

高槻赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要

平成27年4月17日 17:00~18:05 於:第一会議室

出席者 小島薬剤副部長(副委員長) 松井副院長 大中循環器科部長 河北健診部長
木元緩和ケア科部長 田辺形成外科部長 吉田臨床病態検査課長
杉山診療情報管理課長(非専門委員) 浦手医事係長(非専門委員) 松尾院外委員 長谷川院外委員
美和薬剤部病棟業務課長(幹事) 徳田主事(幹事補) 松本主事(書記)

【迅速審査承認の報告】

OBAY59-7939(15786)第Ⅲ相試験

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

《バイエル薬品株式会社》

目標とする症例数の追加に関する迅速審査承認について報告された。

特に意見なく了解された。

【その他の報告】

OBAY1021189(Verciguat)(1310)第Ⅱ相試験

《バイエル薬品株式会社》

OBAY1021189(Verciguat)(1311)第Ⅱ相試験

《バイエル薬品株式会社》

OBAY59-7939(15786)第Ⅲ相試験

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

《バイエル薬品株式会社》

ONN9535-4091第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象としたsemaglutideの単独療法及び経口糖尿病薬との併用療法の安全性及び有効性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

ONN9535-4092第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象としたsemaglutideの単独療法の安全性及び有効性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

ONN9535-3627第Ⅲ相試験

Basalインスリンで治療中の2型糖尿病患者を対象とした Semaglutideの有効性と安全性の検討試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

○日本イーライリリー株式会社の依頼による第3相試験

《日本イーライリリー株式会社》

OAS-3201第Ⅲ相試験

糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした AS-3201の第Ⅲ相試験

《大日本住友製薬株式会社》

治験協力者の変更について報告された。

特に意見なく了解された。

ONN9535-4091第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象としたsemaglutideの単独療法及び経口糖尿病薬との併用療法の安全性及び有効性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

ONN9535-4092第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象としたsemaglutideの単独療法の安全性及び有効性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

治験実施計画書別冊の改訂について報告された。
特に意見なく了解された。

○糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験
《アツヴィ合同会社》

治験実施計画書分冊の改訂について報告された。
特に意見なく了解された。

○CS-3150第Ⅱ相試験
第一三共株式会社の依頼によるCS-3150の第Ⅱ相試験
《第一三共株式会社》

治験実施計画書及び別紙の改訂、責任医師宛レターが発行された事について報告された。
特に意見なく了解された。

○エクア錠製造販売後臨床試験

2型糖尿病患者を対象としたインスリンに追加する治療法としてのエクア錠 50mg(ビルダグリプチン)の有効性及び安全性試験

《ノバルティスファーマ株式会社》

当院での試験終了について報告された。
特に意見なく了解された。

【新規の試験】

○アイリア硝子体内注射液製造販売後臨床試験(第Ⅳ相試験)

日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対するアフリベルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第Ⅳ相試験

《バイエル薬品株式会社》

試験依頼者および試験責任医師より試験概要が説明され、新規の試験の実施の可否について審議された。
審議結果:承認

【委員会審議の案件】

○日本イーライリリー株式会社の依頼による第3相試験

《日本イーライリリー株式会社》

治験分担医師の変更である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。
審議結果:承認

○AS-3201第Ⅲ相試験

糖尿病性末梢神経障害患者を対象としたAS-3201の第Ⅲ相試験

《大日本住友製薬株式会社》

治験分担医師の変更である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。
審議結果:承認

○ONN9535-3626第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象としたSemaglutideの有効性と安全性の検討試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

治験薬概要書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。
審議結果:承認

○ONN9535-4091第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象としたsemaglutideの単独療法及び経口糖尿病薬との併用療法の安全性及び有効性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

○ONN9535-4092第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象としたsemaglutide の単独療法の安全性及び有効性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

ONN9535-3627第Ⅲ相試験

Basalインスリンで治療中の2型糖尿病患者を対象とした Semaglutide の有効性と安全性の検討試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

治験分担医師の変更、治験薬概要書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

ONN9535-4092第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象としたsemaglutide の単独療法の安全性及び有効性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

当院で発生した重篤な有害事象、第1報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OCS-3150第Ⅱ相試験

第一三共株式会社の依頼による CS-3150 の第Ⅱ相試験

《第一三共株式会社》

治験実施計画書の改訂、治験分担医師の変更である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験

《アツヴィ合同会社》

同意説明文書の改訂、被験者への支払いに関する資料の改訂、治験分担医師の変更である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OSAR153191第Ⅱ/Ⅲ相試験

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

《サノフィ株式会社》

被験者の募集の手順に関する資料の変更である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OGB28689第Ⅲ相試験

中外製薬株式会社の依頼による喘息患者を対象とした RO5490255 の第Ⅲ相試験

《中外製薬株式会社》

当院で発生した重篤な有害事象、第1報、第2報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OBAY1021189(Verciguat) (1310)第Ⅱ相試験

《バイエル薬品株式会社》

OBAY1021189(Verciguat) (1311)第Ⅱ相試験

《バイエル薬品株式会社》

治験薬概要書の改訂、治験分担医師の変更である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OBAY59-7939(15786)第Ⅲ相試験

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

《バイエル薬品株式会社》

継続審査(1年毎の状況報告)、治験分担医師の変更である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

【安全性情報に関する審議】

ONN9535-3626 第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象とした Semaglutide の有効性と安全性の検討試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

ONN9535-4091 第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象とした semaglutide の単独療法及び経口糖尿病薬との併用療法の安全性及び有効性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

ONN9535-4092 第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象とした semaglutide の単独療法の安全性及び有効性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

ONN9535-3627 第Ⅲ相試験

Basalインスリンで治療中の2型糖尿病患者を対象とした Semaglutide の有効性と安全性の検討試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、中央検査機関における検査結果に関する報告について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OSAR153191 第Ⅱ/Ⅲ相試験

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

《サノフィ株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OGB28689 第Ⅲ相試験

中外製薬株式会社の依頼による喘息患者を対象とした RO5490255 の第Ⅲ相試験

《中外製薬株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

ODSP-1747 第Ⅱ相試験

大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第2相試験

《大日本住友製薬株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OBa679+BI1744 第Ⅲ相試験

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 COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験

《日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験

《アヅヴィ合同会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OBAY1021189(Verciguat)(1310)第Ⅱ相試験

《バイエル薬品株式会社》

OBAY1021189(Verciguat)(1311)第Ⅱ相試験

《バイエル薬品株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OBAY59-7939(15786)第Ⅲ相試験

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

《バイエル薬品株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

以上