# 第 299 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 23 年 6 月 15 日(水)14:02~15:10
開催場所 出席委員名	│ 北里大学病院 特別会議室 │ 益田 典幸、矢後 和夫、増田 卓、濱田 潤一、永井 立夫、藤田 哲夫、
	坂東   由紀、金井   雄二、松原   肇、上野   美穂、潮田   好美、畔柳   達雄、
* 17 7 20 5	田中憲穂
議題及び審	1. 前回議事録の確認
査結果を含む主な議論	第 298 回治験審査委員会議事録を確認した。
の概要	2. 新規の審査
1949	議題1)大日本住友製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象と
	した SMP-862 の第Ⅲ相試験
	これまでに得られている北阪古津殿・阪古津殿武徳に其づき、海殿
	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:説明文書・同意文書の文言の修正
	3. 継続審査 ** **** ** ** ** ** ** ** ** ** ** **
	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
	芯石を外象としたの1041001の労血作品級
	前回の継続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
	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
	   前回の継続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
	議題 3) 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
	   前回の継続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
	   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 の長期継続試験
	前回の継续室木が1 一年が221 たたみ 24時た機体1 アゲミン1
	前回の継続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

4. 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:実施計画書 別添 補助資料1、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

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 併用時の第Ⅲ相長期安全性試験

> 変更内容:契約書 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 非併用時の第Ⅲ相長期安全性試験

> 変更内容: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

> 変更内容:契約書 審査結果:承認する

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: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慢性心不全患者を対象 とした SPP100 の第Ⅲ相試験

変更内容:説明文書・同意文書

審査結果:承認する

議題7)第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験

変更内容:説明文書・同意文書、契約書

審査結果:承認する

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 別紙

審査結果:承認する

議題 9) 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:説明文書・同意文書、契約書

#### ≪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

変更内容:実施計画書

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 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 1.2

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

議題 13) 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 分冊

議題 14) 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

議題 15) 大日本住友製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象と したアムルビシン塩酸塩の製造販売後臨床試験 変更内容:実施計画書、実施計画書 別紙

### 5. 安全性審查

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:研究報告、定期報告に基づく試験継続の適否

審査結果:承認する

議題 2) 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 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

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

議題 5) 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

議題 6) 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

議題 7) 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

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 の第Ⅲ相試験

議題 9) 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 10) 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、研究報告、措置

報告に基づく治験継続の適否

審査結果:承認する

議題 11) 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

議題 12) 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 13) 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

議題 14) 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 15) 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熊試験

審査内容:定期報告に基づく試験継続の適否

審査結果:承認する

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 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、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 17) 第一三共株式会社の依頼による第 I 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 18) 大日本住友製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象と したアムルビシン塩酸塩の製造販売後臨床試験

審査内容:定期報告に基づく試験継続の適否

審査結果:承認する

議題 19) アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼によるてんかん重積状態の小児患者を対象とした AF-0901 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 20) 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、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 21) 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に基づく治験継続

の適否

議題 22) シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB D-0701 の第Ⅱ相試験

審査内容:治験薬使用上の注意喚起に基づく治験継続の適否

審査結果:承認する

## 6. 製造販売承認報告

議題 1) エーザイ株式会社の依頼による痙性斜頸患者を対象とした E2014 の第 II 相単回投与試験

議題 2) エーザイ株式会社の依頼による痙性斜頸患者を対象とした E2014 の第 II 相反復投与試験

## 7. その他

議題 1) 4月開催(第 297 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。