## 第61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 8 月 9 日 (水) 15:30~17:05
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(出席)     古屋芳樹(出席)       中野絹子(出席)     松原了(出席)       山内敦(出席)     山蔭文子(出席)       山田知子(出席)
議題ままをである。とは、「は、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これで	【審議事項】 議題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、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、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、治験に関する変更(分担医師の変更)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:「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、治験に関する変更(分担医師の変更)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:「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転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした 0DM-201 のプラセボ対照第 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:「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、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、同意説明補助資料、被験者募集の手順に関する資料の追加)、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⑤:「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、治験に関する変更(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⑩:「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、治験に関する変更(治験実施計画書、同意説明文書、被験者募集ポスター)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:「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(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®:「久光製薬株式会社の依頼によるがん患者を対象とした HFT-290 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 計画書別紙)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:「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、治験に関する変更(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:「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」

· 治験終了報告

報告②:「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」

・逸脱に関する報告

報告③:「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」

・治験実施計画書別紙の変更

報告④:「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」

・逸脱に関する報告

報告⑤:「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」

お知らせの文書

報告⑥:「久光製薬株式会社の依頼によるがん患者を対象とした HFT-290 の第Ⅲ 相試験 |

・治験実施計画書別紙の変更

報告⑦:「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」

・開発中止等の報告

報告⑧:「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)の有効性及び安全性を検討する多施設共同、用量反応、第 II 相/第 III 相試験」

・逸脱に関する報告

## 【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②:2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⑥:1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

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⑪:1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(4):2 施設からの審議依頼による

議題⑮:1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⑪:1施設からの審議依頼による

議題⑱:3施設からの審議依頼による

議題! 1 施設からの審議依頼による