

高槻赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要

平成30年4月20日 17:00~17:35 於:第一会議室

出席者

平松副院長(委員長) 小島薬剤部長(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 奥野皮膚科副部長 荒木病理検査課長 松原放射線課長
杉山診療情報管理課長(非専門委員) 浦手医事課長代理(非専門委員)
長谷川院外委員
美和薬剤副部長(幹事) 松本主事(幹事補) 徳田主事(書記)

【報告】

○NN9924-4222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

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

○NN9924-4280第Ⅲ相試験

インスリン併用時の NN9924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。

○BAY1067197(15128)第Ⅱ相試験

左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象に、アデノシン A1 受容体部分作動薬 neladenoson bialanate を 20 週間経口投与した際の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学的作用を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、並行群間、二重盲検、第Ⅱ相用量設定試験

《バイエル薬品株式会社》

○BAY1067197(17582)第Ⅱ相試験

左室駆出率が保持された慢性心不全患者を対象に、アデノシン A1 受容体部分作動薬 neladenoson bialanate を 20 週間経口投与した際の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学的作用を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、並行群間、二重盲検、第Ⅱ相用量設定試験

《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。

治験薬概要書の有効期限の延長について報告された。

特に意見なく了解された。

○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》

治験参加カードの変更について報告された。

特に意見なく了解された。

○NN9924-4282第Ⅲ相試験

経口糖尿病薬単剤と併用時のセマグルチド(経口投与)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》

○NN9924-4280第Ⅲ相試験

インスリン併用時の NN9924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》

治験コーディネーターの変更について報告された。

特に意見なく了解された。

○LY900014第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象とした LY900014 の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

治験コーディネーターの変更について報告された。
特に意見なく了解された。

○EFC14113第Ⅲ相試験

基礎インスリン及び経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人 2 型糖尿病患者を対象としたインスリングルルギン
／リキシセナチド配合剤(リキシラン)の第Ⅲ相試験

《サノフィ株式会社》

治験コーディネーター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Ⅲ相試験

第一三共株式会社の依頼によるアルブミン尿を有する 2 型糖尿病患者を対象とした CS-3150 の第Ⅲ相試験(308)

《第一三共株式会社》

治験コーディネーターの変更について報告された。
特に意見なく了解された。

○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

○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

○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

○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》

製造販売承認取得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】

○NN9536-4374第Ⅲ相試験

2 型糖尿病患者を対象とした NN9535 の体重管理における効果及び安全性

《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

臨床アウトカム評価についてである。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

【委員会審議の案件】

○NN9924-4282第Ⅲ相試験

経口糖尿病薬単剤と併用時のセマグルチド(経口投与)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》

対照薬の EMA package leaflet 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

○NN9924-4280第Ⅲ相試験

インスリン併用時の NN9924 の有効性および安全性の検討

《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 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

○PXL008-020第Ⅲ相試験

Poxel 社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした Imeglimin の第Ⅲ相試験(TIMES3)

《(治験国内管理人)シミック株式会社》

治験実施計画書の改訂、説明文書、同意文書の改訂並びに治験実施計画書別添の改訂である。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

OLY900014第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたLY900014の第Ⅲ試験

《日本イーライリリー株式会社》

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

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

OBI 695502第Ⅲ相試験

(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ 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

《IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社》

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

同意取得手順についてのNOTE TO FILE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、治験開始後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

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

OMK-1242第Ⅲ相試験

左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験

《バイエル薬品株式会社》

治験実施計画書の改訂並びに画像検査試験の説明文書、同意文書である。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】

ONN9924-4282第Ⅲ相試験

経口糖尿病薬単剤と併用時のセマグルチド(経口投与)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》

ONN9924-4280第Ⅲ相試験

インスリン併用時のNN9924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

OEFC14113第Ⅲ相試験

基礎インスリン及び経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人2型糖尿病患者を対象としたインスリングルルギン/リキシセナチド配合剤(リキシラン)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

○LY900014第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたLY900014の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

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)IQVIAサービシーズ 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

《IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社》

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

○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

○BAY1067197(17582)第Ⅱ相試験

左室駆出率が保持された慢性心不全患者を対象に、アデノシン A1 受容体部分作動薬 neladenoson bialanate を20週間経口投与した際の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学的作用を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、並行群間、二重盲検、第Ⅱ相用量設定試験

《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

○OMK-1242第Ⅲ相試験

左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験

《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

○PXL008-020第Ⅲ相試験

Poxel 社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたImegliminの第Ⅲ相試験(TIMES3)

《(治験国内管理人)シミック株式会社》

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