第64回 社会福祉法人^{恩賜} 済生会 中央治験審査委員会 会議の記録の概要

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 ^{恩賜} 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 (出席) 副委員長 市場 みすゞ (出席) 漆原尚巳(欠席) 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(欠席)
議題及びを含論を含論の概要	【審議事項】 議題①:「アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼に よる、動脈瘤性くも膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を対象とし たクラゾセンタンの第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、安全性情報に関する報告、治験に関する変更(治験の継続 に関する患者様への説明資料)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、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、有害事象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、有害事象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

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、に治験に関する変更(治験実施計画書別冊)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:「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、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⑨:「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転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-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、治験に関する変更(治験薬概要書、治験薬概要書付録)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:「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」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:「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」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、治験参加証)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、治験に関する変更 (治験実施計画、同意説明文書、治験薬概要書、治験参加証、服薬スケジュール、同意説明補助資料) 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®:「田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547の第II/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、治験実施計画書正誤表の追記)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:「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、治験に関する変更(治験実施計画書、同意説明文書、治験分担医師、CELECOXIB CORE DATA SHEET)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:「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」

・治験実施計画書からの逸脱に関する報告

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」

・治験実施計画書からの逸脱に関する報告

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」

・安全性情報に関する報告 (0件)

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」

- ・ 治験実施計画書別紙の変更
- ・治験実施計画書からの逸脱に関する報告

報告⑤:「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」

・治験実施計画書からの逸脱に関する報告

報告⑥:「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 |

・治験実施計画書からの逸脱に関する報告

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」

· 治験終了報告

【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⑦:4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⑨:1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⑫:2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⑮:2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

議題⑰:1 施設からの審議依頼による

議題⑱:1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