

第6回 福井県立病院治験薬等委員会 会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成27年9月2日(水) 15:00~15:20 福井県立病院 中会議室1, 2
出席委員名	橋爪泰夫、吉川淳、若杉隆伸、野坂和彦、坂後恒久、藤澤尚子、山本龍市、朝日文尚、水野幸恵、宇都宮まなみ (事務局) 佐澤佳彦、森富男、村上久恵、平井佑季、岡村侑香里
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) ①グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による小児気管支喘息を対象としたアドエアエアゾールの第IV相試験 添付文書の変更について審議した。 審議結果：承認(3施設)</p> <p>議題(1) ②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COPD患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールのCOPD増悪に対する効果を評価する第III相試験 重篤な有害事象に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題(1) ③アストラゼネカ株式会社の依頼によるチカグレロルの第III相試験 治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書・同意文書、補償に関する資料及び治験参加カードの変更について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題(1) ④アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題(1) ⑤バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認(橋爪委員は本治験の治験分担医師であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。)</p> <p>議題(1) ⑥バイエル薬品株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象に、クロピドグレル又はticagrelorと併用したときのリバーロキサバンとアセチルサリチル酸の安全性を比較検討する、無作為化、二重盲検、ダブルダミー、実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認(水野委員は本治験の治験協力者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。)</p>

議題（１）⑦アストラゼネカ株式会社の依頼による喘息患者を対象としたCAT-354の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験

治験実施計画書及び説明文書・同意文書の変更について審議した。
審議結果：承認

議題（１）⑧第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S（プラスグレル塩酸塩）の第Ⅲ相試験

安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認

議題（１）⑨第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験（糖尿病性末梢神経障害性疼痛）

安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認（若杉委員は本治験の治験責任医師であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）

議題（１）⑩エーザイ株式会社の依頼による難治性部分発作を有するてんかん患者を対象とした他剤併用時におけるperampanel（E2007）の有効性及び安全性を評価する、二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験（非盲検継続投与期を含む）

ア 重篤な有害事象に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。（1施設）
イ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。（1施設）
ウ 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果：ア・イ・ウともに承認（2施設）

議題（１）⑪武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002（300mg）の第3相試験

安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認（2施設）

議題（１）⑫武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002（300mg）の第3相試験

安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認

議題（１）⑭田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMT-4666のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験（長期投与試験）

ア 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
イ 治験薬概要書の変更について審議した。

	<p>審議結果：ア・イともに承認</p> <p>議題（２）①製造販売後調査等の新規申請について審議した。</p> <p>【報告事項】 以下のことについて報告された。</p> <p>議題（１）①グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による小児気管支喘息を対象としたアドエアエアゾールの第Ⅳ相試験 治験分担医師の追加について報告された。（１施設） （2015年7月24日迅速審査にて承認済み）</p> <p>議題（１）②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COPD患者を対象としたチオトロピウム＋オロダテロールのCOPD増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験 安全性情報（年次報告：重篤副作用報告なし）について報告された。</p> <p>議題（１）④アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験 治験実施計画書 別紙1の変更について報告された。</p> <p>議題（１）⑬田辺三菱製薬株式会社の治験依頼によるMT-4666の第2相試験 治験の終了について報告された。</p> <p>議題（１）⑭田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMT-4666のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験（長期投与試験） 治験の中止について報告された。</p> <p>議題（１）⑮小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-7643の第Ⅱ相試験 治験実施計画書 別冊1の変更について報告された。</p> <p>議題（２）②製造販売後調査等の実施状況について報告された。</p>
特記事項	<p>議題（１）①当IRB設置医療機関を含む3施設からの審議依頼による</p> <p>議題（１）⑩当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による</p> <p>議題（１）⑪当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による</p> <p>議題（１）⑬当IRB設置医療機関以外の1施設からの審議依頼による</p> <p>議題（１）⑭当IRB設置医療機関以外の1施設からの審議依頼による</p> <p>議題（１）⑮当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による</p>