

平成25年度第2回島根大学医学部附属病院臨床研究審査部会

【会議記録の概要】

開催日時	平成25年5月20日(月) 17時30分～18時45分
開催場所	島根大学医学部本部棟4階 第二会議室
出席委員名	直良浩司、田邊一明、岩田 淳、奥西秀樹、長井篤、石井邦彦、板倉忠則、田中 順
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【新規治験の審議】</p> <p>議題1. 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のオープンラベル試験(管理番号:25-2) これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>【治験の継続審査:治験実施計画書、同意説明文書等の改訂】</p> <p>議題1. 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象としたDU-176bの第Ⅲ相試験(管理番号:21-1) 同意撤回被験者より、治験終了時の被験者の最終生存状況のデータを収集することの妥当性について審議した。 審査結果:不承認</p> <p>議題2・3. 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相検証試験(管理番:23-1)、及び治験終了後調査(管理番:23-1 追1) 治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題4. 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Ⅱ/Ⅲ相長期投与試験(管理番号:23-6) 治験実施計画書及び治験実施計画書別紙の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題5. 田辺三菱製薬によるMP-424のC型慢性肝炎(再燃例)を対象とした臨床試験(管理番号:24-5) 説明文書・同意説明文書の改訂及び治験実施計画書別紙4の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性につ</p>

いて審議した。
審議結果：承認

議題 6. 日本製薬株式会社の依頼によるスティーブンス・ジョンソン症候群及び中毒性表皮壊死症患者を対象とした NPB-01 の第Ⅲ相試験（管理番号：24-9）
治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果：承認

議題 7. 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Ⅱ相臨床試験（二重盲検試験）（管理番号 24-10）
治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果：承認

議題 8. 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）（管理番号 24-11）
自己注射に関する手順書の新規作成について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果：承認

【治験の終了】

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした JNS020QD の第Ⅲ相試験（管理番号：23-3）
本学病院での治験実施が終了した旨が説明され、審議した。

【治験の継続審査：他の施設における有害事象等報告】

議題 1. MSD 株式会社の依頼による急性憎悪期統合失調症患者を対象とした SCH900274 の第Ⅲ相試験（管理番号：21-2）、及び急性憎悪期統合失調症患者を対象とした SCH900274 の第Ⅲ相長期延長投与試験）（管理番号：21-3）
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果：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 II/Ⅲ相二重盲検比較試験 (管理番号:23-5)、及び低用量アスピリン投与患者を対象とした E3810 の第 II/Ⅲ相長期投与試験 (管理番号:23-6)
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告、当該治験薬の関係する外国調査報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果:承認

議題 3. シンバイオ製薬株式会社の依頼による未治療の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫並びにマントル細胞リンパ腫を対象とした SyB L-0501 とリツキシマブ併用による第 II 相臨床試験 (管理番号 23-8)
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果:承認

議題 4. シンバイオ製薬株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病を対象とした SyB L-0501 による第 II 相臨床試験 (多施設共同オープン試験) (管理番号 24-12)
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果:承認

議題 5. 田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214 (一般名 Cariprazine) の第 II/Ⅲ相試験 (管理番号: 24-3)、及び統合失調症患者を対象とした MP-214 (一般名 Cariprazine) の継続長期投与試験 (管理: 24-4)
依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果:承認

議題 6. 田辺三菱製薬による MP-424 の C 型慢性肝炎 (再燃例) を対象とした臨床試験 (管理番号: 24-5)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 7. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による DMARD に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験（管理番号：24-6）、及び抗 TNF α 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験（管理番号：24-7）

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 8. 武田薬品工業株式会社の依頼による TAK-438（20 mg、40 mg）の PPI 抵抗性の逆流性食道炎患者を対象とした臨床薬理試験（管理番号：24-8）

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 9. 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Ⅱ相臨床試験（二重盲検試験）（管理番号 24-10）、及び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）（管理番号 24-11）

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 10. 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、

	<p>Randomized withdrawal 試験（管理番号 24-13）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 11. ムンディファーマ株式会社の依頼による日本人再発・難治性末梢性 T 細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第 I / II 相臨床試験（管理番号：25-1）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p>
特記事項	なし