

第 44 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	2009 年 12 月 2 日(水) 17:00~21:50
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	三井 利夫〔欠〕、小川 一誠〔出〕、林 裕造〔出〕、吉村 博之〔出〕、 平山 篤志〔出〕、高木 美也子〔出〕、田中 徹〔出〕、五十子 敬子〔出〕、 加藤 浩司〔出〕
議題及び審議結果を含む概要	
<p>1. 審議事項</p> <p>実施の可否;</p> <p>(1) 「武田薬品工業株式会社依頼による AF37702 の血液透析中・ESA 製剤未投与の慢性腎臓病患者を対象とした一般臨床試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 005-09-03)</p> <p>【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:修正の上で承認</p> <p>同意説明補助資料について P.5 の「薬を作る際に問題が少ないと考えられています。」の「問題が少ない」の表現は、不明瞭なため、削除または具体的な問題点を明記すること。</p> <p>(2) 「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした NN1250(SIBA) の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-09-14)</p> <p>【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>(3) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による日本人健康乳児を対象とした GSK1024850A の第Ⅲ相試験」(整理番号 010-09-02、024-09-13、061-09-02)</p> <p>【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:修正の上で承認</p> <p>同意・説明文書について、P.1 の「肺炎球菌」と「インフルエンザ菌」の記載についてわかりやすく修正すること。</p> <p>実施の可否/継続の可否;</p> <p>(4) 「バイエル薬品株式会社の依頼による急性内科疾患により入院した患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制に関するリバロキサバンの有効性及び安全性をエノキサパリンを対照として検討する多施設共同、無作為化、並行群間比較試験(第Ⅲ相試験)」</p> <p>実施の可否;(整理番号 002-09-03、016-09-04)</p> <p>【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>継続の可否;以下の事項について引き続き治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 004-08-04、012-08-01、024-08-05)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1) ・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 <p>審議結果:承認</p>	

継続の可否;

- (5) 「バイエル薬品株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者における脳卒中及び非中枢神経系塞栓症の発症抑制に関する Rivaroxaban(BAY 59-7939)の有効性及び安全性の検討(第Ⅲ相試験)」(整理番号 002-07-01、003-07-01、004-08-05、005-07-01、006-07-01、007-07-01、008-07-01、011-07-03、012-08-02、016-07-01、017-07-01、022-07-01、024-07-03、025-07-01、028-07-01、059-07-01、112-07-01)

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

- ・治験分担医師削除
- ・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(治験期間が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) 「バイエル薬品株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群(ACS)患者におけるリバロキサバンの有効性および安全性を検討する無作為化二重盲検プラセボ対照イベント主導型多施設共同治験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 006-09-04、014-09-01、025-09-03)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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) 「エーザイ株式会社の依頼による重症セプシス患者における Eritoran Tetrasodium のプラセボ対照比較試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 003-09-05、012-09-08、014-09-02、062-09-01、064-09-02)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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 1,2)

審議結果:承認

- (8) 「ワイス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 AAB-001 の第Ⅲ相試験(3000)」(整理番号 112-09-03)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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(遺伝子検査用同意説明文書、同意説明文書)

審議結果:承認

- (9) 「ワイス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 AAB-001 の第Ⅲ相試験(3001)」(整理番号 112-09-04)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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(遺伝子検査用同意説明文書、同意説明文書)

審議結果:承認

- (10) 「田辺三菱製薬株式会社の依頼による2型糖尿病を対象とした MP-513 の二重盲検群間比較による第Ⅲ相試験」(整理番号 004-09-03、006-09-11)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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<レター>)

審議結果:承認

(11) 「日本イーライリリー株式会社の依頼による統合失調症を対象としたオランザピン速効型筋注製剤の第Ⅲ相試験」(整理番号 051-09-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(12) 「萬有製薬株式会社の依頼によるメチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)による皮膚・軟部組織感染症、敗血症及び右心系感染性心内膜炎患者を対象とした、MK-3009と既存MRSA感染症治療薬の有効性及び安全性を評価するための、第Ⅲ相非盲検無作為化試験」(整理番号 001-08-03、003-08-05、004-09-04、010-08-04、012-08-03、024-08-08、044-09-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(13) 「クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるLY2062430のアルツハイマー型認知症を対象とした第Ⅲ相試験(LZAM)」(整理番号 112-09-02)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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(治験実施計画書に対する追加事項、治験実施計画書に対する追加事項別紙、NPI-D)

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(14) 「クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるLY2062430のアルツハイマー型認知症を対象とした第Ⅲ相試験(LZAN)」(整理番号 006-09-09、024-09-06)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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(治験実施計画書に対する追加事項、治験実施計画書に対する追加事項別紙、NPI-D)

審議結果:承認

(15) 「アストラゼネカ株式会社とブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による十分な血糖コントロールが得られていない日本人2型糖尿病患者を対象としたdapagliflozinの有効性及び安全性を検討する無作為化プラセボ対照並行群間多施設共同二重盲検第2相試験」(整理番号 002-09-01、005-09-01、022-09-01、064-09-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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(治験実施計画書の管理的項目の変更 No.3、症例報告書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(16) 「日本イーライリリー株式会社の依頼による経口血糖降下薬服用中の日本人2型糖尿病患者におけるエキセナチド週1回投与製剤と持効型インスリン製剤の有効性及び安全性の比較検討(第Ⅲ相試験)」(整理番号 001-09-03、006-09-10、024-09-08、025-09-04)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

- (17)「第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験」(整理番号 006-09-06、024-09-09)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- (18)「ファイザー株式会社の依頼によるBMS-562247の後期第Ⅱ相試験」(整理番号 001-09-01、004-09-02、006-09-05、007-09-02)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・治験分担医師削除
 - ・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
- (19)「武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験」(整理番号 006-09-08)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- (20)「萬有製薬株式会社の依頼による V710 の後期第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 003-09-03、042-09-01)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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)
 - ・安全性情報等に関する報告
- 審議結果:承認
- (21)「アステラス製薬株式会社の依頼による、股関節骨折手術後患者あるいは下肢手術後患者を対象とした YM150 の第Ⅲ相試験」(整理番号 003-09-02、004-09-01、010-09-01、011-09-02、016-09-02、024-09-03、059-09-01)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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、Case Report Form Follow-up of Adverse Events)
 - ・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
- (22)「アステラス製薬株式会社の依頼による、待機的股関節全置換術患者を対象とした YM150 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 024-09-04、059-09-02、115-09-01)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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)
 - ・安全性情報等に関する報告
- 審議結果:承認
- (23)「アステラス製薬株式会社の依頼による、待機的膝関節全置換術患者を対象とした YM150 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 024-09-05、059-09-03、065-09-01、115-09-02)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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)
 - ・安全性情報等に関する報告
- 審議結果:承認

(24) 「アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 の第 II 相試験」 (整理番号 002-09-02、003-09-04、005-09-02、017-09-01、059-09-04、112-09-05)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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)
- ・治験分担医師追加
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(25) 「クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるアルツハイマー型認知症の進行に対する γ -セクレターゼ阻害薬(LY450139)の効果を検討するプラセボ対照試験(第 III 相試験)」 (整理番号 112-09-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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(治験実施計画書に対する追加事項、治験実施計画書に対する追加事項別紙)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(26) 「サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による経皮的冠動脈形成術が適用される安定狭心症/陳旧性心筋梗塞患者を対象とした SR25990C の第 III 相試験」 (整理番号 002-08-01、006-08-06)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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) 「エーザイ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の第 II / III 相試験」 (整理番号 012-09-02)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(28) 「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNTO 148 の第 II/III 相試験」 (整理番号 012-09-03)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(29) 「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNTO148 の第 III 相試験」 (整理番号 012-09-04)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(30)「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCNT0148 の第 II/III 相試験(併用)」(整理番号 024-08-03)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(31)「武田薬品工業株式会社の依頼によるAF37702/OCT-101 第 II 相長期投与試験」(整理番号 007-09-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(32)「萬有製薬株式会社の依頼による既存療法で十分な血糖コントロールが得られない日本人 2 型糖尿病患者を対象とした既存薬併用投与時における MK-0431/ONO-5435 の無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験、及び引き続き実施される非盲検長期投与試験(第 III 相試験)」(整理番号 024-08-06、047-09-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(33)「萬有製薬株式会社の依頼による閉経後骨粗鬆症女性を対象とした MK-0822 の第 III 相臨床試験」(整理番号 010-08-05、024-08-09)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(34)「武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした AG-1749 の第 III 相臨床試験(長期併用継続投与試験)」(整理番号 011-09-01、016-09-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(35)「味の素株式会社の依頼によるAJG501の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 II / III 相臨床試験」(整理番号012-09-05)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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、治験実施計画書別添資料 1,2,3)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(36)「味の素株式会社の依頼によるクローン病を対象としたAJM300の第 II / III 相試験」(整理番号012-09-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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(別添資料 1,2,3、神経症状確認に関する手順書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(37)「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした Ropinirole PR/XR の第Ⅲ相試験」(整理番号 003-08-06、006-09-02、008-08-03、024-08-11、025-08-05)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- ・継続審査(治験期間が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

(38)「東洋紡績株式会社の依頼による医療機器 RNTC06 と現行医療技術との割付評価者盲検化比較試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 003-09-01、006-09-01、010-08-07、012-08-06、060-08-03)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- ・継続審査(治験期間が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

(39)「ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による多施設共同プロスペクティブランダム化比較試験による、新規冠動脈病変を有する患者を対象とした BS107 の臨床評価(第Ⅲ相試験)」(整理番号 024-08-13)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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(日本における治験実施体制)
- ・重篤な有害事象に関する報告
- ・継続審査(治験期間が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

(40)「日本メドトロニック株式会社の依頼によるネイティブ冠動脈の新規病変に対する MDT-4107 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の長期安全性臨床評価(第Ⅲ相試験)」(整理番号 024-09-10)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(41)「日本メドトロニック株式会社の依頼によるネイティブ冠動脈の新規病変に対する MDT-4107 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の臨床評価(第Ⅲ相試験)」(整理番号 024-09-02)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(42)「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による冠動脈狭窄患者を対象とした GJVI04-LM の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-07-12)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(43)「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるCOPDを対象としたBI1744CLによる第Ⅱ相試験」(整理番号004-08-07、007-08-04、022-08-03)

継続の可否;治験期間が1年を超えるため、治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

審議結果:承認

(44)「サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による皮膚病変を有する重症下肢虚血患者を対象としたXRP0038の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-08-12)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

・継続審査(治験期間が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

(45)「田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650 のクローン病を対象とした増量試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 012-08-05)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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(治験実施体制)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(46)「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による SB480848(darapladib)の慢性冠動脈性心疾患を有する患者における臨床アウトカム試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 002-08-02、007-08-03、012-08-04、016-08-02、024-08-10、025-08-04、042-08-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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、Appendix、治験薬概要書追補、同意説明文書)

・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

(47)「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の帯状疱疹後神経痛, CRPS 又は術後疼痛症候群患者を対象とした検証試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 006-08-05、008-08-02、010-08-06、047-08-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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 8,9,10)

・治験分担医師削除

・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

(48)「シェリング・プラウ株式会社の依頼によるアテローム性動脈硬化症の既往を有する患者を対象に、標準療法に SCH 530348 を追加投与した際の安全性及び有効性を評価する多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験: Thrombin Receptor Antagonist in Secondary Prevention of Atherothrombotic Ischemic Events (TRA・2° P-TIMI50)(第Ⅲ相試験)」(整理番号 002-08-03、003-08-02、004-08-06、009-08-01、022-08-02、025-08-01、060-08-01、062-08-03、112-08-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(49)「シェリング・プラウ株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象として、SCH530348 を標準療法に追加投与した際の安全性および有効性を評価する多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験—ACS に対する TRA の臨床イベントの抑制—(TRA・CER)(第Ⅲ相試験)」(整理番号 001-08-01、004-08-02、006-08-04、007-08-01、023-08-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治験を継続して行うことの妥当性および症例数の追加について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・症例数追加
- ・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

(50)「大日本住友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 SM-13496 の第Ⅲ相試験」(整理番号 051-08-05)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(51)「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾールの双極性障害の躁状態に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 051-08-02)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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、治験薬概要書日本用追補)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(52)「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾールの双極性障害の躁状態に対するプラセボ対照二重盲検継続投与における安全性及び有効性を検討する多施設共同試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 051-08-03)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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、治験薬概要書日本用追補)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(53) 「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾールの双極性障害の躁状態に対する気分安定薬併用下の継続投与における安全性及び有効性を検討する多施設共同試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 051-08-04)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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、治験薬概要書日本用追補)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(54) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管及び腎イベント発症のハイリスク2型糖尿病患者を対象としたアリスキレンの標準的な療法への追加投与による心血管及び腎の罹病率及び死亡率の低下を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 004-08-03、006-08-03)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(55) 「塩野義製薬株式会社の依頼による LY248686 の第 3 相継続投与試験(「LY248686 の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第 3 相臨床試験ープラセボに対する優越性の検証ー」からの継続)」(整理番号 024-07-16)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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<レター>)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(56) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による健康乳児を対象としたヒトロタウイルスワクチンの第Ⅲ相試験」(整理番号 010-07-01、012-07-01、024-07-09)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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、治験薬概要書に対する別添)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(57) 「ノバルティスファーマ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ENA 713D/ONO-2540(rivastigmine)の後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験」(整理番号 017-07-02、024-07-14、112-07-02)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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) 「ファイザー株式会社の依頼による骨盤内炎症性疾患に対するアジスロマイシン注射剤からアジスロマイシン経口剤への切り替え療法の多施設共同、非盲検、非対照試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 006-09-07、024-09-07)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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-別添資料 2、治験薬概要書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(59)「JUNKEN MEDICAL 株式会社の依頼による大動脈瘤、大動脈解離に対する大動脈用ステントグラフト(CL-0201)の安全性と有効性を評価するための多施設臨床試験」(整理番号 003-08-03)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

2. 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)「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による健康乳児を対象としたヒトロタウイルスワクチンの第Ⅲ相試験」(整理番号 010-07-01、012-07-01)

・治験終了報告

(2)「サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による肥満 2 型糖尿病患者を対象とした SR141716 の第Ⅲ相試験」(整理番号 002-07-03、007-07-02、012-07-02)

・開発の中止等に関する報告

(3)「サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による食事療法、運動療法による治療では効果不十分な肥満2型糖尿病患者を対象とした、SR141716の有効性及び安全性を評価するための固定用量(SR141716 20mg)による無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号006-07-02)

・開発の中止等に関する報告

(4)「ファイザー株式会社の依頼による骨盤内炎症性疾患に対するアジスロマイシン注射剤からアジスロマイシン経口剤への切り替え療法の多施設共同、非盲検、非対照試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 006-09-07、024-09-07)

・治験実施計画書別紙 2 の誤記訂正

(5)「アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 の第Ⅱ相試験」(整理番号 112-09-05)

・同意説明文書の誤記訂正

(6)「杏林製薬株式会社の依頼による PS-QD 検証的試験<第Ⅲ相>-寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象とした新用法用量の検討-」(整理番号 012-09-07)

・治験実施計画書別紙および同意説明文書の誤記訂正

(7)「バイエル薬品株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者における脳卒中及び非中枢神経系塞栓症の発症抑制に関する Rivaroxaban(BAY 59-7939)の有効性及び安全性の検討(第Ⅲ相試験)」(整理番号 016-07-01)

・治験責任医師職名変更

(8)「クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による LY2062430 のアルツハイマー型認知症を対象とした第Ⅲ相試験(LZAM)」(整理番号 112-09-02)

・第 43 回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告

以下の迅速審査(2009.11.18)について報告された。

(9)「JUNKEN MEDICAL 株式会社の依頼による大動脈瘤, 大動脈解離に対する大動脈用ステントグラフト(CL-0201)の安全性と有効性を評価するための多施設臨床試験」(整理番号 003-08-03)

・治験実施計画書改訂

・症例数追加

(10)「萬有製薬株式会社の依頼による V710 の後期第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 003-09-03)

・症例数追加

(11)「アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 の第Ⅱ相試験」(整理番号 003-09-04)

・症例数追加

(12)「第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験」(整理番号 024-09-09)

・症例数追加

以上