

第 236 回治験審査委員会議事録概要

日 時：2019年3月18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)、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) 第235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. 審議事項

1)新規治験の審査

①MR13A9

依頼者名：キッセイ

治験課題：キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるMR13A9の第Ⅱ相試験

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

①1245.110

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患者を対象としたエンパグリフロジンの第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、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。

②1245.121

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患者を対象としたエンパグリフロジンの第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、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。

③ASP-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。

④MK-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。

⑤19334

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。

⑥BAY94-8862

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、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、重篤な有害事象に関する報告書、実施状況報告書の確認をし、承認した。

⑦BAY94-8862

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、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、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、実施状況報告書の確認をし、承認した。

⑧EX-9536-4388

依頼者名：ノボノルディスクファーマ

治験課題：ノボノルディスク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。

⑨CS-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。

⑩CV014002

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：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。

⑪AMG 423

依頼者名：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社
治験課題：「アステラス・アムジェン・バイオフ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：全員一致で英語版および日本語版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。

⑫MT-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
審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書について確認をし、承認した。

⑬BAY 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molnidustat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：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について確認をし、承認した。

⑭BAY 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molnidustat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：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について確認をし、承認した。

⑮DS-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：質問票の記載の手引き、同意説明文書の変更、新たな安全性に関する報告書の可否
審査結果：全員一致で質問票の記載の手引き、同意説明文書の変更、新たな安全性に関する報告書について確認をし、承認した。

3)終了報告

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/ピ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：治験終了の可否

審査結果：全員一致で治験終了報告書の確認をし、適切に実施されていたと判断した。

②TCF-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

報告事項：治験終了について報告

報告結果：全員で治験終了報告書について確認した。

4)治験実施状況報告

3. 製造販売後調査の審査

1) 新規の調査

1件承認