

平成25年度 第10回NTT関東病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:2014年1月21日(火) 17:30~19:00

開催場所:NTT関東病院 健康管理棟2F トレーニングラボ室

出席委員名:臼杵、近藤、吉田、渡辺、粟屋、安原、岡田、折井

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【新規事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	中外製薬株式会社の依頼によるCIM331の第II相臨床試験	新規治験の実施の可否

治験分担医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験分担医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、特に議論なく承認とされた。

<審議結果>

承認

2	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	新規治験の実施の可否
3	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	新規治験の実施の可否

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、説明文書を修正の上、承認された。

<審議結果>

修正の上、承認

4	シンバイオ製薬株式会社依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験	新規治験の実施の可否
5	シンバイオ製薬株式会社依頼によるSyB L-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験	新規治験の実施の可否

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、特に議論なく承認とされた。

<審議結果>

承認

【審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
2	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	同意文書・説明文書の改訂、実施計画書(別紙)の改訂等
3	ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたBMS-354825の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
4	MSD株式会社の依頼によるMK-0683の第Ⅱ相試験	安全性情報報告
5	セルジーン株式会社依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたCC-5013の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
6	東レ株式会社の依頼による慢性腎不全患者を対象としたTRK-100STPの第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
7	アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象としたAZD6140の第Ⅲ相試験	その他の審査事項(継続)
8	アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象としたAZD6140の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
9	アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象としたAZD6140の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
10	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験	安全性情報報告
11	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験	実施計画書(別紙)の改訂等
12	中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690,550経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間試験	安全性情報報告
13	中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690,550経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間試験	安全性情報報告
14	中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690,550経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間試験	治験分担医師・協力者リストの変更
15	潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	安全性情報報告
16	潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	安全性情報報告
17	潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	治験分担医師・協力者リストの変更

18	中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験	安全性情報報告
19	中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験	安全性情報報告
20	中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験	治験分担医師・協力者リストの変更
21	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるAIN457の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第Ⅲ相試験(継続試験)	安全性情報報告
22	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるAIN457の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第Ⅲ相試験(継続試験)	治験分担医師・協力者リストの変更
23	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
24	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
25	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等、治験分担医師・協力者リストの変更
26	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
27	マルホ株式会社依頼によるM110101の後期第Ⅱ相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
28	協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(二重盲検試験からの継続長期投与試験)	安全性情報報告
29	藤本製薬株式会社の依頼によるFPF300の第Ⅰ / Ⅱ相試験	安全性情報報告
30	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal試験	安全性情報報告
31	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal試験	安全性情報報告
32	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal試験	治験分担医師・協力者リストの変更
33	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal試験	重篤な有害事象の発生報告

34	大日本住友製薬株式会社依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象としたプラセボ対照二重盲検群間比較試験〔第Ⅲ相試験〕	継続審査(年度更新)
35	マルホ株式会社の依頼によるM801801の尋常性乾癬に対する第Ⅲ相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
36	マルホ株式会社の依頼によるM801801の尋常性乾癬に対する第Ⅲ相臨床試験	実施計画書(別紙)の改訂等
37	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報報告
38	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	治験分担医師・協力者リストの変更
39	セルジーン株式会社の依頼による中等症～重症の日本人局面型乾癬患者を対象として、2用量のApremilast(CC-10004)の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	安全性情報報告
40	セルジーン株式会社の依頼による中等症～重症の日本人局面型乾癬患者を対象として、2用量のApremilast(CC-10004)の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	治験分担医師・協力者リストの変更
41	セルジーン株式会社の依頼による中等症～重症の日本人局面型乾癬患者を対象として、2用量のApremilast(CC-10004)の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	実施計画書(別紙)の改訂等、治験の補償制度についての改訂
42	アステラス製薬依頼のASP1707の第Ⅱ相試験	安全性情報報告
43	急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
44	急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
45	急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
46	エーザイ株式会社の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
47	エーザイ株式会社の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810の第Ⅲ相臨床試験	実施計画書(別紙)の改訂等、治験薬取扱い手順書の改訂
48	杏林製薬株式会社依頼によるKRP-203探索的試験(第Ⅱ相)	安全性情報報告
49	杏林製薬株式会社依頼によるKRP-203探索的試験(第Ⅱ相)	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験薬概要書追補
50	大塚製薬株式会社の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更

51	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象としたZ-206(メサラジン)の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
52	株式会社アイコン・ジャパンの依頼によるREGN668の後期第Ⅱ相試験	安全性情報報告
53	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による重症アトピー性皮膚炎を有する日本人成人被験者を対象としたUstekinumabのランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、並行群間試験	安全性情報報告
54	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による重症アトピー性皮膚炎を有する日本人成人被験者を対象としたUstekinumabのランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、並行群間試験	安全性情報報告
55	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による重症アトピー性皮膚炎を有する日本人成人被験者を対象としたUstekinumabのランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、並行群間試験	治験分担医師・協力者リストの変更
56	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumabの寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験	安全性情報報告
57	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumabの寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験	安全性情報報告
58	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumabの寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験	安全性情報報告
59	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumabの寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験	安全性情報報告
60	株式会社大塚製薬工場の依頼による末梢静脈栄養法が必要な消化器術後患者を対象としたOPF-105の臨床第Ⅲ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更

<審議結果>

各治験において関与している委員は退席の上、審議・採決が行われ「承認する」とした。

【報告事項】

報告が問題なく了承された。

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	科研製薬株式会社依頼によるKP-496DPIの第Ⅱ相試験	開発中止等報告
2	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	その他の報告
3	日本新薬株式会社依頼による非がん性慢性疼痛を対象としたNS-24の第Ⅲ相試験	治験終了(中止・中断)の報告

4	マルホ株式会社依頼によるM110101の後期第Ⅱ相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更
5	協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(二重盲検試験からの継続長期投与試験)	逸脱(緊急回避を除く)報告
6	マルホ株式会社の依頼によるM801801の尋常性乾癬に対する第Ⅲ相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更
7	急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
8	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象としたZ-206(メサラジン)の第Ⅲ相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更
9	株式会社大塚製薬工場の依頼による末梢静脈栄養法が必要な消化器術後患者を対象としたOPF-105の臨床第Ⅲ相試験	その他の報告

【特記事項】

次回のIRB日程について、以下の通り委員に確認を行った。

次回 2月13日(木)17:30より

(次々回 3月20日(木)17:30より予定)