

# 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12月11日 17:00～17:25 於:講義室

## 出席者

平松副院長(委員長) 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  
田辺形成外科部長 片岡会計課長(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)

## 【その他の報告】

### ○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。

### ○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》

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。

### ○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》

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。

### ○KHK4563第Ⅲ相試験

COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験

#### 《協和発酵キリン株式会社》

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。

### ○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》

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。

### ○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。

### ○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》

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。

#### 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》

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。

#### OBI 695502第Ⅲ相試験

(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

《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。

#### ONN9535-3626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》

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】

##### ONN9924-4222第Ⅲ相試験

2型糖尿病患者を対象とした、NN9924 の有効性及び長期安全性の比較検討

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

#### 【委員会審議の案件】

##### 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》

継続審査(1年毎の状況報告)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》

治験実施計画書の改訂である。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

当院で発生した重篤な有害事象第4報、並びに第5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】

##### 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)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

**○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》

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

**○NN9068-4183第Ⅲ相試験**

日本人2型糖尿病患者を対象としたNN9068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》

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

**○糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験**

《アッヴィ合同会社》

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

**○SAR231893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》

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

**○KHK4563第Ⅲ相試験**

COPD患者を対象としたMEDI563/KHK4563の第Ⅲ相臨床試験

《協和発酵キリン株式会社》

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

**○BI 695502第Ⅲ相試験**

(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

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

**○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》

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

以上