

第 278 回 北里大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成 21 年 9 月 16 日 (水) 14 : 00~14 : 45 北里大学病院 特別会議室
出席委員名	益田典幸、矢後和夫、増田 卓、濱田潤一、藤田哲夫、熊谷雄治、松原 肇、 上野美穂、潮田好美、畔柳達雄、田中憲穂
議題及び審査結果を含む主な議論の概要	<p>1. 前回議事録の確認 第 277 回治験審査委員会議事録を確認した。</p> <p>2. 継続の審査 議題 1) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相比較試験 新規審査から一年が経過したため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果：承認する</p> <p>3. 実施計画等変更の審査・報告          &lt;&lt; 審査 &gt;&gt;          議題 1) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅱ/Ⅲ相試験          議題 2) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相試験          変更内容：治験実施計画書          審査結果：承認する            議題 3) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅲ相長期安全性試験          議題 4) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相長期安全性試験          変更内容：治験実施計画書・説明文書、同意文書・症例報告書の見本          審査結果：承認する            議題 5) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験          変更内容：治験実施計画書 別紙 4,5          審査結果：承認する            議題 6) 第一三共株式会社の依頼による人工膝関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験          変更内容：治験実施契約書          審査結果：承認する            議題 7) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移巣を有さない内分泌療法抵抗性前立腺癌患者を対象とした ZD4054 の第Ⅲ相試験          変更内容：治験実施計画書・治験実施計画書の管理的項目・治験の説明文書・同意文書、治験の継続参加に関する説明文書・同意文書          審査結果：承認する</p> <p>&lt;&lt; 報告 &gt;&gt;          議題 8) ファイザー株式会社による骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延 (SGA) 性低身長症患者を対象とした PNU-180307 の製造販売後臨床試験          報告内容：製造販売後臨床試験実施計画書 別紙・ジェノトロピン®</p>

	<p style="text-align: center;">注射用 12mg 添付文書</p> <p>議題 9) アムジェン・デベロップメント株式会社の依頼による血小板減少性紫斑病患者を対象とした AMG531 の臨床試験 報告内容：治験実施計画書 別紙</p> <p>議題 10) 万有製薬株式会社の依頼による深在性真菌症患者を対象とした MK-0991 の第Ⅲ相試験 報告内容：治験実施計画書 Protocol Clarification Letter・治験実施計画書 別紙 2</p> <p>議題 11) 第一三共株式会社の依頼による人工膝関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験 報告内容：治験実施計画書 別紙 1</p> <p>議題 12) 日本ケミカルリサーチ株式会社の依頼による骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延 (SGA) 性低身長に対する JR-401 の第Ⅲ相臨床試験 報告内容：治験実施計画書 別冊</p> <p>議題 13) 帝人ファーマ株式会社の依頼による NTC-801 の第Ⅱ相試験 報告内容：治験実施計画書 別冊</p> <p>議題 14) 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験 報告内容：治験実施計画書 別紙 1,2</p> <p>議題 15) 第一三共株式会社の依頼による人工股関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験 報告内容：治験実施計画書 別紙 1,2</p> <p>4. 有害事象の審査</p> <p>議題 1) ファイザー株式会社による骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延 (SGA) 性低身長症患者児を対象とした PNU-180307 の製造販売後臨床試験 審査内容：使用上の注意改訂に基づく治験継続の適否 審査結果：承認する</p> <p>議題 2) 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の第Ⅱ相試験</p> <p>議題 3) 大塚製薬株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎 (ADPKD) 患者を対象とした OPC-41061 の第Ⅲ相試験 審査内容：定期報告に基づく治験継続の適否 審査結果：承認する</p> <p>議題 4) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS019 (トピラマート) の後期第Ⅱ相継続投与試験 審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告・定期報告に基づく治験継続の適否 審査結果：承認する</p> <p>議題 5) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による FTY720 の第Ⅱ相試験</p> <p>議題 6) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による FTY720 の第Ⅱ相継続投与試験 審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否 審査結果：承認する</p>
--	--

	<p>議題 7) アムジェン・デベロップメント株式会社の依頼による血小板減少性紫斑病患者を対象とした AMG531 の臨床試験  審査内容：当院で発生した重篤な有害事象報告・他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 8) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移巣を有さない内分泌療法抵抗性前立腺癌患者を対象とした ZD4054 の第Ⅲ相試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 9) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による肺動脈高血圧症患者を対象とした GSK1325760A の第Ⅲ相試験  審査内容：定期報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 10) 株式会社大塚製薬工場の依頼による腎不全患者を対象とした OPF-102 の第Ⅲ相試験  審査内容：定期報告・措置報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 11) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相比較試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 12) 万有製薬株式会社の依頼による深在性真菌症患者を対象とした MK-0991 の第Ⅲ相試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告・定期報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 13) 第一三共株式会社の依頼による人工膝関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験</p> <p>議題 14) 第一三共株式会社の依頼による人工股関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 15) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p>議題 16) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相試験</p> <p>議題 17) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅲ相長期安全性試験</p> <p>議題 18) 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相長期安全性試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否</p>
--	---

	<p>審査結果：承認する</p> <p>議題 19) 協和発酵キリン株式会社の依頼による部分てんかん患者を対象としたトピナ錠の製造販売後臨床試験  審査内容：他施設で発生した非重篤な有害事象報告・定期報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 20) 日本ケミカルリサーチ株式会社の依頼による骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延（SGA）性低身長に対する JR-401 の第Ⅲ相臨床試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 21) 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 22) アボットジャパン株式会社の依頼による日本人関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブ（D2E7）の第Ⅲ相試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告・定期報告・研究報告・使用上の注意改訂に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 23) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>議題 24) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規腎移植者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相試験  議題 25) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規腎移植者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相継続投与試験  審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告・措置報告に基づく治験継続の適否  審査結果：承認する</p> <p>5. 終了報告  議題 1) 株式会社ベネシスの依頼によるびまん型全身性強皮症を対象とした GB-0998 の二重盲検群間比較による検証的試験</p> <p>議題 2) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による FTY720 の第Ⅱ相試験</p> <p>議題 3) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による FTY720 の第Ⅱ相継続投与試験</p> <p>議題 4) 株式会社大塚製薬工場の依頼による腎不全患者を対象とした OPF-102 の第Ⅲ相試験</p> <p>6. 製造承認取得報告  議題 1) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による関節リウマチを対象とした TA-650 の第Ⅲ相試験</p>
--	---

	<p>7. その他 議題 1) 7月開催(第276回)会議の記録の概要(案)について各依頼者の合意を得た旨が報告され、本治験審査委員会で承認後ホームページに掲載となる旨が説明され了承を得た。</p>
--	---