

## 第223回治験審査委員会議事録概要

日 時：2017年11月6日(月) 16:30～17:30

場 所：談話室

出席者：古賀（内科副院長）、田山（整形外科部長）、中村（消化器内科部長）、白川（検査部技師長）、

倉地（看護部部長）、山内（臨床研究支援室副室長）、藤田（総務部担当部長）、松前（外部委員）

欠席者：松下（総務部長）

### 1. 確認事項

1) 第222回治験審査委員会議事録の確認を行い、全員一致で承認された。

2) 迅速審査

(1) 治験の審査

①MK-1242

依頼者名：バイエル

治験課題：左室駆出率が低下した心不全（HFrEF）患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第III相、臨床アウトカム試験

申請科：循環器・高血圧内科

審査事項：目標症例数変更の可否

迅速審査日：2017年10月10日 承認

(2) 製造販売後調査の審査

①調査実施の審査 1件

迅速審査日：2017年 10月 6日 承認

(3) 臨床試験の審査

①実施計画書変更の審査 2件

迅速審査日：2017年 10月 2日 承認

以上、迅速審査の理由と内容を説明し、全員一致で承認された。

### 2. 審議事項

1)新規治験の審査

①K-877

依頼者名：興和株式会社

治験課題：PEMAFIBRATE TO REDUCE CARDIOVASCULAR OUTCOMES BY REDUCING TRIGLYCERIDES IN PATIENTS WITH DIABETES  
2型糖尿病患者を対象としたペマフィブラートの心血管アウトカム試験

申請科：糖尿病内科

審査事項：治験実施の可否

審査結果：全員一致で治験実施を承認した。

②BAY 85-3934(19349)

依頼者名：バイエル薬品株式会社

治験課題：赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験

申請科：腎臓内科

審査事項：治験実施の可否

審査結果：全員一致で治験実施を承認した。

③BAY 85-3934(19350)

依頼者名：バイエル薬品株式会社

治験課題：赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討す

る無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験

申請科：腎臓内科

審査事項：治験実施の可否

審査結果：全員一致で治験実施を承認した。

2) 治験実施計画書変更、有害事象報告等の審査

①MT-5547

依頼者名：田辺三菱製薬株式会社

治験課題：田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第Ⅱ/Ⅲ相試験

申請科：整形外科

審査事項：新たな安全性に関する報告書の可否、治験実施計画書正誤表、治験実施計画書別紙の変更

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書、治験実施計画書正誤表、治験実施計画書別紙の変更について確認をし、承認した。

②AMG 423

依頼者名：アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社

治験課題：「アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたAMG423の第Ⅲ相試験」

申請科：循環器・高血圧内科

審査事項：新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

③1245.110

依頼者名：クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社

治験課題：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駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相比較試験

申請科：循環器・高血圧内科

審査事項：同意説明文書、治験薬概要書の変更、新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で同意説明文書、治験薬概要書の変更、新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

④1245.121

依頼者名：クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社

治験課題：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駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相比較試験

申請科：循環器・高血圧内科

審査事項：同意説明文書、治験薬概要書の変更、新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で同意説明文書、治験薬概要書の変更、新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

⑤GSK2834425

依頼者名：グラクソ・スミスクライン

治験課題：グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたGSK2834425

(フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩)の第Ⅲ相試験

申請科：呼吸器内科

審査事項：治験実施計画書、治験実施計画書別紙1の変更、新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で治験実施計画書、治験実施計画書別紙1の変更、新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

⑥ASP-1517(310)

依頼者名：アステラス

治験課題：アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とするASP1517の第Ⅲ相比較試験

申請科：腎臓内科

審査事項：新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

⑦ASP-1517 (314)

依頼者名：アステラス

治験課題：アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とするASP1517の第Ⅲ相試験

申請科：腎臓内科

審査事項：新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

⑧MK-1242

依頼者名：バイエル

治験課題：左室駆出率が低下した心不全（HFrEF）患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第III相、臨床アウトカム試験

申請科：循環器・高血圧内科

審査事項：新たな安全性に関する報告書、実施状況報告書の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書、実施状況報告書の確認をし、承認した。

⑨BAY94-8862

依頼者名：バイエル

治験課題：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、イベント主導型、多施設共同試験

申請科：循環器・高血圧内科

審査事項：重篤な有害事象に関する報告書、新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で重篤な有害事象に関する報告書、新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

⑩1160.189

依頼者名：日本ベーリングガーイングルハイム

治験課題：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)

申請科：脳血管・神経内科

審査事項：重篤な有害事象に関する報告書、新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で重篤な有害事象に関する報告書、新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

⑪BAY94-8862

依頼者名：バイエル

治験課題：糖尿病性腎臓病（DKD）と臨床診断された2型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験

申請科：腎臓内科

審査事項：新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

⑫BAY94-8862

依頼者名：バイエル

治験課題：糖尿病性腎臓病（DKD）と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験

申 請 科 : 糖尿病内科

審査事項 : 新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果 : 全員一致で新たな安全性に関する報告書の確認をし、承認した。

### 3) 治験実施状況報告

#### 4) その他報告事項

##### ① JTZ-951

依頼者名 : 日本たばこ産業株式会社

治験課題 : 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象としたJTZ-951の第Ⅲ相試験 (MBA4-1)

申 請 科 : 腎臓内科

報告事項 : 見積書変更に関する報告

報告結果 : 全員で見積書変更について確認した。

### 3. 製造販売後調査の審査

- |            |      |
|------------|------|
| 1) 新規調査の審査 | 1件承認 |
| 2) 調査終了の審査 | 1件承認 |

### 4. 臨床試験の審査

- |            |       |
|------------|-------|
| 1) 調査継続の審査 | 6 件承認 |
| 2) 調査終了の審査 | 2 件承認 |