 007-15-06)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した

審議結果:承認

(5)実施の可否

「丸石製薬株式会社の依頼による MRQ-01 の第Ⅲ相臨床試験」

(整理番号 007-15-04、016-15-01、064-15-02)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した

審議結果:承認

(6)実施の可否

「丸石製薬株式会社の依頼による MRQ-01 の長期投与試験」

(整理番号 007-15-05、016-15-02、064-15-03)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した

審議結果:修正の上で承認

同意説明文書に以下の注意文を追記すること

- ・被験薬が子供の手に渡らないようにする文章
- ・機械操作に関する注意喚起

4. 報告事項

下記の事項について報告され、特に意見なく了承された。

(1)報告

「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 第Ⅲ相試験③」

(整理番号 006-14-02)

- ・治験分担医師削除
- ・治験終了報告

(2)報告

「アステラス製薬株式会社の依頼による ASP1517 の用量反応試験」(整理番号 010-13-01)

- ・治験終了報告

(3) 報告

「バイエル薬品株式会社の依頼による BAY 1021189 (Vericiguat) 第Ⅱ相試験(15371)」

(整理番号 004-13-05)

・治験終了報告

(4) 報告

「バイエル薬品株式会社の依頼による BAY 1021189 (Vericiguat) 第Ⅱ相試験(15829)」

(整理番号 004-13-06)

・治験終了報告

(5) 報告

「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第Ⅲ相試験④」

(整理番号006-14-03)

・治験分担医師削除

(6) 報告

「アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験 治験薬:チカグレロル」(整理番号001-12-02)

・治験分担医師削除

(7) 報告

「第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b徐放錠第Ⅲ相試験」

(整理番号017-14-02)

・治験分担医師削除

(8) 報告

「バイエル薬品株式会社の依頼による塞栓源を特定できない塞栓性脳卒中(ESUS)発症後間もない患者を対象とする再発性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制におけるリバーロキサバン(15mg1日1回投与)のアスピリン(100mg)に対する有用性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、ダブルダミー、実薬対照、イベント主導型、第Ⅲ相優越性試験(NAVIGATE ESUS)」

(整理番号 025-14-03)

・治験分担医師削除

(9) 報告

「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ダビガトランエテキシラートによる治療中で、止血困難な出血を発現している患者又は緊急手術若しくは緊急処置を要する患者を対象とした idarucizumab (BI 655075) の第Ⅲ相症例集積試験」

(整理番号 001-15-03、002-15-01、006-15-01、024-14-23)

・治験実施計画書誤記訂正レター

(10) 報告

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による大腿骨近位部骨折に対する整形外科的治療後の患者を対象とした BYM338 の前期第Ⅱ相/後期第Ⅱ相試験」(整理番号 024-14-06)

・治験実施計画書の改訂のお知らせ、及び本改訂に伴う患者登録の一時中断のお願い(レター)

(11) 報告

「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による症候性慢性重度僧帽弁閉鎖不全症に対するAVJ-514の多施設共同単群試験」(整理番号024-15-05)

・第122回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告

(12) 報告

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験」（整理番号 007-14-05）

・治験分担医師削除

(13) 報告

「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたBIIIB037の第 I 相試験」（整理番号024-15-01）

・治験依頼者 社名変更

以上