第241 回治験審査委員会議事録概要

日 時:2019年9月17日(火) 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)、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)、西堂園(検査部技師長)

1. 確認事項

1) 第240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・確認事項

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:新たな安全性情報等に関する報告の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告書確認をし、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:新たな安全性に関する報告、治験に関する変更申請、治験実施状況報告の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書、治験実施状

況報告書の確認をし、承認した。

③BAY 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:新たな安全性情報等に関する報告の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告書確認をし、承認した。

4 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:新たな安全性情報等に関する報告の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告書確認をし、承認した。

\bigcirc DS-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: 重篤な有害事象に関する報告、新たな安全性情報等に関する報告、治験に関する変更申

請の可否

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、治験に関す

る変更申請書の確認をし、承認した。

6)1245.110

依頼者名: IQVIAサービシーズジャパン株式会社

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を確認し、承

認した。

$\bigcirc{7}1245.121$

依頼者名: IQVIAサービシーズジャパン株式会社

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を確認

し、承認した。

®ASP-1517(310)

依頼者名:アステラス製薬株式会社

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を確認し、承認した。

9MK-1242

依頼者名:バイエル薬品株式会社

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を確認し、承

認した。

019334

依頼者名:バイエル薬品株式会社

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。

①BAY94-8862

依頼者名:バイエル薬品株式会社

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を確認し、承認した。

①BAY94-8862

依頼者名:バイエル薬品株式会社

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を確認し、承

認した。

①EX-9536-4388

依頼者名: ノボノルディスクファーマ株式会社

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。

(14)CS-747S

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、重篤な有害事象に関する報告書、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、治験実施状

況報告書を確認し、承認した。

①5CV014002

依頼者名:ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社

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を確認し、承認した。

16K-877

依頼者名: 興和株式会社

治験課題:PEMAFIBRATE TO REDUCE CARDIOVASCULAR OUTCOMES BY REDUCE

TRIGLYCERIDES IN PATIENTS WITH DIABETES

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、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。

①7)MR13A9

依頼者名:キッセイ薬品工業株式会社

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を確認し、承認した。

3) 終了報告

①JTZ-951 (MBA4-1)

依頼者名:日本たばこ産業株式会社 治験課題:JTZ-951 第Ⅲ相臨床試験

- 腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした長期投与時の安全性及び有効性の

検討-<長期投与試験>

申請科:腎臓内科

報告事項:治験終了の可否

報告結果: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。

②ASP-1517(310)

依頼者名:アステラス製薬株式会社

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

報告事項:治験終了の可否

報告結果: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。

4)治験実施状況報告

3. 製造販売後調査の審査

1) 新規の審査 1件承認 以上の内容を審査し、全員一致で承認した

4. その他