

第 293 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 22 年 12 月 15 日 (水) 14 : 15 ~ 15 : 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、石川 章、濱田 潤一、坂東 由紀、 金井 雄二、松原 肇、潮田 好美、越前 宏俊、畔柳 達雄
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 292 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 これまで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：承認する</p> <p>3. 継続審査 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) 性低身長症患者を対象とした PNU-180307 の製造販売後臨床試験 前回の継続審査から一年が経過したため、試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>議題 2) 協和発酵キリン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 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</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 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>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 併用時の第Ⅲ相長期安全性試験 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</p>

議題 5) 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

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) 協和発酵キリン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

変更内容：実施計画書、実施計画書 別紙、説明文書・同意文書、契約書

審査結果：承認する

議題 2) 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

変更内容：実施計画書の補足 別紙 1,2、治験薬概要書、契約書

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：症例報告書

審査結果：承認する

議題 4) 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：説明文書・同意文書

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：契約書

審査結果：承認する

議題 6) エフピー株式会社の依頼による FPF1100NW の第Ⅱ相試験

変更内容：実施計画書、治験薬概要書

審査結果：承認する

議題 7) 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ピシン塩酸塩の薬物動態試験

変更内容：実施計画書、説明文書・同意文書、契約書

審査結果：承認する

議題 8) 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：治験薬概要書、治験薬概要書 追補 1

審査結果：承認する

	<p>議題 9) 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：症例報告書 審査結果：承認する</p> <p>《報告》</p> <p>議題 10) 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 2</p> <p>議題 11) 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 変更内容：実施計画書、実施計画書 別紙 1</p> <p>5. 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：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 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</p> <p>議題 3) 協和発酵キリン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：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 4) 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ピシン塩酸塩の薬物動態試験 審査内容：他施設で発生した重篤な有害事象報告・定期報告に基づく試験継続の適否 審査結果：承認する</p> <p>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 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) 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：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) 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 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</p> <p>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</p> <p>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に基づく治験継続の適否 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 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</p> <p>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：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・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 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</p>
--	--

	<p>議題 15) エフピー株式会社の依頼による FPF1100NW の第Ⅱ相試験 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 16) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による小児片頭痛患者を対象とした GR43175 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・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 17) 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：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 18) ユーシービージャパン株式会社の依頼による小児部分てんかん患者を対象とした L059 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) 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</p> <p>議題 20) 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 21) 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 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</p> <p>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・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>6. 終了報告</p> <p>議題 1) 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 の製造販売後臨床試験</p> <p>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Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p>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相試験</p>
--	---

	<p>7. 製造販売承認報告</p> <p>議題 1) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による GB-0998 の前期第Ⅱ相試験 議題 2) 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるステロイド治療抵抗性の多発性筋炎/皮膚筋炎患者を対象とした第Ⅲ相非対照試験 議題 3) 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるステロイド治療抵抗性の多発性筋炎/皮膚筋炎患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験 議題 4) 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の第Ⅱ相試験 議題 5) 大塚製薬株式会社の依頼による心性浮腫（うっ血性心不全）患者を対象とした OPC-41061 の第Ⅲ相試験</p> <p>8. その他</p> <p>議題 1) 10 月開催（第 291 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>
--	---