

青森県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

委員会等名：治験審査委員会（平成 25 年度第 3 回）

開催日時：平成 25 年 7 月 30 日（火） 15：00～16：00

場所：青森県立中央病院 第一会議室

（出席者委員：9 名）

出席委員：藤野安弘（委員長）、工藤久美子（副委員長）、小川吉司、原田研、川口俊明、渡辺薫、山田裕、五戸雅彰、徳光幸子

欠席委員：三上広美

議題及び審議の結果を含む議論の概要

【審議事項】

議題 1) CSL ベーリング株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者を対象とした IgPro20, IgPro10 の第Ⅲ相試験

- ・これまで得られている臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 2) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SK&F101468-A の第Ⅲ相臨床試験

- ・これまで得られている臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 3) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4641 第Ⅱ相試験【継続試験】

- ・治験実施計画書、同意説明文書及び治験参加カードの変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 4) 参天製薬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 DE-102 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

- ・治験実施計画書の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 5) 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅱ相国際共同試験

- ・治験薬概要書の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 6) 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レベチラセタム単剤療法の第Ⅲ相試験

- ・治験薬概要書及び同意説明文書の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 7) 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした S-8117 のオープンラベル第Ⅲ相試験

- ・治験実施計画書及び同意説明文書の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 8) 参天製薬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 DE-102 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

- ・6ヶ月ごとの定期報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 9) 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）の第Ⅲ相試験

- ・国内外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 10) 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅱ相国際共同試験

- ・6ヶ月ごとの定期報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

- 議題 11) エフピー株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした FPF1100NW (セレギリン塩酸塩) の第Ⅲ相試験
- ・ 6ヶ月ごとの定期報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認
- 議題 12) エフピー株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした FPF1100NW (セレギリン塩酸塩) の長期投与試験 (第Ⅱ相試験)
- ・ 6ヶ月ごとの定期報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認
- 議題 13) 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レベチラセタム単剤療法の第Ⅲ相試験
- ・ 国内外で発生した有害事象報告及び治験薬であるイーケプラの使用上の注意改訂報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認
- 議題 14) バイエル薬品株式会社の依頼による急性症候性深部静脈血栓症患者を対象とした BAY59-7939 (DVT) の第Ⅲ相試験
- ・ 海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認
- 議題 15) オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応膵癌を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験
- ・ 国内で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認
- 議題 16) 株式会社カネカの依頼によるネイティブ冠動脈病変を対象とした KCS03 冠動脈ステントの有効性・安全性を評価するための医療機器治験
- ・ 国内で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認
- 議題 17) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による発熱性好中球減少症を対象とした YP-18 の臨床第Ⅲ相試験
- ・ 海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認
- 議題 18) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による CIDP を対象とした FTY720 のⅡ/Ⅲ相臨床試験
- ・ 海外で発生した有害事象報告及び2件の措置報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認
- 議題 19) 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 第Ⅲ相試験
- ・ 国内外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認
- 議題 20) 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした S-8117 のオープンラベル第Ⅲ相試験
- ・ 海外で発生した有害事象報告及び措置報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
 - ・ 審議結果：承認

議題 21) エーザイ株式会社の依頼による難治性部分発作を有するてんかん患者を対象とした E2007 (部分てんかん) の第Ⅲ相試験

- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 22) エーザイ株式会社の依頼による強直間代発作（二次性全般化発作を除く）を有するてんかん患者を対象とした E2007 (全般てんかん) の第Ⅲ相試験

- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

議題 23) 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 第Ⅲ相試験

- ・重篤な有害事象に関する報告（第3報）（最終報）について、経過及び責任医師の見解をもとに、試験継続の妥当性について議論した。
- ・審議結果：承認

【報告事項】

以下の迅速審査等について報告された。

議題 1) 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) の第Ⅲ相試験

- ・実施体制の変更（平成 25 年 7 月 9 日実施：承認）

議題 2) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による CIDP を対象とした FTY720 のⅡ/Ⅲ相臨床試験

- ・実施体制の変更（平成 25 年 7 月 24 日実施：承認）

【その他の議題】

議題 1) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるがん疼痛を対象とした OVF の第Ⅲ相比較試験

- ・製造販売承認の取得を報告した。