第93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

開催日時	令和2年(2020年)4月8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} 済生会 本部事務局 大会議室
出席委員名	豊島 聰(出席) 委員長 林 茂樹(出席) 副委員長 市場みすぶ(出席) 伊東明彦(出席) 楠見彰宏(出席) 船越信介(出席) 古屋芳樹(出席) 町屋晴美(出席) 松原了(出席) 窓岩清治(欠席) 山内敦(出席) 山田知子(出席) 【審議事項】
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	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、重篤な有害事象等に関する報告、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 0DM-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:「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⑥:「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⑦:「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、重篤な有害事象等 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:「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:「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、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:「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⑪:「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②:「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③:「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、重篤な有害事象等に関する報告、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⑭:「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、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「OHK-10161 の生物学的同等性試験」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「株式会社生命科学インスティテュートの依頼による ST 上昇型急性心筋 梗塞患者を対象とした CL2020 の検証的試験」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⑪「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

【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非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした 0DM-201 の第Ⅲ相試験」

・ 製造販売承認の取得

【審議事項】

議題①:3施設からの審議依頼による

議題②:4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⑤:2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⑦:3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

特記事項

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⑪:1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⑬:2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(5):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(7):1 施設からの審議依頼による