## 第 285 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	平成 22 年 4 月 21 日 (水) 14:08~15:20
開催場所	北里大学病院 特別会議室
出席委員名	益田 典幸、矢後 和夫、石川 章、坂東 由紀、金井 雄二、松原 肇、 上野 美穂、熊谷 雄治、潮田 好美、田中 憲穂、畔柳 達雄
議題及び審 査結果を含 む主な議論 の概要	1. 前回議事録の確認 第 284 回治験審査委員会議事録を確認した。
1,752 \	2. 実施計画等変更の審査・報告
	《審査》 議題 1)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)
	議題 1) 人塚袋架体式云性の依頼による吊架色体優性多先性嚢胞骨(ADF KD)    患者を対象とした OPC-41061 の第Ⅲ相試験
	変更内容:治験実施計画書、治験実施計画書 別添 補足資料、治験実施計画書 別添 補助資料 1,2、SGC 署名ページ、SGC、DCF、同意説明文書
	審査結果:承認する
	議題 2)持田製薬株式会社の依頼による MD-0701 の第Ⅱ/Ⅲ相試験変更内容:治験薬概要書 審査結果:承認する
	議題 3) 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
	変更内容:同意説明文書、参加カード、治験費用に関する覚書、治験 実施契約書 審査結果:承認する
	議題 4) バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした BAY63-2521 の第Ⅲ相試験
	議題 5) バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした BAY63-2521 の長期継続試験 変更内容:治験実施契約書、同意説明文書 審査結果:承認する
	議題 6) 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相試験変更内容:同意説明文書、治験実施契約書審査結果:承認する
	議題 7) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SPP100 の第Ⅲ相試験変更内容:治験実施計画書 添付資料 5、同意説明文書、治験実施契約
	変更内容: 石鹸美旭計画者 係り負付 5、同息説明文書、石鹸美旭美利 書、治験費用に関する覚書 審査結果: 承認する
	議題 8) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 変更内容:治験実施契約書 審査結果:承認する

議題 9) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした TA-4708の第Ⅲ相試験

変更内容:治験実施計画書 別紙 4、治験実施契約書、同意説明文書別

紙、治験実施費用に関する覚書

審査結果:承認する

≪報告≫

議題 10) ファイザー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) 性低身長症患児を対象とした PNU-180307 の製造販売後臨床試験

報告内容:ジェノトロピン®TC 注用 12mg 添付文書

議題 11) 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 別紙1

議題 12) 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

報告内容:試験実施計画書 付属文書 2

議題 13) 持田製薬株式会社の依頼による MD-0701 の第 Ⅱ/Ⅲ相試験報告内容:治験実施計画書 別紙 1,2

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

- 議題 15) バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした BAY63-2521 の第Ⅲ相試験
- 議題 16) バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした BAY63-2521 の長期継続試験 報告内容:治験実施計画書 別紙 1.2
- 議題 17) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象と した SPP100 の第Ⅲ 相試験

報告内容:治験実施計画書 添付資料7

議題 18) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 報告内容:治験実施計画書 別紙 1,2

議題 19) アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたボセンタンの第Ⅲ相試験報告内容:治験実施計画書 別紙 2

議題 20) 大日本住友製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたアムルビシン塩酸塩の薬物動態試験

報告内容:試験登録書

議題 21) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした TA-4708の第Ⅲ相試験 報告內容:治験実施計画書 治験実施体制、治験実施計画書 別紙 2,3

≪迅速審查報告≫

議題 22) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

変更内容:治験実施契約書、同意説明文書別紙

5. 有害事象の審査

議題 1) ファイザー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) 性低身長症患児を対象とした 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試験継続の適否

審査結果:承認する

議題 2) ファイザー株式会社の依頼による進行・再発乳癌患者を対象とした FCE24304 の製造販売後臨床試験

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試験継続の

適否

審査結果:承認する

議題 3) 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 の長期観察試験<無効例>

審査内容:研究報告に基づく治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 4) 科研製薬株式会社の依頼による KP-102LN の後期第Ⅱ相試験<継続>

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

議題 5) 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 6) 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:措置報告・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

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:措置報告・他施設で発生した重篤な有害事象報告・当院で

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

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

議題 9) 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に基づく治験継続の

適否

審査結果:承認する

議題 10) 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 11) 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

議題 12) 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 13) 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

審査結果:承認する

議題 14) 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に基づく試験継続

の適否

審査結果:承認する

議題 15) 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:措置報告・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

議題 16) 持田製薬株式会社の依頼による MD-0701 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

審査内容:定期報告・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

議題 17) 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:定期報告・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

議題 18) バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした BAY63-2521 の第Ⅲ相試験

議題 19) バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした BAY63-2521 の長期継続試験

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

議題 20) 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に基づく治験継続の

適否

審査結果:承認する

議題 21) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

審査内容:定期報告・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

議題 22) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SPP100 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

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:措置報告・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

議題 24) 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN125 の第Ⅱ相試験

審査内容:定期報告・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

議題 25) アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼によ

る肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたボセンタンの第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

議題 26) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした TA-4708の第Ⅲ相試験

審査内容:定期報告・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

6. 終了報告

議題 1) 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

議題 2) 帝人ファーマ株式会社の依頼による NTC-801 の第Ⅱ相試験

7. 中止報告

議題 1) 科研製薬株式会社の依頼による KP-102LN の後期第Ⅱ相試験<継続>

8. その他

議題 1) 2 月開催 (第 283 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。