

平成 28 年度第 5 回愛知医科大学病院

治験審査委員会会議の記録の概要

開催日時 平成 28 年 8 月 2 日（火）16：15～17:45

場 所 愛知医科大学病院 会議室

出席者 牛田享宏、渡辺大輔、高安正和、藪下廣光、佐々木誠人、松浦克彦、黒神聰、野々垣常正、中條孝弘、山本健司、丹羽淳一、多羅尾陽子、小池三奈美

○審議事項

I 治験の新規申請の実施判定について

1. 固形がん患者に対する Mogamulizumab（抗 CCR4 抗体）・Nivolumab（抗 PD-1 抗体）術前併用投与の安全性を観察するための第 I 相試験

（鈴木進一研究創出支援センター）

検査責任者からの検査の概要説明、現在までに得られている臨床成績の資料等に基づき、当院での検査実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

2. 地図状萎縮（GA）を伴う加齢黄斑変性（AMD）によって視力が低下した被験者を対象とした CNTO 2476 網膜下投与時の有効性及び安全性を評価する第 II 相多施設共同無作為化試験（ヤンセンファーマー眼科）

治験責任医師からの治験の概要説明、現在までに得られている臨床成績の資料等に基づき、当院での治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：条件（同意説明文書等の一部改訂）付き承認

II 治験の実施状況報告、契約内容・実施計画内容変更、継続について

1. 下肢血行再建術施行後の症候性抹消動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第 III 相試験

（バ イエル薬品一血管外科）

治験実施計画書、同意説明書の変更について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

2. アダリムマブ（非感染性ぶどう膜炎（非盲検継続投与試験））（アグヴィー眼科）
治験薬概要書の変更について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
3. 先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした Dupilumab の非盲検試験（サノフィー皮膚科）
一部ロットの治験薬の使用中止に関するレター及び治験薬概要書について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
4. ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験
(Meiji Seika ファルマー精神神経科)
治験実施計画書の変更について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
5. ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験
(Meiji Seika ファルマー精神神経科)
治験実施計画書の変更について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
6. 田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214 の第Ⅱ/Ⅲ相継続長期投与試験（田辺三菱製薬－精神神経科）
治験分担医師の削除について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
7. 持続型喘息の患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相試験
(サノフィー呼吸器・アレルギー内科)
治験薬概要書の変更について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認

8. 重症原発性掌蹠多汗症を対象とした OSD-001 の安全性と有効用量を推定するプラセボ対照二重盲検無作為化群間比較試験（第Ⅱ相）（大嶋雄一郎－皮膚科）
モニタリング報告書について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
9. 6歳以上16歳未満の小児高血圧患者を対象とした TAK-536 の第3相長期投与試験（武田薬品工業－小児科）
被験者の健康被害の補償について説明した文書の変更について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
10. 自己免疫性肺胞蛋白症患者を対象としたモルグラモスチム吸入液の無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同治験（DOT インターナショナル－呼吸器・アレルギー－内科）
治験参加カードについて説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
11. ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験
(ユーシービージャパン－精神神経科)
当院で発生した重篤な有害事象（慢性副鼻腔炎・鼻中隔弯曲症：第3報）について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
12. 人工呼吸器使用の肺炎患者を対象とした BAY41-6551 の第Ⅲ相試験
(バイエル薬品－感染症科)
治験薬概要書の変更、目標症例数追加について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
13. ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第3相試験（ファイザー－痛みセンター）
治験実施計画書、説明文書と同意文書、健康被害の補償について説明した文書の変更及び被験者の募集手順に関する資料、被験者への追加説明資料について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認

14. AMD 患者を対象とした Abicipar pegol の第Ⅲ相試験 (アラガン・ジャパン眼科)
治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書と同意文書、被験者への支払いに関する資料、治験参加カードの変更について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認

15. 塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の長期投与試験 (塩野義製薬－精神神経科)
治験責任医師の変更について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認

Ⅲ 新たな安全性情報の入手による継続について

1. 下肢血行再建術施行後の症候性抹消動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験
(バ イエル薬品－血管外科)
安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認

2. (治験国内管理人) 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進行非小細胞肺癌患者を対象とした BI 695502 の第 3 相試験
(クインタイルズ－呼吸器・アレルギー－内科)
安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認

3. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるループス腎炎患者を対象とした BMS-188667 (アバタセプト) の第Ⅲ相試験
(ブリストル・マイヤーズ スクイブ－腎臓・リウマチ膠原病内科)
安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認

4. CP-690,550 潰瘍性大腸炎患者対象 第Ⅲ相多施設共同非盲検試験
(ファイザー 消化管内科)
安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
5. アダリムマブ（非感染性ぶどう膜炎（非盲検継続投与試験））（アグニール眼科）
安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
6. 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験(PHN)
(第一三共 皮膚科)
安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
7. 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験（糖尿病性末梢神経障害性疼痛）（第一三共 糖尿病内科）
安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
8. 先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした Dupilumab の非盲検試験（サノフィー 皮膚科）
安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
9. 藤本製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験（藤本製薬 血液内科）
安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。
審議結果：承認
10. ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験

(Meiji Seika ファルマー精神神経科)

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

11. ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験

(Meiji Seika ファルマー精神神経科)

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

12. 田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214 の第Ⅱ/Ⅲ相継続長期投与試験 (田辺三菱製薬－精神神経科)

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

13. 中外製薬株式会社の依頼による高安動脈炎患者を対象とした MRA-SC の第Ⅲ相試験 (中外製薬－腎臓・リウマチ膠原病内科)

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

14. ONO-1101 後期第Ⅱ相／第Ⅲ相試験 (小野薬品工業－循環器内科)

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

15. アステラス製薬依頼の感染性腸炎を対象とする OPT-80 の第Ⅲ相試験

(アステラス製薬－感染症科)

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

16. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象とした RLX030 の第Ⅲ相試験 (ノバルティス ファーマ－循環器内科)

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

17. 塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の長期投与試験（塩野義製薬－精神神経科）

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

18. 持続型喘息の患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相試験

（サファイア呼吸器・アレルギー内科）

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

19. ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験

（ユーシービージャパン－精神神経科）

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

20. V501 第Ⅲ相試験（MSD－感染症科）

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

21. 自己免疫性肺胞蛋白症患者を対象としたモルグラモスチム吸入液の無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同治験（DOT インターナショナル呼吸器・アレルギー内科）

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

22. ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第 3 相試験（ファイザー－痛みセンター）

安全性情報等の概要について説明があり、治験実施の継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

○報告事項

I 治験の終了について

1. SX-1001 のビュルガー病に対する臨床試験（日本シグマックスー血管外科）
治験の終了について報告があり、了承した。

II 治験実施計画書等の変更について

1. 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 BAY1192631 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
(バイエル薬品ー感染症科)
治験実施計画書別紙 2 の変更箇所について報告があり、了承した。
2. バイエル薬品株式会社（Global Sponsor : Cubist Pharmaceuticals.LLC.）の依頼によるグラム陽性菌による人工呼吸器装着下院内肺炎患者を対象とした TR-701 FA (Tedizolid phosphate) の第 3 相試験（バイエル薬品ー感染症科）
治験実施計画書別紙 2 の変更箇所について報告があり、了承した。
3. 先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした Dupilumab の非盲検試験（サファイア皮膚科）
治験実施計画書別紙の変更箇所について報告があり、了承した。
4. ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験
(Meiji Seika ファルマー精神神経科)
治験実施計画書別添 1 の変更箇所について報告があり、了承した。
5. ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験
(Meiji Seika ファルマー精神神経科)
治験実施計画書別添 1 の変更箇所について報告があり、了承した。
6. 田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214 の第 II/III 相継続長期投

与試験（田辺三菱製薬－精神神経科）

治験実施計画書別紙 1 の変更箇所について報告があり、了承した。

7. 塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の長期投与試験（塩野義製薬－精神神経科）

治験実施計画書別紙の変更箇所について報告があり、了承した。

8. 自己免疫性肺胞蛋白症に対する SK-1401 吸入製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比較試験（山口悦郎－呼吸器・アレルギー内科）

治験薬概要書補遺について報告があり、了承した。

9. 6 歳以上 16 歳未満の小児高血圧患者を対象とした TAK-536 の第 3 相長期投与試験（武田薬品工業－小児科）

治験実施計画書別紙 2 の変更箇所について報告があり、了承した。

10. 自己免疫性肺胞蛋白症患者を対象としたモルグラモスチム吸入液の無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同治験（DOT インターナショナル－呼吸器・アレルギー内科）

治験実施計画書別添 1 の変更箇所について報告があり、これを了承した。

11. ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第 3 相試験（ファイザー痛みセンター）

治験実施計画書別紙の変更及び Protocol Deviation Alert Letter について報告があり、了承した。

12. AMD 患者を対象とした Abicipar pegol の第 III 相試験（アラゴン・ジヤパニー眼科）

治験実施計画書別添の変更箇所について報告があり、了承した。

III 前回委員会までの新規申請審議での指摘事項の改善について

1. AMD 患者を対象とした Abicipar pegol の第 III 相試験（アラゴン・ジヤパニー眼科）

前回委員会で指摘のあった説明文書と同意文書の改善箇所について報告があり、了承した。

IV その他

1. 下肢血行再建術施行後の症候性抹消動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管

イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験
(ハ イェル薬品－血管外科)

治験実施計画書の誤記について報告があり、了承した。

2. アステラス製薬依頼の感染性腸炎を対象とする OPT-80 の第Ⅲ相試験

(アステラス製薬－感染症科)

治験薬概要書 **Clarification Letter** について報告があり、了承した。

※治験審査委員会要綱第 7 条第 4 項により、当該治験に関与する委員は審議及び採決には参加していません。