## 第59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 29 年 6 月 7 日 (水) 15:30~17:00
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       市場みすぶ(出席)     漆原尚巳(出席)       大井田     隆(出席)       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(欠席)
議議は主の概でを議のである。	【審議事項】 議題①:「アストラゼネカ株式会社の依頼による日本人高カリウム血症患者を対象とした ZS (ジルコニウムナトリウム環状ケイ酸塩) の長期安全性を検討する多施設共同、非盲検長期投与第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  議題②:「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、治験に関する変更(治験薬概要書)、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③:「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、治験に関する変更(同意説明文書、医薬品製造販売承認事項一部変更にともなう読替えに関するご連絡)に基づき治験継続の妥当性を審議した。審議結果:承認

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⑥:「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、重篤な有害事象に関する報告、安全性情報に関する報告治験に関する変更(治験実施計画書別冊)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討(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(治験実施計画書別冊)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、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:「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、重篤な有害事象に関する報告、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、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⑫:「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、重篤な有害事象に関する報告、安全性情報に関する報告、治験実施状況報告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:「丸石製薬株式会社の依頼による MR13A9 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:「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1型小児糖 尿病患者を対象とした NN1218 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⑤:「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした GSK2834425 (フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩)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:「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象とした GSK1358820 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、治験薬概要書、治験参加カード)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:「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」

・開発の中止等に関する報告

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」

治験実施計画書の別紙の変更

報告③:「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象とした GSK1358820 の第Ⅲ相試験」

・治験に関する変更(新規スクリーニング登録・本登録一時中止のお願い)

報告④:「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」

- ・安全性情報に関する報告
- ・治験分担医師・治験協力者リストの変更(CRC変更)

## 【審議事項】

議題①:1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③:1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⑥:2施設からの審議依頼による

議題⑦:1施設からの審議依頼による

特記事項 議題⑧:4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⑫:2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⑩:2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