第235 回治験審查委員会議事録概要

日 時:2019年2月18日(月) 16:30~17:50

場 所:第4会議室

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)、西堂園(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) 治験取扱い規則の変更点(2019年2月1日付)を確認した。

- 2) 第234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。
- 3) 迅速審查
- (1) 製造販売後調査の審査

①調査実施の審査 3件

迅速審査日:2019年 1月 23日 承認

2019年 1月 30日 承認 2019年 2月 4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

①DS-5565

依頼者名:第一三共株式会社

治験課題:第一三共株式会社の依頼によるDS-5565の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床

第Ⅲ相試験

申 請 科:脳血管・神経内科 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。

②CV014002

依頼者名:ブリストル・マイヤーズスクイブ

治験課題:血液凝固第Xa因子阻害剤の投与中に急性大出血を発現した患者を対象とするandexanet

alfaの前向きオープンラベル試験 (ANNEXA-4)

申 請 科:脳血管・神経内科 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。

1)治験実施計画書変更、有害事象報告等の審査

①AMG 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:英語版および日本語版治験薬概要書、治験参加への説明文書及び同意文書の変更、新た

な安全性に関する報告書、重篤な有害事象に関する報告書の可否

審査結果:全員一致で英語版および日本語版治験薬概要書、治験参加への説明文書及び同意文書の

変更、新たな安全性に関する報告書、重篤な有害事象に関する報告書の確認をし、承認

した。

②MT-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:治験実施計画書別紙5の変更および、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別紙5の変更および新たな安全性に関する報告書の確認をし、

承認した。

③JTZ-951 (MBA4-1)

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:腎臟内科

審査事項:同意説明文書の変更、新たな安全性に関する報告書、重篤な有害事象に関する報告書の

可否

審査結果:全員一致で同意説明文書の変更、新たな安全性に関する報告書、重篤な有害事象に関す

る報告書の確認をし、承認した。

(4)JTZ-951 (MBA4-4)

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 (MBA4-4)

申 請 科:腎臟内科

審査事項:同意説明文書の変更、新たな安全性に関する報告書、治験実施状況報告書の可否

審査結果:全員一致で同意説明文書の変更、新たな安全性に関する報告書、治験実施状況報告書の

確認をし、承認した。

⑤BAY 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:腎臟内科

審査事項:治験実施計画書の変更、新たな安全性に関する報告書の可否

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

(6) BAY 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

無作為化非盲檢、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:治験実施計画書の変更、新たな安全性に関する報告書の可否

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

(7)TCF-12-201

依頼者名:帝人ファーマ株式会社

治験課題:帝人ファーマ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたTCF-12の探索的試験

申 請 科:腎臓内科

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

審査結果:全員一致で治験薬概要書の変更、説明文書の追加、新たな安全性に関する報告書の確認

をし、承認した。

報告事項:開発中止等に関する報告書

報告結果:全員で開発中止等に関する報告書について確認した。

®1245.110

依頼者名:IQVIAサービシーズジャパン

治験課題:IQVIAサービシーズ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:新たな安全性に関する報告書、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関する変更申

申書の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性に関する報告書、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関す

る変更申請書の確認をし、承認した。

91245.121

依頼者名:IQVIAサービシーズジャパン

治験課題: IQVIAサービシーズ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:新たな安全性に関する報告書、重篤な有害事象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、重篤な有害事象に関する報告書の確認をし、

承認した。

@ASP-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:腎臟内科

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。

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:新たな安全性に関する報告書、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関する変更申請

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、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関す

る変更申請書の確認をし、承認した。

1219334

依頼者名:バイエル

治験課題:左室駆出率が保持された心不全(HFpEF)患者を対象に、日常生活動作での身体機能の改

善のためにsGC刺激薬vericiguatを経口投与した際の有効性及び安全性を評価する無作

為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、多施設共同試験

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を確認し、承認した。

13BAY94-8862

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、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関する変更申請

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、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関す

る変更申請書の確認をし、承認した。

(4)BAY94-8862

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、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関する変更申請

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、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関す

る変更申請書の確認をし、承認した。

①5EX-9536-4388

依頼者名: ノボノルディスクファーマ

治験課題: ノボノルディクスファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした

NN9535の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験

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を確認し、承認した。

① CS-747S

依頼者名:第一三共

治験課題:第一三共株式会社の依頼による血栓性脳梗塞患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ相試験

申請科:脳血管・神経内科

審査事項:新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請書の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請書を確認し、承認した。

①GSK2834425

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: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