

## 第 26 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和元年 8 月 9 日 (金) 16 : 00 ~ 17 : 00
開催場所	2 階第 1 会議室
出席委員名	原田和昌、荒木厚、時村文秋、山田浩和、森淑子、和泉宏樹、相田幸治、千葉俊之
議題および 審議結果を 含む主な議 論の概要	<p>議題① 薬剤抵抗性の切除不能膵癌患者に対する核酸医薬 STNM01 の超音波内視鏡が下投与の第 I / II a 相臨床試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験実施の妥当性について審議した。</li> </ul> <p>修正の上で承認：説明文書にある健康被害が生じた場合の補償について、修正すること。</p> <p>議題② バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢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パーク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 (VOYAGER PAD)</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 他施設において発生した重篤で予測できない副作用等について、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。</li> </ul> <p>承認</p> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 緊急審査が開催されたことについて報告した。</li> </ul> <p>議題③ バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 の第 III 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 他施設において発生した重篤で予測できない副作用等について、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。</li> </ul> <p>承認</p> <p>議題④ エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象に E2609 の有効性及び安全性を評価することを目的とした、24 か月間、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験 (301 試験、302 試験)</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験実施計画書及等の変更について治験継続の妥当性を審議した。</li> <li>・ 他施設において発生した重篤で予測できない副作用等について、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。</li> </ul> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験薬 (E2609) の安全性情報等を報告した。</li> </ul> <p>議題⑤ 中外製薬株式会社の依頼による早期 (Prodromal から軽度) AD 患者を対象とした Gantenerumab の国際共同第 III 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 説明文書・同意文書及等の変更について治験継続の妥当性を審議した。</li> <li>・ 他施設において発生した重篤で予測できない副作用等について、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。</li> </ul> <p>承認</p> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験分担医師・治験協力者リストの変更を報告した。</li> </ul>

議題および  
審議結果を  
含む主な議  
論の概要

議題⑥ 大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うジメチルメチルホスホリン酸ナトリウム患者を対象とした OPC-34712 (プレクスピプラゾール) の第Ⅱ/Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・被験者募集用の資料が作成されたことについて、その内容の妥当性を審議した。
- ・他施設において発生した重篤で予測できない副作用等について、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。

承認

【報告事項】

- ・治験分担医師・治験協力者リストの変更等を報告した。

議題⑦ 大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うジメチルメチルホスホリン酸ナトリウム患者を対象とした OPC-34712 (プレクスピプラゾール) の第Ⅲ相長期試験

【審議事項】

- ・他施設において発生した重篤で予測できない副作用等について、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。

承認

【報告事項】

- ・治験分担医師・治験協力者リストの変更を報告した。

議題⑧ 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を対象とした RTH258 の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・他施設において発生した重篤で予測できない副作用等について、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。

承認

議題⑨ 早期アルツハイマー病患者を対象に BAN2401 の安全性、忍容性及び有効性を評価する、非盲検継続期を設けたプラセボ対照二重盲検並行群間比較ベイズ流適応型無作為化デザイン用法設定試験

【審議事項】

- ・治験薬概要書等の変更について治験継続の妥当性を審議した。
- ・他施設において発生した重篤で予測できない副作用等について、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。

議題⑩ 大塚製薬の依頼による、経口摂取が困難又は不可能なうつ血性心不全患者を対象とした OPC-61815 の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・治験実施計画書等の変更について、治験継続の妥当性を審議した。

承認

【報告事項】

- ・治験分担医師・治験協力者リストの変更を報告した。

議題⑪ MSD 株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象とした MK-7264 の第 3 相試験

【報告事項】

- ・治験分担医師・治験協力者リストの変更について報告した。

議題⑫ 以下について報告をした。

- ・直接閲覧の結果報告
- ・治験実施状況報告

議題⑬ 製造販売後調査について

- ・2件の終了を報告した。

議題⑭ 2019年7月度の第25回治験審査委員会議事録について審議を行った。