開催日時 平成28年11月11日(金)16:00~17:50 開催場所 2階第1会議室 出席委員名 原田 和昌、黒岩 厚二郎、山田 浩和、荒木 厚、時村 文秋、沼賀 二郎、森 淑子、黒坂 眞理子 丸山 強、越阪部 剛、犬飼 陽一郎、後上 順子、中井 昌利、相田 幸治、千葉 俊之、永井 俊彦

> 議題① 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症を対象としたSolanezumabの第Ⅲ相 試験(継続試験)

【審議事項】

・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果: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② MSD株式会社の依頼による第Ⅱ/Ⅲ相試験

【審議事項】

・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果: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③ MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害患者を対象とした 第Ⅲ相二重盲検比較試験

【審議事項】

・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認

議題④ 大塚製薬の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験

【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⑤ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるサルコペニア患者を対象にbimagrumabの複数の用量での 投与を評価し安全性及び忍容性を評価する用量設定試験

【審議事項】

・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果: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⑥ 大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象 とした第1/2相臨床試験

【審議事項】

・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果: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⑦ 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(VOYAGER PAD)

【審議事項】

・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認

議題® バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバ ンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イバント主導型、多施設共同試験

【審議事項】

・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認

議題⑨ アラガン・ジャパン株式会社依頼によるAMD患者を対象としたAbicipar Pegolの第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・同意説明文書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治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認

議題⑩ 小野薬品工業株式会社の依頼による慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同 二重盲検無作為化並行群間比較試験

【審議事項】

- ・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認
- 議題⑪ エーザイ株式会社の依頼によるBAN2401の第Ⅱ相試験

【審議事項】

- ・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。
- ・欠測の取扱いについて審議した。

審議結果: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⑫ MSD株式会社の依頼による院内肺炎又は人工呼吸器関連肺炎患者を対象としたMK-7655Aの 第Ⅲ相試験

【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0DM-201の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・治験実施計画書、及び同意説明文書の変更について妥当性を審議した。
- ・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認
- 議題⑭ バイオジェン・ジャパン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としたBIIB037の第Ⅲ相試験 【審議事項】
 - ・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 【審議結果: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⑤ 日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行を対象としたNS-304の 後期第Ⅱ相試験

【審議事項】

- ・治験薬概要書と同意説明文書の変更について妥当性を審議した。
- ・他施設において発生した治験薬安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認
- 議題⑯ Meiji Seikaファルマ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ME2125の第Ⅱ/Ⅲ相試験【審議事項】
 - ・治験薬概要書の変更について審議した。 審議結果:承認
- 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塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を 対象に経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラート(110mg又は150mg,経口1日2回)の脳卒中の 再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル酸(100mg経口1日1回)と比較するランダム化, 二重盲検試験(RE-SPECT ESUS)

【審議事項】

・<u>他施設において発生した重篤な有害事象について治験継続の妥当性を審議した。</u> 審議結果:承認

議題及び 審議結 を含 議 設 に 機要 議題及び 審議結 を含む議 を 機要

議題® 製造販売後調査に関する変更申請について迅速審査結果(承認)を報告した。

・アッヴィ合同会社依頼によるヴィキラックス使用成績調査

議題及び 議題⑩ 以下の製造販売後調査については終了の報告をした。

・ファイザー株式会社依頼によるザーコリカプセル特定使用成績調査-ALK融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌-

議題⑩ 以下についての報告をした。

- ・直接閲覧の結果報告
- 治験実施状況報告

議題② 2016年10月度の臨床試験審査委員会議事録について審議を行った。