

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6月19日 17:00~18:15 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 中田臨床工学技術課長
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】

○LCZ696第Ⅲ相試験

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

《ノバルティスファーマ株式会社》

修正の上承認となった事項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】

○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》

治験実施計画書別紙の改訂について報告された。

特に意見なく了解された。

○アイリー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》

試験実施計画書別紙の改訂について報告された。

特に意見なく了解された。

○BAY1021189(Verciguat)(1310)第Ⅱ相試験

《バイエル薬品株式会社》

○BAY1021189(Verciguat)(1311)第Ⅱ相試験

《バイエル薬品株式会社》

治験実施計画書別紙の改訂について報告された。

特に意見なく了解された。

○SAR153191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》

日和見感染症の評価について報告された。

特に意見なく了解された。

○E5501第Ⅱ相試験

エーザイ株式会社の依頼による E5501(avatrombopag)の第Ⅱ相試験

《エーザイ株式会社》

当院での治験終了について報告された。

特に意見なく了解された。

【新規の治験】

○NN2211-4174第Ⅲ相試験

日本人2型糖尿病患者を対象としたNN2211の有効性及び安全性の検討

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

治験依頼者および治験責任医師より治験概要が説明され、新規の治験の実施の可否について審議された。

審議結果:承認

○OSAR231893第Ⅲ相試験

持続型喘息の患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相試験

《サノフィ株式会社》

治験依頼者および治験責任医師より治験概要が説明され、新規の治験の実施の可否について審議された。

審議結果:修正の上承認(同意説明文書を修正する。(添付文書の資料名修正及び不利益についての追記。))

【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》

継続審査である。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》

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

○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》

同意説明文書の改訂である。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

○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》

治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、補償制度の運用補助資料の改訂である。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

○ONN9535-3627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》

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

○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3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

○GB28689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4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

【安全性情報に関する審議】

○NN9535-3626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》

○NN9535-4091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》

○NN9535-4092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》

○NN9535-3627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)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

○SAR153191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

○GB28689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

○Ba679+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

○アイリー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》

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、試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》

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

○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》

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

○DSP-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

○BAY1021189(Verciguat)(1310)第Ⅱ相試験

《バイエル薬品株式会社》

○BAY1021189(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

○BAY59-7939(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

【その他 製造販売後調査】

○ポマリスト カプセル

多発性骨髄腫患者を対象とした使用成績調査 全例

《セルジーン株式会社》

調査依頼者より調査概要が説明され、新規の調査の実施の可否について審議された。

審議結果:承認

以上