## 第53回 社会福祉法人<sup>恩賜</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 12 月 7 日 (水) 15:30~16:30
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</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         市場みすぶ (出席)       漆原尚巳 (出席)         大井田 隆 (欠席)       古屋 芳 樹 (出席)         中野絹子 (欠席)       松原了(出席)         山内敦(出席)       山蔭文子(出席)         山田知子(出席)
議議は主の概要を論	【審議事項】 議題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」について、安全性情報に関する報告、治験実施状況報告に基づき治験 継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認  議題②:「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③:「株式会社グリーンペプタイド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」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④:「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⑤:「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、治験に関する変更(治験薬概要書)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⑥:「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、重篤な有害事象に関する報告、安全性情報に関する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⑦「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、治験に関する変更(治験実施計画書の別冊、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⑧:「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、治験に関する変更(同意説明文書、治験薬概要書)、治験実施状況報告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⑨:「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、治験に関する変更(同意説明文書、治験薬概要書)、治験実施状況報告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⑩:「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」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更(治験薬概要書の補遺)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、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⑫:「ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象 とした Tanezumab の第 3 相試験」について、治験に関する変更 (パートナー 用の同意説明文書) 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③:「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KLH-2109 の第Ⅱ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⑭:「第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) 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、同意説明文書、リーフレットの追加)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:「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼によるインスリン使用中の日本人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証(二重盲検試験)」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更(治験実施計画書の別冊、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

## 【報告事項】

報告①:「ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第3相試験」

・Protocol Deviation Alert Letter の報告

報告②:「第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) 第Ⅲ相試験 |

・治験実施計画書別紙の変更

報告③:「JCRファーマ株式会社の依頼による JR-131 の腎性貧血患者を対象 とした第Ⅲ相検証試験」

- ・治験安全性の報告(0件)
- 治験実施計画書分冊の変更

## 【審議事項】

特記事項

議題①:2施設からの審議依頼による

議題②:1施設からの審議依頼による

議題③:1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⑤:1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⑧:4施設からの審議依頼による

議題⑨:4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⑪:2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⑭:2施設からの審議依頼による

議題⑤:1施設からの審議依頼による