平成26年度 第1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4月15日(火) 17:30~18:30

開催場所:NTT関東病院 健康管理等6階 A-1/A-2会議室 出席委員名:臼杵、渋谷、鈴木、忠内、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

【新規審議】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	マルホ株式会社の依頼によるM112101の第II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、説明文書を修正の 上、承認された。

<審議結果>

修正の上、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	治験分担医師・協力者リストの変更
3	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
4	MSD株式会社の依頼によるMK-0683の第Ⅱ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
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	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
7	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 II b/III相臨床試験	安全性情報報告
8	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 II b/III相臨床試験	実施計画書(別紙)の改訂等
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	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
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	安全性情報報告

12	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	治験分担医師・協力者リストの変更、 損害保険付保証明書の更新
13	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	重篤な有害事象の発生報告
14	ファイザー株式会社の依頼による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
15	ファイザー株式会社の依頼による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
16	ファイザー株式会社の依頼による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	実施計画書(別紙)の改訂等
17	ファイザー株式会社の依頼による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	実施計画書(別紙)の改訂等
18	ファイザー株式会社の依頼による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
19	ファイザー株式会社の依頼による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
20	ファイザー株式会社の依頼による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	実施計画書(別紙)の改訂等
21	ファイザー株式会社の依頼による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	実施計画書(別紙)の改訂等
22	ファイザー株式会社の依頼による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
23	ファイザー株式会社の依頼による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
24	ファイザー株式会社の依頼による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	実施計画書(別紙)の改訂等
25	ファイザー株式会社の依頼による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	実施計画書(別紙)の改訂等
26	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

27	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)	治験薬概要書の改訂
28	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
29	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
30	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
31	アストラゼネカ株式会社の依頼による難治性逆流性食道炎患者 を対象としたD961Hの第Ⅲ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
32	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
33	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)	継続審査(年度更新)
34	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
35	藤本製薬株式会社の依頼によるFPF300の第 I / II 相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
36	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
37	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
38	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
39	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〕	安全性情報報告
40	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]	安全性情報報告
41	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IDカードの改訂
42	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
L	•	i .

	T	
43	アステラス製薬依頼のASP1707の第Ⅱ相試験	実施計画書の改訂、契約内容の変更
44	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による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	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による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	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
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	安全性情報報告
48	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	治験分担医師・協力者リストの変更
49	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 取扱い手順書の改定
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	大塚製薬株式会社の依頼によるOCV-501の第 Ⅱ 相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
52	バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験	治験分担医師・協力者リストの変更
53	バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験	実施計画書(別紙)の改訂等、非盲検 担当者治験実施手順書の改訂
54	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	安全性情報報告
55	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	治験分担医師・協力者リストの変更
56	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	治験分担医師・協力者リストの変更
57	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
58	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

59	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
60	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
61	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
62	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
63	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
64	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
65	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	安全性情報報告
66	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	安全性情報報告
67	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	実施計画書の改訂、同意文書・説明 文書の改訂、治験薬概要書の改訂、 治験分担医師・協力者リストの変更
68	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	実施計画書の改訂、治験薬概要書の 改訂、同意文書・説明文書の改訂、治 験分担医師・協力者リストの変更
69	持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 第Ⅲ相試験	安全性情報報告
70	持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 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」こととした。

【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	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	逸脱(緊急回避を除く)報告

2	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	逸脱(緊急回避を除く)報告
3	マルホ株式会社依頼によるM110101の後期第 II 相臨床試験	治験終了(中止・中断)の報告
4	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	審査対象とならない軽微な変更
5	アステラス製薬依頼のASP1707の第Ⅱ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
6	大塚製薬株式会社の依頼によるOCV-501の第 II 相試験	その他の報告
7	バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験	その他の報告
8	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	審査対象とならない軽微な変更
9	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	その他の報告
10	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	逸脱(緊急回避を除く)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 5月27日(火)17:30より (次々回 6月12日(木)17:30より予定)