## 平成 23 年度 第 7 回 医薬品臨床試験審査委員会 議事録の概要

開催日時	平成 23 年 8 月 3 日 (水) 15:00~16:50		
開催場所	名古屋市立大学病院 病棟・中央診療棟 10階 第4会議室		
出席委員	大原弘隆、齋藤伸治、木村和哲、福井茂人、岩田淳、杉島由美子		
	【報告事項】		
	① 本院で発生した副作用・感染症報告(3件)について新規性、重篤度、被疑薬		
	と有害事象との因果関係について確認・評価された。 ② 治験における他施設で発生した重篤な有害事象報告		
	平成 23 年 6 月 29 日から 7 月 22 日に受け付けられた治験・製造販売後臨		
	床試験実施計画書(総報告件数:44件、6件の定期報告)における「他施設		
	で発生した重篤な有害事象」が分類され、3治験については、「責任医師の見解」が確認された。 ③ 軽微な変更報告(製造販売後臨床試験:1件・1実施計画書)、本院で実施		
	した治験の承認取得報告(2件)および治験の終了(2件)が報告された。		
	1. 治験		
	議題 1: 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験		
	治験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実施の妥		
	当性について審議が行われた。		
	審議結果:承認		
	議題 2: エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者を対象		
	とした E3810 の第Ⅲ相試験		
	治験実施計画書に基づき、治験実施の妥当性について審議が行わ		
	れた。		
	審議結果:承認		
	議題 3: エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者を対象		
-24- 11-2	とした E3810 の第Ⅲ相試験(長期投与試験)  ※験字控制画書に其べき、※験字控の文字性について家業が行わ		
議題	治験実施計画書に基づき、治験実施の妥当性について審議が行われた。		
および	審議結果: 承認		
審議結果 を含む 主な概要	議題 4: クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼		
	による尋常性乾癬を対象にした LEO 90105 軟膏の第Ⅲ相試験		
	治験実施計画書に基づき、治験実施の妥当性について審議が行わ		
	れた。		
	審議結果:承認		
	議題 5: マルホ株式会社の依頼による M518101 の後期第Ⅱ相試験		
	治験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実施の妥		
	当性について審議が行われた。		
	審議結果:承認		
	議題 6: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による乾癬を対象にした		
	AIN457の第Ⅲ相試験②		
	治験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実施の妥 当性について審議が行われた。		
	審議結果:承認		
	議題 7: 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 C 型慢性		

肝炎患者を対象にした BI201335NA の第Ⅲ相試験②

治験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実施の妥当性について審議が行われた。

審議結果:修正の上で承認

【付帯事項】説明・同意文書を改訂すること。

議題 8: ファイザー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を

対象とした AAB-001 の第Ⅲ相試験①

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂および人事異動 に伴う治験分担医師・治験協力者リストの変更の妥当性について

審議が行われた。

審議結果:承認

議題 9: ファイザー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を

対象とした AAB-001 の第Ⅲ相試験②

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、人事異動に伴 う治験分担医師・治験協力者リストの変更および説明・同意文書 の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 10: 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、症例報告書の改訂および説明・同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。

た。

審議結果:承認

議題 11: 塩野義製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験

本院で発生した治験薬との関連のない重篤な有害事象とその後の 経過が報告され、治験実施計画書の改訂の妥当性について審議が

行われた。

審議結果:承認

議題 12: 第一三共株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたデノス

マブの第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、治験薬概要書の改訂、人事異動に伴う治験分担医師・治験協力者リストの変更、 目標症例数の追加および説明・同意文書の変更の妥当性について

審議が行われた。 審議結果:承認

議題 13: ファイザー株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫(DME)患者に対

する EYE001 第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂の妥当性につい

て審議が行われた。

審議結果:承認

議題 14: ファイザー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を

対象とした AAB-001 の第Ⅲ相試験(継続投与試験)

安全性情報報告および実施状況報告を踏まえ、治験実施計画書の 改訂、人事異動に伴う治験分担医師・治験協力者リストの変更お よび説明・同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 15: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による病的近視に伴う脈絡

膜新生血管による視力障害を有する患者を対象としたラニビズマ

ゴの笠1	m相試驗
/(/)	

安全性情報報告を踏まえ、説明・同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 16: アステラス製薬株式会社の依頼による ASP3550 の第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画の改訂の妥当性について

審議が行われた。 審議結果:承認

議題 17: ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による第 I 相臨床試験

説明・同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 18: エーザイ株式会社の依頼によるレビー小体型認知症 (DLB) を対象

とした比較及び継続長期投与第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、人事異動に伴 う治験分担医師・治験協力者リストの変更および説明・同意文書

の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 19: 協和発酵キリン株式会社の依頼による好中球減少症に対する

KRN125 第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂の妥当性につい

て審議が行われた。

審議結果:承認

議題 20: 株式会社ヤクルト本社の依頼による YT519 の臨床試験

治験実施計画書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 21: 日本新薬株式会社の依頼による NS-304 による第Ⅱ相試験

治験実施計画書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 22: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による中等症又は重症の局

面型皮疹を有する乾癬患者を対象とした AIN457 の第Ⅲ相試験 安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、症例報告書の 改訂および説明・同意文書の変更の妥当性について審議が行われ

た。

審議結果:承認

議題 23: バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象と

した第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂の妥当性につい

て審議が行われた。

審議結果:承認

議題 24: 日本新薬株式会社の依頼による NS-304 による第Ⅱ相試験②

治験実施計画書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 25: 千寿製薬株式会社の依頼による SJE-2079 の後期第Ⅱ相試験

治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性に

ついて審議が行われた。

審議結果:承認

議題 26: 協和発酵キリン株式会社の依頼による KW-0761 の第Ⅱ相試験③

安全性情報報告を踏まえ、治験期間が1年を越えるため、治験を継

続して行うことの妥当性について審議がおこなわれた。

審議結果:承認

議題 27: エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型ベーチェット病患者

を対象としたアダリムマブ (D2E7) の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議がおこなわれた。

審議結果:承認

議題 28: エーザイ株式会社の依頼による D2E7 の第 Ⅱ/Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、本院で発生した治験薬との関連のない重篤な有害事象とその後の経過および治験薬と関連性が否定できない重篤な有害事象とその後の経過が報告され、治験を継続して実

施することの妥当性について審議がおこなわれた。

審議結果:承認

議題 29: 協和発酵キリン株式会社の依頼による KW-0761 の第Ⅱ相試験②

安全性情報報告を踏まえ、本院で発生した治験薬との関連性が否定できない重篤な有害事象報告とその後の経過が報告され、治験を継

続して実施することの妥当性について審議がおこなわれた。

審議結果:承認

議題 30: 田辺三菱製薬株式会社の依頼による CNTO148 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 31: バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象と

した BAY63-2521 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 32: バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象と

した BAY63-2521 の第Ⅲ相長期継続試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 33: バイエル薬品株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症を

対象とした BAY63-2521 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 34: バイエル薬品株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症を

対象とした BAY63-2521 の第Ⅲ相長期継続試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 35: 持田製薬株式会社の依頼による MD-0701 の第 II/III相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 36: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者

に対する RFB002 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 37: 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチを対象とした

CDP870(MTX 併用時)の第Ⅲ相試験(継続投与試験)

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 38: バイエル薬品株式会社の依頼による黄斑浮腫を伴う網膜中心静脈

閉塞症 (CRVO) を対象とした BAY86-5321 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 39: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による AIN457 の第Ⅱ相試

験 (継続投与試験)

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 40: 協和発酵キリン株式会社の依頼による症候性又は潜因性局在関連

性てんかん患児を対象とする KW-6485P の第Ⅲ相臨床試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 41: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による再発多発性骨髄腫患

者に対する LBH589 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 42: シミック株式会社の依頼による CMK-001 の第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 43: シミック株式会社の依頼による CMK-001 の第Ⅱ相試験(安全性

確認試験)

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 44: バイエル株式会社の依頼による病的近視(近視性 CNV)患者に対

する VEGF Trap-Eve 硝子体内投与の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 45: 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社による C型慢性肝炎を

対象とした BI201335NA の第Ⅲ相試験①

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 46: 協和発酵キリン株式会社の依頼による乳癌のがん化学療法による

好中球減少症を対象とした第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 47: ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 48: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による網脈静脈分枝閉塞症

又は網膜中心静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫による視力障害を有する

患者を対象とした RFB002 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

#### 2. 製造販売後臨床試験

議題 1: 中外製薬株式会社の依頼による進行・再発乳癌患者を対象とした

カペシタビンとドセタキセルの併用投与及びドセタキセル、カペシタビンの順次投与を比較する無作為化第Ⅲ相製造販売後臨床試

験

安全性情報報告を踏まえ、引き続き試験を継続して行うことの妥当

性について審議が行われた。 審議結果:承認

#### 3. 製造販売後調査

1 件の調査について調査実施要項に基づく説明・同意文書の妥当性について審議が行われ承認された。

### 4. 臨床研究

議題 1: 放射線科における進行肝細胞癌に対する肝動注化学療法の多施設

共同第Ⅱ相試験

実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審議が行わ

れた。

審議結果:修正の上で承認

【付帯事項】説明・同意文書を修正すること。

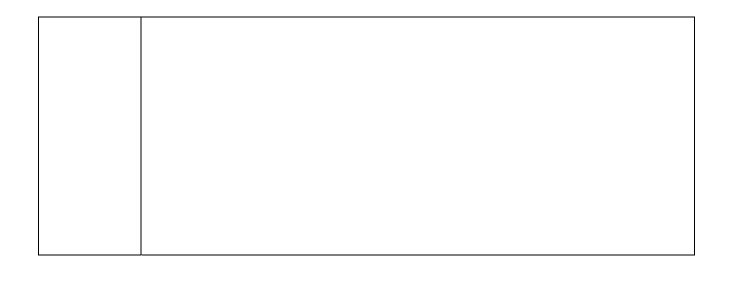
議題 2: 肝・膵臓内科における切除不能肝細胞癌に対する併用療法第Ⅱ相

試験

改訂実施計画書およびこれに伴う説明・同意文書の変更の妥当性

について審議が行われた。

審議結果:承認



# 平成23年度第5回 医療機器臨床試験審査委員会 議事録の概要

開催日時	平成 23 年 8 月 3 日 (水) 16:50~17:00
開催場所	名古屋市立大学病院 病棟・中央診療棟 10階 第4会議室
出席委員	大原弘隆、齋藤伸治、木村和哲、福井茂人、岩田 淳、杉島由美子、横井基夫
議 題 および 審議結果 を含む 主な概要	1. 臨床研究 議題 1: 消化器内科におけるクローン病を対象とした比較試験 改訂実施計画書(実施期間の延長)、分担医師の変更、およびこれ に伴う説明・同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認 議題 2: 消化器内科における早期大腸癌の深達度診断に関する研究 改訂実施計画書(分担医師の変更、参加施設の追加)およびこれ に伴う説明・同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認 議題 3: 消化器内科における食道表在癌の深達度診断に関する研究 改訂実施計画書(分担医師の変更、参加施設の追加)およびこれ に伴う説明・同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認