

## 第 4 4 回 社会福祉法人<sup>恩賜財団</sup> 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 3 月 2 日（水） 15：30～16：55	
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 <sup>恩賜財団</sup> 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（欠席）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（欠席）	山 蔭 文 子（出席）
	山 田 知 子（出席）	
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題①：「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象とした RLX030 の第Ⅲ相試験」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：承認</p> <p>議題②：「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、重篤な有害事象の報告、安全性情報に関する報告、治験薬概要書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</p> <p>議題③：「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」について、安全性情報に関する報告、治験薬概要書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</p> <p>議題④：「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、同意説明文書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</p>	

議題⑤：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、治験に関する変更（治験実施計画書と別紙の変更、同意説明文書の変更）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⑥：「アストラゼネカ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした MEDI7183 の第Ⅱ相試験」について、治験実施状況の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：「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⑧：「日本製薬株式会社の依頼による門脈血栓症患者を対象とした NPB-06 の第Ⅲ相試験」について、治験に関する変更（治験実施計画書、同意説明文書の改訂、保険付保証明書の変更）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⑨：「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⑩：「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、治験に関する変更（治験実施計画書別紙 1 の変更、治験実施状況の報告）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：「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、治験薬概要書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⑫：「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、標準治療に上乘せした 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、同意説明文書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⑬：「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、標準治療に上乘せした 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、同意説明文書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⑭：「大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の検証的試験」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：「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、重篤な有害事象の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

#### 【報告事項】

報告①「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」

- ・ 治験実施計画書別紙 2 の改訂の報告

報告②「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」

- ・ 治験実施計画書別紙の変更

報告③「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」

- ・ 治験終了報告

報告④「バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 の第 III 相試験」

- ・ 治験実施計画書等修正報告

<p><b>特記事項</b></p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題①：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題②：4 施設からの審議依頼による</p> <p>議題③：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題④：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑤：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑥：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑦：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑧：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑨：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑩：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑪：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑫：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑬：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑭：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑮：1 施設からの審議依頼による</p>
--------------------	--