

第 88 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	令和元年（2019 年）11 月 6 日（水）15：30～17：20	
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 （欠席）委員長	林 茂 樹 （出席）副委員長
	市 場 みすゞ （出席）	伊 東 明 彦 （出席）
	楠 見 彰 宏 （出席）	古 屋 芳 樹 （出席）
	松 原 了 （出席）	窓 岩 清 治 （出席）
	山 内 敦 （出席）	山 蔭 文 子 （出席）⑮欠席
	山 田 知 子 （欠席）	
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：「OHK-10161 の生物学的同等性試験」について、治験実施の妥当性を審議した。 審議結果：承認 議題②：「富士フイルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第 III 相試験」について、治験実施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、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：「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：「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⑦：「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：「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。 審議結果：承認 議題⑨：「イドルシア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：「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、重篤な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⑪：「協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402（Bardoxolone methyl）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：「MSD 株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象とした MK-7264 の第 3 相長期安全性試験」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⑬：「アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による AF-0901 の第Ⅲ相臨床試験－15 歳以上のけいれん性てんかん重積状態の患者を対象とした非盲検試験－」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⑭：「持田製薬株式会社の依頼による、活動期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 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⑮：「持田製薬株式会社の依頼による、寛解期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 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⑯：「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による MR13A9 の第Ⅱ相試験」について、重篤な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⑰「日本イーライリリー株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした LY3298176 の第 3 相長期安全性試験」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⑱「第一三共株式会社の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床第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⑲「バイエル薬品株式会社の依頼によるバイエルが治験依頼者として実施したレゴラフェニブの先行試験（単剤投与及び併用療法）のうち、主要評価
--	--

	項目若しくは主要データ解析に至った試験、又は中止に至った試験で、レゴラフェニブの投与が継続中の被験者を対象とした、単一群、非盲検、多施設共同の製造販売後臨床試験」について、試験に関する変更に基づき試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：「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」 ・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molnidustat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」 ・治験終了報告 報告③：「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」 ・開発の中止等に関する報告
特記事項	【審議事項】 議題①：1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③：3施設からの審議依頼による 議題④：4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⑧：1施設からの審議依頼による 議題⑨：2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⑪：3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⑬：2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⑮：1施設からの審議依頼による 議題⑯：1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⑱：2 施設からの審議依頼による 議題⑲：1 施設からの審議依頼による
--	---