

第 298 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 23 年 5 月 18 日 (水) 14:05~15:35 北里大学病院 特別会議室 |
| 出席委員名 | 益田 典幸、矢後 和夫、永井 立夫、藤田 哲夫、金井 雄二、熊谷 雄治、 松原 肇、潮田 好美、畔柳 達雄、越前 宏俊、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 297 回治験審査委員会議事録を確認した。</p> <p>2. 新規の審査 議題 1) アストラゼネカ社の依頼による第 I 相試験 これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審査結果：修正の上で承認する 修正内容：心電図検査実施方法の再検討</p> <p>3. 実施計画変更の審査・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) 患者を対象とした OPC-41061 の第Ⅲ相試験 変更内容：治験薬概要書追補 補遺 1,2、契約書、被験者向けニュースレター 審査結果：承認する 議題 2) 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：説明文書・同意文書、参加カード 審査結果：承認する 議題 3) 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：契約書 審査結果：承認する 議題 4) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 変更内容：説明文書・同意文書 別紙、契約書 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慢性心不全患者を対象とした SPP100 の第Ⅲ相試験 変更内容：契約書 審査結果：承認する 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</p> |

| | |
|--|--|
| | <p>したエベロリムスの第Ⅲ相継続投与試験 変更内容：説明文書・同意文書、治験薬概要書 審査結果：承認する</p> <p>議題 7) 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 変更内容：実施計画書、実施計画書 別紙 2 審査結果：承認する</p> <p>議題 8) 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相長期投与試験 変更内容：説明文書・同意文書、治験薬概要書追補 補遺 1,2 審査結果：承認する</p> <p>議題 9) 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相継続投与試験 変更内容：実施計画書 別添資料 1,2、説明文書・同意文書、治験薬概要書追補 補遺 1,2、契約書 審査結果：承認する</p> <p>議題 10) ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SC-66110 の第Ⅲ相試験 変更内容：実施計画書 審査結果：承認する</p> <p>議題 11) 第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験 変更内容：実施計画書、症例報告書、説明文書・同意文書、説明文書・同意文書 別紙 審査結果：承認する</p> <p>《報告》</p> <p>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 非併用時の第Ⅲ相長期安全性試験 変更内容：実施計画書、実施計画書 別添資料 1</p> <p>議題 13) 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：実施計画書 別紙 2</p> <p>議題 14) 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：実施計画書 別紙 3,4</p> <p>議題 15) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験</p> |
|--|--|

| | |
|--|---|
| | <p>変更内容：実施計画書、実施計画書 別紙 4</p> <p>議題 16) 日本メジフィジックス株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 変更内容：実施計画書、実施計画書 分冊</p> <p>議題 17) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 変更内容：実施計画書、実施計画書 別紙 5</p> <p>議題 18) 第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験 変更内容：実施計画書 別紙 1</p> <p>議題 19) 協和発酵キリン株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした KRN125 の第Ⅲ相試験 変更内容：実施計画書 別冊</p> <p>4. 安全性審査</p> <p>議題 1) ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした Z-100 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 2) 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</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相長期投与試験</p> <p>議題 4) 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 5) 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 6) 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 7) 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</p> |
|--|---|

| | |
|--|---|
| | <p>た BAY63-2521 の第Ⅲ相試験</p> <p>議題 8) 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</p> <p>議題 9) 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</p> <p>議題 10) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 審査内容：定期報告に基づく治験継続の適否 審査結果：承認する</p> <p>議題 11) 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、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 12) 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>議題 13) 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</p> <p>議題 14) 協和発酵キリン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW-6002 の第Ⅲ相試験</p> <p>議題 15) 協和発酵キリン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW-6002 の第Ⅲ相長期投与試験 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 16) 大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象と</p> |
|--|---|

| | |
|--|--|
| | <p>した AD-810N 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 17) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ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 18) ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SC-66110 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 19) 第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした CS-747S 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、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 20) 協和発酵キリン株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした KRN125 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 21) 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）性低身長症患者を対象とした PNU-180307 の製造販売後臨床試験 審査内容：措置報告に基づく試験継続の適否 審査結果：承認する</p> <p>議題 22) 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 23) 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、研究報告、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>5. 終了報告 議題 1) 協和発酵キリン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW-6002 の第Ⅲ相試験</p> <p>6. 製造販売承認報告</p> |
|--|--|

| | |
|--|---|
| | <p>議題 1) 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Ⅱ相試験</p> <p>議題 2) 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Ⅱ相試験</p> <p>議題 3) 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 4) 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</p> <p>7. その他</p> <p>議題 1) 3月開催（第 296 回）会議の記録の概要（案）について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> |
|--|---|