

平成 24 年度 第 10 回 医薬品臨床試験審査委員会 議事録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 25 年 1 月 9 日（水） 15：50～18:00 名古屋市立大学病院 病棟・中央診療棟 10 階 第 5 会議室</p>
<p>出席委員</p>	<p>大原弘隆、祖父江和哉、齋藤伸治、木村和哲、平岡 翠、岩田 淳、青山賢二、本多裕之、杉島由美子、</p>
	<p>【報告事項】</p> <p>① 本院で発生した有害事象（2 件:重篤 2 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。</p> <p>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 24 年 11 月 23 日から平成 24 年 12 月 21 日に受け付けられた治験・製造販売後臨床試験 55 実施計画書（総報告件数：75 件、6 件の定期報告を含む）における「他施設で発生した重篤な有害事象」が分類された。</p> <p>③ 治験の終了(1 件)が報告された。</p> <p>④ 治験の軽微な変更(1 件)が報告された</p>
<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>1. 治験</p> <p>議題 1： 乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅱ相臨床試験（二重盲検試験） 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</p> <p>議題 2： 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） 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</p> <p>議題 3： 乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験（長期投与試験） 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</p> <p>議題 4： 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ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</p> <p>議題 5： 大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第 2 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</p> <p>議題 6： 医師主導治験による第 1a/1b 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</p>

<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>議題 7 : 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 治験実施計画書の改訂および実施期間の延長の妥当性について審議が行われた。 審議結果：承認</p>
	<p>議題 8 : 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 第Ⅲ相試験① 安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要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</p>
	<p>議題 9 : 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の妥当性について審議が行われた。 審議結果：承認</p>
	<p>議題 10 : 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I / 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、治験薬概要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</p>
	<p>議題 11 : 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 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</p>
	<p>議題 12 : 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 安全性情報報告および本院で発生した治験薬との関連性の否定できない重篤な有害事象のその後の経過が報告され、治験薬概要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</p>
	<p>議題 13 : 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③ 安全性情報報告および本院で発生した治験薬との関連性の否定できない重篤な有害事象のその後の経過が報告され、治験薬概要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</p>
<p>議題 14 : グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による代償性 B 型慢性肝疾患を対象にした GSK548470 の第Ⅲ相試験① 安全性情報報告を踏まえ、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</p>	

<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>議題 15 : グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による代償性 B 型慢性肝疾患を対象にした GSK548470 の第Ⅲ相試験② 安全性情報報告を踏まえ、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</p> <p>議題 16 : 株式会社ヤクルト本社依頼による第 I 相臨床試験 安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要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</p> <p>議題 17 : 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社依頼による第Ⅱ相試験実施状況報告および安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要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</p> <p>議題 18 : 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③ 安全性情報報告および本院で発生した治験薬との関連性の否定できない重篤な有害事象のその後の経過が報告され、治験実施計画書の改訂および治験薬概要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</p> <p>議題 19 : 日本製薬株式会社の依頼による水疱性類天疱瘡患者を対象とした NPB-01 の第Ⅲ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</p> <p>議題 20 : パレクセルインターナショナル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</p> <p>議題 21 : 塩野義製薬株式会社の依頼による第 2 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</p> <p>議題 22 : 興和株式会社の依頼による C 型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象とした NIK333 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の妥当性について審議が行われた。 審議結果：承認</p> <p>議題 23 : グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による SB-497115-GR の第Ⅱ相試験 安全性情報報告および本院で発生した治験薬との関連性の否定できない重篤な有害事象のその後の経過が報告され、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。</p>
--	---

<p>議題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>議題 24： 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） 安全性情報報告および本院で発生した治験薬との関連のない重篤な有害事象の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</p> <p>議題 25： 大塚製薬株式会社の依頼による自閉症障害の小児患者を対象とした OPC-14597 の第Ⅲ相試験 安全性情報報告を踏まえ、被験者募集の手順の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果：承認</p> <p>議題 26： 田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650（インフリキシマブ）の乾癬患者を対象とした第 3 相試験 安全性情報報告を踏まえ、治験に係る費用の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果：承認</p> <p>議題 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第Ⅲ相試験（継続試験） 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</p> <p>議題 28： オンコセラピー・サイエンス株式会社による標準療法不応膀胱癌を対象とした OCV-C01 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</p> <p>議題 29： ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CNTO136 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、治験薬概要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</p> <p>議題 30： ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CNTO136 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、治験薬概要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</p> <p>議題 31： ブリストルマイヤーズ株式会社の依頼による C 型慢性肝炎未治療患者を対象とした BMS-650032 および BMS-790052 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、添付文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</p>
---	---

<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>議題 32 : 日本イーライリリー株式会社依頼による第 I 相臨床試験 安全性情報報告を踏まえ、治験期間が 1 年を超えるため、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</p> <p>議題 33 : 大鵬薬品工業株式会社依頼による発熱性好中球減少症に対する YP-18 の第 III 相試験 安全性情報報告を踏まえ、治験期間が 1 年を超えるため、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</p> <p>議題 34 : ユーシービージャパン株式会社の依頼による強直間代発作を有するてんかんに対する L059 の第 III 相試験 安全性情報をふまえ、治験期間が 1 年を超えるため、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</p> <p>議題 35 : 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、本院で発生した治験薬との関連のない重篤な有害事象が報告され、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</p> <p>議題 36 : エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型ペ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、本院で発生した治験薬との関連のない重篤な有害事象のその後の経過が報告され、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</p> <p>議題 37 : 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</p> <p>議題 38 : 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、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</p> <p>議題 39 : 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、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</p> <p>議題 40 : 株式会社三和化学研究所の依頼による SK-0503 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</p>
--	---

<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>議題 41 : 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、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</p> <p>議題 42 : 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、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</p> <p>議題 43 : 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、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</p> <p>議題 44 : 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）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</p> <p>議題 45 : 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 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</p> <p>議題 46 : 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-Eye 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</p> <p>議題 47 : シミック株式会社の依頼による第Ⅰ/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</p> <p>議題 48 : 日本新薬株式会社の依頼による NS-304 による第Ⅱ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</p> <p>議題 49 : 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、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</p> <p>議題 50 : 協和発酵キリン株式会社の依頼による KW-6485P の小児における長期試験（第Ⅲ相） 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</p>
--	---

<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>議題 51 : 日本化薬株式会社の依頼による第 I / 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</p>
	<p>議題 52 : 杏林製薬株式会社の依頼による KRP-209 の第 II 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</p>
	<p>議題 53 : ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫を対象とした Elotuzumab 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</p>
	<p>議題 54 : 参天製薬株式会社の依頼による DE-102 の第 II / III 相 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</p>
	<p>議題 55 : シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB L-0501 の第 II 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</p>
	<p>議題 56 : 武田薬品工業株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした TAP-144-SR(6M) の第 3 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</p>
	<p>議題 57 : 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 BAY q 6256 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</p>
	<p>議題 58 : 大塚製薬株式会社の依頼による自閉症障害の小児患者を対象とした OPC-14597 の長期継続投与試験（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</p>
	<p>議題 59 : アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社による ACT-064992 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</p>
	<p>議題 60 : セルジーン株式会社の依頼による第 2 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。</p>

<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>議題 61： パーキンソン病患者を対象とした FPF1100NW 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</p> <p>議題 62： 中外製薬株式会社の依頼による未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象とした RG7159(RO5072759)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</p> <p>議題 63： 医師主導治験によるボルテゾミブの第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</p> <p>2. 製造販売後臨床試験</p> <p>議題 1： ノバルティスファーマ株式会社依頼による軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象としたリバスタグミンの製造販売後臨床試験 治験期間が1年を超えるため、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</p> <p>3. 臨床研究</p> <p>議題 1： 腎臓内科における Ca 拮抗薬におけるアルドステロン分泌抑制の検討 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】実施計画書および説明・同意文書を改訂すること。</p> <p>議題 2： 消化器内科における潰瘍性大腸炎における経口 5-ASA 製剤治療に関する実態調査 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：承認</p> <p>議題 3： 消化器内科におけるランソプラゾール効果不十分な逆流性食道炎に対するエソメプラゾールの有効性の検討 (CHANGE-L Study) 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：承認</p> <p>議題 4： 消化器内科におけるランソプラゾール効果不十分な逆流性食道炎に対するエソメプラゾールの有効性の検討 (CHANGE-R Study) 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：承認</p>
--	---

<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>議題 5 : 消化器内科における胃食道逆流症に対するエソメプラゾール有用性に関する探索研究 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：承認</p> <p>議題 6 : 放射線科におけるヨードアレルギー患者に対する MRI 用造影剤 (Gd 製剤) の代替使用の検討 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：承認</p> <p>議題 7 : 小児科における小児 B 前駆細胞性急性リンパ性白血病に対する多施設共同 II / III 相臨床試験 (ALL-B12) 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：承認</p> <p>議題 8 : 肝・膵臓内科における慢性膵炎のアルブミンに対するパンクレリパーゼ製剤の臨床研究 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：承認</p> <p>議題 9 : 呼吸器外科における進行胸腺癌に対する Carboplatin + Paclitaxel 併用療法の第 II 相試験 実施状況の確認を踏まえ、改訂実施計画書 (期間の変更、症例数の変更) 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：保留</p> <p>議題 10 : 神経内科における高コレステロール血症を有するハイリスク高齢患者に対するエゼニチブ多施設共同無作為化比較試験 (EWTPIA75 試験) 実施状況の確認を踏まえ、改訂実施計画書 (期間の変更)、人事異動に伴う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</p> <p>議題 11 : 膠原病内科におけるメトトレキサートによる肝障害に対する検討 実施状況の確認を踏まえ、改訂実施計画書 (期間の変更) の妥当性について審議が行われた。 審議結果：承認</p> <p>議題 12 : 肝・膵臓内科におけるラミブジン・アデホビル併用療法耐性あるいは不応 B 型慢性肝疾患症例に対するテノホビル投与臨床試験 実施状況の確認を踏まえ、改訂実施計画書 (人事異動に伴う医師の変更) 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</p>
--	--

<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>議題 13： 呼吸器外科における浸潤性胸腺腫に対する併用化学療法第Ⅱ相試験 (WJOG5509L) 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して実施することの妥当性について審査が行われた。 審議結果：承認</p> <p>議題 14： 呼吸器外科における特発性肺線維症合併非小細胞肺癌に対する周術期薬物療法に関する第Ⅱ相試験 (WJOG6711L 試験) 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して実施することの妥当性について審査が行われた。 審議結果：承認</p>
--	--

平成 24 年度 第 10 回 医療機器臨床試験審査委員会 議事録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 25 年 1 月 9 日 (水) 18 : 00 ~ 18 : 30 名古屋市立大学病院 病棟・中央診療棟 10 階 第 5 会議室</p>
<p>出席委員</p>	<p>大原弘隆、祖父江和哉、齋藤伸治、木村和哲、平岡 翠、岩田 淳、青山賢二 本多裕之、杉島由美子、横井基夫、田島志緒里</p>
<p>議 題 および 審議結果 を含む 主な概要</p>	<p>1. 臨床研究</p> <p>議題 1： 放射線科における末梢血管におけるステントグラフト留置術 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：承認</p> <p>議題 2： 整形外科におけるヨウ素担持チタン製インプラント挿入の研究 実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審査が行われた。 審議結果：承認</p> <p>議題 3： 肝臓内科における胆管癌の光線力学的療法 本院で発生した臨床研究との関連のない重篤な有害事象の経過が報告を踏まえ、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</p>