

日本赤十字社長崎原爆病院治験審査委員会 会議の記録（概要）

開催日時	2017年2月23日 17:03~17:55	開催場所	日本赤十字社長崎原爆病院 別館4階 カンファレンス室
出席委員名	福田 正明、柴田 健一郎、町田 毅、池田 能利子、道辻 美和子、立石 一弘、中村 二三代、 上島 泰二、松崎 さつき		
議 題		主な議論の概要	審議 結果
<初回審査> (治験課題名) アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病患者を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 (開発の相) 第Ⅱ/Ⅲ相 (対象疾患名) FLT3 遺伝子変異陽性 AML (治験依頼者名) アステラス製薬株式会社		提出された資料に基づき、治験を実施することの妥当性について、審議した。	承認
<継続審査> (治験課題名) ポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト+光線力学療法（適応を有する場合にのみ実施）の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第Ⅲb/Ⅳ相試験 (開発の相) 第Ⅲb/Ⅳ相 (対象疾患名) ポリープ状脈絡膜血管症 (治験依頼者名) バイエル薬品株式会社		① 治験実施状況報告 以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。	承認
<継続審査> (治験課題名) セルジーン株式会社の依頼による再発又は難治性の低悪性度リンパ腫患者を対象としたCC-5013（レナリドミド）の第3相試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 再発又は難治性の低悪性度リンパ腫 (治験依頼者名) セルジーン株式会社		① 国外で報告された安全性情報に関する報告 以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。	承認
<継続審査> (治験課題名) 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験（JADY） (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 関節リウマチ (治験依頼者名) 日本イーライリリー株式会社		① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 ② 治験実施計画書（英語、日本語）、説明文書・同意書、治験の費用の負担について説明した文書の改訂 ③ 治験実施状況報告 以上3点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。	承認

<p><継続審査> (治験課題名) リウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 関節リウマチ (治験依頼者名) アステラス製薬株式会社</p>	<p>① 国内で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査> (治験課題名) リウマチ患者を対象とした ASP015K 第三相試験① (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 関節リウマチ (治験依頼者名) アステラス製薬株式会社</p>	<p>① 国内で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査> (治験課題名) リウマチ患者を対象とした ASP015K 第三相試験② (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 関節リウマチ (治験依頼者名) アステラス製薬株式会社</p>	<p>① 国内で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査> (治験課題名) AMD 患者を対象とした Abicipar Pegol の第Ⅲ相試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 未治療の滲出性 AMD (治験依頼者名) アラガン・ジャパン株式会社</p>	<p>① 国外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査> (治験課題名) 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 ODM-201 の第Ⅲ相試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 非転移性去勢抵抗性前立腺癌 (治験依頼者名) バイエル薬品株式会社</p>	<p>① 国外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査> (治験課題名) メトトレキサートによる治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011 の用量反応性試験 (開発の相) 第Ⅱ相 (対象疾患名) ー (治験依頼者名) エーザイ株式会社</p>	<p>① 治験の費用の負担について説明した文書の改訂</p> <p>以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	<p>承認</p>

<p><報告事項></p> <p>(治験課題名) 中等度から重度の関節リウマチ患者を対象として Namilumab の 3 用量 (20 mg、80 mg、150 mg) とメトトレキサート (MTX) を 24 週間併用したときの有効性及び安全性を評価する、第 2 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅱ相</p> <p>(対象疾患名) ー</p> <p>(治験依頼者名) 武田薬品工業株式会社</p>	<p>① 治験終了報告</p> <p>以上 1 点について、報告した。</p>	<p>ー</p>
<p><報告事項></p> <p>(治験課題名) リウマチ患者を対象とした ASP015K 第三相試験①</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 関節リウマチ</p> <p>(治験依頼者名) アステラス製薬株式会社</p>	<p>① 治験終了報告</p> <p>以上 1 点について、報告した。</p>	<p>ー</p>

議 題	主な議論の概要	審議結果
<p><継続審査> (治験課題名) 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</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 糖尿病性腎臓病 (DKD) (治験依頼者名) バイエル薬品株式会社</p>	<p>① 海外で報告された安全性情報に関する報告 ② 海外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上2点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	承認
<p><継続審査> (治験課題名) 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</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 糖尿病性腎臓病 (DKD) (治験依頼者名) バイエル薬品株式会社</p>	<p>① 海外で報告された安全性情報に関する報告 ② 海外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上2点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	承認
<p><継続審査> (治験課題名) 富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 市中肺炎 (治験依頼者名) 富山化学工業株式会社</p>	<p>① 説明文書、同意文書の改訂及び治験薬概要書 補遺の追加</p> <p>以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	承認
<p><継続審査> (治験課題名) 富山化学工業株式会社の依頼による呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 呼吸器感染症 (治験依頼者名) 富山化学工業株式会社</p>	<p>① 説明文書、同意文書の改訂及び治験薬概要書 補遺の追加</p> <p>以上1点により、引き続き治験を実施することの妥当性について、審議した。</p>	承認
<p><報告事項> (治験課題名) 富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 市中肺炎 (治験依頼者名) 富山化学工業株式会社</p>	<p>① 治験実施計画書 別紙1の改訂 ② 治験実施計画書 別紙1の改訂</p> <p>以上2点について、報告した。</p>	—