

第42回 社会福祉法人^{恩賜財団} 済生会 中央治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	平成28年1月13日（水）15：30～17：17	
開催場所	〒108-0073 東京都港区三田 1-4-28 三田国際ビル 21階 社会福祉法人 ^{恩賜財団} 済生会 本部事務局 中会議室	
出席委員名	豊島 聰（出席）委員長	林 茂 樹（出席）副委員長
	市場 みすゞ（出席）	漆 原 尚 巳（出席）
	大井田 隆（出席）	古 屋 芳 樹（出席）
	中 野 絹 子（出席）	松 原 了（出席）
	山 内 敦（出席）	山 蔭 文 子（欠席）
	山 田 知 子（欠席）	
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題①：「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病（DKD）と臨床診断された2型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験」について、対象疾患、選択除外基準、及び試験デザイン等により、治験実施の妥当性を審議した。 審議結果：修正の上で承認（同意説明文書の修正）</p> <p>議題②：「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病（DKD）と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験」について、対象疾患、選択除外基準、及び試験デザイン等により、治験実施の妥当性を審議した。 審議結果：修正の上で承認（同意説明文書の修正）</p> <p>議題③：「アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告、重篤な有害事象、治験契約書（治験実施期間の延長）に基づき治験継続の妥当性を審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題④：「アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作患者を対象とした AZD6140（チカグレロル）の国際共同第Ⅲ相試験」</p>	

について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。
審議結果：承認

議題⑤：「アツヴィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告、重篤な有害事象に基づき治験継続の妥当性を審議した。
審議結果：承認

議題⑥：「ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象とした Z-206（メサラジン）の第Ⅲ相臨床試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。
審議結果：承認

議題⑦：「第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG 162（デノスマブ）の第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。
審議結果：承認

議題⑧：「株式会社グリーンペプタイトの依頼による前立腺がん患者を対象とした ITK-1 の第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。
審議結果：承認

議題⑨：「アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象としたインスリン製剤併用二重盲検並行群間比較試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。
審議結果：承認

議題⑩：「大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象とした OPC-14597 の第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。
審議結果：承認

議題⑪：「エーザイ株式会社の依頼による待機的処置を予定する血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象とした avatrombopag 1 日 1 回投与の有効性及び安全性を評価する国際共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験」について、治験に関する変更（治験実施計画書別紙、同意説明文書）に基づき治験継続の妥当性を審議した。
審議結果：承認

議題⑫：「バイエル薬品株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした BAY73-4506 の第Ⅲ相臨床試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題⑬：「第一三共株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした SUN Y7017（メマンチン塩酸塩）の製造販売後臨床試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題⑭：「日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題⑮：「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした BI10773/BI1356 の第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題⑯：「久光製薬株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした HP-3150 の第Ⅱ / Ⅲ相試験」について、安全性情報に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題⑰：「あすか製薬株式会社の依頼による CDB-2914 の第Ⅱ相臨床試験」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更（治験実施計画書と別冊、被験者への支払いに関する資料）の変更に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題⑱「ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による日本人 2 型糖尿病患者を対象とした NN9068 の有効性及び安全性の検討」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題⑲「キッセイ薬品工業の依頼による KCT-0809 のシェーグレン症候群に伴うドライアイ患者を対象とした第Ⅲ相検証試験/長期継続投与試験」について、治験に関する変更（被験者募集に関する資料）に基づき治験継続の妥当性を

審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

報告①「アッヴィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験」

- ・治験参加カード誤記修正

報告②「アステラス製薬株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたインスリン製剤併用二重盲検並行群間比較試験」

- ・終了報告

報告③「大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象とした OPC-14597 の第Ⅲ相試験」

- ・中止報告

報告④-1「ファイザー株式会社の依頼による高リスク被験者の主要心血管イベントの発現抑制における BOCOCIZUMAB (PF-04950615) の有効性、安全性、および忍容性を評価する第3相、多施設共同、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間試験 (SPIRE 1)」

- ・開発中止

報告④-2「ファイザー株式会社の依頼による高リスク被験者の主要心血管イベントの発現抑制における BOCOCIZUMAB (PF-04950615) の有効性、安全性、および忍容性を評価する第3相、多施設共同、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間試験 (SPIRE 2)」

- ・開発中止

報告⑤-1「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病 (DKD) と臨床診断された2型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験」

- ・同意説文書修正

報告⑤-2「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病 (DKD) と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験」

	<ul style="list-style-type: none"> ・同意説文書修正 <p>報告⑥「日本シグマックス株式会社の依頼による S X-1001 のビュルガー病に対する臨床試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ポスター修正報告 <p>報告⑦「ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象とした Z-206 (メサラジン) の第Ⅲ相臨床試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・終了報告
<p style="text-align: center;">特記事項</p>	<p>【審議事項】</p> <p>議題①：2 施設からの審議依頼による 議題②：2 施設からの審議依頼による 議題③：4 施設からの審議依頼による 議題④：1 施設からの審議依頼による 議題⑤：2 施設からの審議依頼による 議題⑥：1 施設からの審議依頼による 議題⑦：2 施設からの審議依頼による 議題⑧：2 施設からの審議依頼による 議題⑨：1 施設からの審議依頼による 議題⑩：1 施設からの審議依頼による 議題⑪：1 施設からの審議依頼による 議題⑫：1 施設からの審議依頼による 議題⑬：1 施設からの審議依頼による 議題⑭：1 施設からの審議依頼による 議題⑮：1 施設からの審査依頼による 議題⑯：2 施設からの審査依頼による 議題⑰：1 施設からの審査依頼による 議題⑱：2 施設からの審査依頼による 議題⑲：1 施設からの審査依頼による</p>