

第12回 福井県立病院治験薬等委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成28年3月2日(水) 15:00～15:40 福井県立病院 中会議室1, 2</p>
<p>出席委員名</p>	<p>橋爪泰夫、吉川淳、山本和高、若杉隆伸、野坂和彦、坂後恒久、松村浩成、藤澤尚子、山本龍市、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</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<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アゾールの第IV相試験 ア 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 イ 試験実施計画書の変更について審議した。 審議結果：ア・イともに承認(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 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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：ア・イともに承認</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 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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ウ 治験薬概要書の変更について審議した。 審議結果：ア・イ・ウともに承認</p> <p>議題(1) ④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 治験実施状況報告書に基づき、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) ⑤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 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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ウ 治験薬概要書の変更について審議した。 審議結果：ア・イ・ウともに承認(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）⑥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

治験実施状況報告書に基づき、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）⑦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

治験実施状況報告書に基づき、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）⑧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

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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

ウ 被験者の募集の手順（広告等）に関する資料の追加について審議した。

審議結果：ア・イ・ウともに承認

議題（１）⑨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

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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：ア・イともに承認

議題（１）⑩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）

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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：ア・イともに承認（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）⑪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）

治験実施状況報告書に基づき、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株式会社グリーンペプタイトの依頼による前立腺癌患者を対象

としたITK-1の第Ⅲ相試験

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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

ウ 治験実施計画書、同別紙1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：ア・イ・ウともに承認

議題（１）⑬キッセイ薬品工業株式会社の依頼による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

治験実施状況報告書に基づき、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キッセイ薬品工業株式会社の依頼による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長期継続投与試験

治験実施状況報告書に基づき、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）⑮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

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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：ア・イともに承認（2施設）

議題（１）⑯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

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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：ア・イともに承認

議題（１）⑰丸石製薬株式会社の依頼によるMRQ-01の第Ⅲ相臨床試験

ア 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

イ 治験実施計画書の変更について審議した。

審議結果：ア・イともに承認（2施設）（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。）

議題（１）⑱丸石製薬株式会社の依頼によるMRQ-01の長期投与試験

ア 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

イ 治験実施計画書の変更について審議した。

審議結果：ア・イともに承認（2施設）（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。）

議題（１）⑲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

ア 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

イ 患者（疼痛）日誌の変更について審議した。

審議結果：ア・イともに承認

議題（１）⑳小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-7643の第Ⅱ相試験
治験実施状況報告書に基づき、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）㉑沢井製薬株式会社の依頼による生物学的同等性試験
治験実施状況報告書に基づき、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。）

議題（１）㉒サノフィ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象としたAlirocumabの第3相試験
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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果：ア・イともに承認

議題（１）㉓富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎患者を対象とした
T-4288の臨床第Ⅱ相試験
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 治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果：ア・イともに承認

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。

【報告事項】

以下のことについて報告された。

議題（１）⑤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
治験実施計画書 別紙1の変更について報告された。

議題（１）⑥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
別紙2の変更について報告された。（1施設）

議題（１）⑦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
別紙2の変更について報告された。（1施設）

	<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> <p>その他 議題（３）①アクションプランについて 審議結果：承認</p>
<p>特記事項</p>	<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 議題（１）⑥当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による 議題（１）⑦当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による 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 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 議題（１）⑰当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による 議題（１）⑱当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による 議題（１）⑳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>