

第69回 社会福祉法人 恩賜財団 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30年4月4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 恩賜財団 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 (出席) |
| | 大井田 隆 (出席) | 清 水 淳 一 (出席) |
| | 古 屋 芳 樹 (出席) | 星 野 晴 彦 (出席) |
| | 松 原 了 (出席) | 山 内 敦 (出席) |
| | 山 蔭 文 子 (出席) | 山 田 知 子 (出席) |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | 【審議事項】 議題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」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更（被験者向けレター）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」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更（被験者向けレター）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③：「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（治験薬概要書補遺）、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転移性ホルモン感受性前立腺癌患 | |

| | |
|--|--|
| | <p>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、治験に関する変更（治験薬概要書補遺）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤：「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（治験分担医師）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>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 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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦：「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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧：「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、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（治験分担医師）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑨：「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、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>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、安全性情報に関する報告、治験に関する変更（治験分担医師、ポスター・リーフレット）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> |
|--|--|

| | |
|--|--|
| | <p>議題⑪：「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に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑫：「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」について、治験に関する変更（被験者の募集に関する資料（ポスター））に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑬：「Poxel 社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした imeglimin の第 III 相試験（TIMES2）」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）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑭：「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、治験実施状況報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑮：「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、治験に関する変更（治験分担医師）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑯：「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、治験に関する変更（治験分担医師）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑰：「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、治験に関する変更（治験分担医師）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> |
|--|--|

| | |
|------|---|
| | <p>報告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」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験終了報告 |
| 特記事項 | <p>【審議事項】</p> <p>議題①：4 施設からの審議依頼による</p> <p>議題②：4 施設からの審議依頼による</p> <p>議題③：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題④：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑤：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑥：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑦：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑧：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑨：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑩：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑪：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑫：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑬：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑭：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑮：3 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑯：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑰：2 施設からの審議依頼による</p> |