令和元年度 第10回 小倉記念病院治験審査委員会会議の記録の概要

開催日時 令和2年1月20日(月) 17:15~17:45 開催場所 小倉記念病院 第3-1 会議室 出席委員名 大渕 美帆子、宮崎 博章、安藤 献児、村田 建一郎、里田 佳代子、長浦 寛、 福地 誠、德丸 由香里、井芹 信彦、吉崎 邦子、服部 貴明 欠席委員名 原田 健司、入江 利行

議題及び審議

【継続審議】

な議論の概要

結果を含む主 │ 議題 1. アボットメディカルジャパン合同会社の依頼による SJM-201 システムの安全性と有 効性に関する評価試験

- ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの 妥当性を審議した。
- ・被験者への支払いについて、治験参加カードの変更について、引き続き治験を実施す ることの妥当性を審議した。
- ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

議題 2. ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による浅大腿動脈及び/又 は近位膝窩動脈病変の治療における BSJ007E のランダム化比較試験

【治験】

治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

【製造販売後臨床試験】

・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの 妥当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 2. バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病 (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
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 3. バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病(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
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

議題 4. 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

・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 5. イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも 膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試 験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 6. イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも 膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相 試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 7. ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による浅大腿動脈及び近位膝窩動脈の治療における BSJ011R と標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの 妥当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 8. 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
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 9. 日本メドトロニック株式会社の依頼による外科的大動脈弁置換に対し低リスクの患者における MDT-2217/MDT-2317 を用いた経カテーテル大動脈弁置換術
 - ・治験実施計画書補遺、治験機器概要書、電子症例報告書の見本の変更について、引き 続き治験を実施することの妥当性を審議した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。
 - ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して実施することの妥当性について審議した。

- 議題 10. 田辺三菱製薬による糖尿病性腎症第 3 期(顕性腎症期)患者を対象とした TA-7284 の第Ⅲ相試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 11. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽度〜中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE999315 を 8 週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、 多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。
 - ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 12. シミック株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対する SMS15001 の医療機器治験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの 妥当性を審議した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 13. 株式会社 JIMRO の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験
 - ・治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 審議結果:承認
- 議題 14. 日本メドトロニック株式会社の依頼による Onyx ONE Clear 臨床試験:出血リスクが高い患者に対する MDT-2118 ステントを用いた 1 ヶ月の DAPT 療法におけるシングルアーム臨床試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの 妥当性を審議した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 15. ニプロ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした NP028 の多施設共同試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの 妥当性を審議した。

- 議題 16. ゼリア新薬工業株式会社の依頼による ZG-801 の第 II 相試験
 - ・治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 17. サノフィ株式会社の依頼による日本人の後天性血栓性血小板減少性紫斑病患者を対象とした caplacizumab の試験
 - ・治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 18. 日本メドトロニック株式会社による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術-APOLLO 臨床試験
 - ・症例報告書の見本の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 19. 帝人ファーマ株式会社の依頼による脳梗塞急性期患者を対象とした JTR-161 の安全 性及び有効性を検討するプラセボ対照無作為化二重盲検試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

- 議題 20. ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした NP024 の多施設共同外部対照試験 (NP024-P01)
 - ・説明文書・同意文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 21. 株式会社大塚製薬工場の依頼による中心静脈栄養法を必要とする慢性腎不全患者を 対象とした OPF-109 の臨床試験 (検証的試験:第 III 相)
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

- 議題 22. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社による BMS-986177 の第2相試験
 - ・説明文書・同意文書、被験者への支払いに関する資料の変更について、引き続き治験

を実施することの妥当性を審議した。

・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき、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。

審議結果:承認

【報告事項】

- 議題 1. バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験。
 - ・治験の終了が報告された。
- 議題 2. バイエル薬品株式会社の依頼による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
 - ・治験の終了が報告された。
- 議題 3. テルモ株式会社の依頼による薬剤コーティングバルーンカテーテル TCD-17187 の多施設共同単群試験
 - ・目標被験者数の追加(迅速審査2019.12.9)について報告された。
- 議題 4. アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による慢性血栓塞 栓性肺高血圧症患者を対象としたマシテンタンの第Ⅲ相試験
 - ・治験の終了が報告された。
 - ・開発の中止が報告された。
- 議題 5. 経皮的冠動脈血行再建術後のステント内再狭窄及び小血管に対するシロリムスコー ティング冠動脈バルーン(ZM-001)の多施設共同試験
 - ・目標被験者数の追加(迅速審査 2019.12.10) について報告された。

特記事項

当該治験に利害関係のある委員は審議及び採決には参加していない。