平成 25 年度 第 5 回 財団法人平成紫川会 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
 平成25年8月26日(月)
 17:15~18:20

 開催場所
 小倉記念病院
 第3-2会議室

 出席委員名
 金井 英俊、宮崎 博章、相部 仁、酒井 孝裕、竹内 良夫、里田 佳代子、入江 利行、 片江 香津美、井芹 信彦

欠席委員名 大渕 美帆子、横田 忠明、長浦 寛

議題及び審議

【新規治験の審議】

結果を含む土 な議論の概要

結果を含む主 | 議題 1. 糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験

・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

備考:ただし、薬理遺伝学的研究サブ試験については、当院生命倫理委員会の決定に 従うこと

- 議題 2. 虚血性心疾患被験者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験
 - ・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性に ついて審議した。

審議結果:承認

【継続審議】

- 議題 1. Cook Japan 株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症患者を対象とした ZSFA の第Ⅱ 相試験
 - ・年次報告書、治験実施計画書、治験実施計画書 別紙 1 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 2. テルモ株式会社の依頼による末梢血管用自己拡張型ステントシステム (TRE-1181) の多施設共同比較試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象について、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 3. バイエル薬品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 BAY 63-2521 (リオシグアト) の第Ⅲ相試験(長期投与試験)
 - ・治験薬概要書、治験分担医師の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性 を審議した。
 - ・当院で発生した重篤な有害事象について、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(重篤副作用等の症例一覧、治験薬重篤副作用等症例定期報告)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 4. ファイザー株式会社による急性静脈血栓塞栓症を対象とした BMS-562247 の第Ⅲ相 試験
 - ・治験分担医師の変更について、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(個別報告共通ラインリスト、治験薬重篤副作用等症例定期報告)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. 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最大 2 つの新規 冠動脈病変を有する患者を対象とした BS107 の第IV相試験
 - ・治験分担医師の変更について、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 6. ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社の依頼による SM-01 の浅大腿動脈閉塞症 に対する臨床試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象について、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 7. エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者における胃潰瘍・十二指腸潰瘍の再発抑制に対する E3810 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(長期投与試験)
 - ・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(副作用報告、規制当局報告分)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 8. 興和株式会社の依頼による K-134 の二重盲検比較試験および長期投与試験(第Ⅱ相)
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報(個別報告ラインリスト)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. テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした TCD-10023 (冠動脈ステント) の第Ⅲ相試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象について、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 10. エドワーズライフサイエンス株式会社依頼による大動脈弁狭窄患者を対象とした 経カテーテル生体弁(20 mm)の臨床試験 ・治験依頼者から報告された安全性情報(個別報告ラインリスト)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. 日本ゴア株式会社の依頼による大腿膝窩動脈に対する末梢血管用ステントグラフト システム (GP1101) の多施設共同検証試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象について、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 12. 株式会社グッドマンの依頼による G-008 における臨床試験
 - ・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 13. 第一三共株式会社の依頼による産婦人科感染症を対象とした DR-3355 注射剤 (レボフロキサシン水和物) の第Ⅲ相試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用等の症例一覧、別紙様式第 3 治 験薬 研究報告書、別紙様式第 4 治験薬 研究報告 調査報告書)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 14. 第一三共株式会社の依頼による腹膜炎患者を対象とした DR-3355 注射剤 (レボフロキサシン水和物) の第Ⅲ相試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用等の症例一覧、別紙様式第 3 治験薬 研究報告書、別紙様式第 4 治験薬 研究報告 調査報告書)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 15. 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動脈硬化性病変の 治療における BSJ001S の安全性及び有効性を評価する前向き多施設共同試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象について、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(安全性情報報告一覧)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 16. 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 BSJ002I を用いた浅大腿動脈及び近位膝窩動脈へのステント留置術
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報(治験機器の研究報告調査報告書)に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
 - ・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 17. 株式会社カネカの依頼によるネイティブ冠動脈病変に対する KCS03 冠動脈ステントの有効性・安全性を評価する臨床試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報(治験機器不具合・感染症症例報告書)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. 日本イーライリリー株式会社の依頼による動脈硬化性疾患リスクの高い血管疾患患者を対象とした LY2484595 の第Ⅲ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(別紙 重篤副作用等の症例一覧)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. 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の第Ⅱ相試験
 - ・治験薬概要書 第 14 版 追補 補遺 1 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(医薬品 副作用 症例報告書(別添様式第1)、医薬品副作用症例票(別添様式第2)、「トルバプタン」未知・重篤副作用等の 症例一覧)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. 第一三共株式会社の依頼による産婦人科感染症を対象とした DR-3355 注射剤 (レボフロキサシン水和物) の第Ⅲ相試験
 - ・治験分担医師の変更(2013.8.13 迅速審査済)について報告された。
- 議題 2. 第一三共株式会社の依頼による腹膜炎患者を対象とした DR-3355 注射剤 (レボフロキサシン水和物) の第Ⅲ相試験
 - ・治験分担医師の変更(2013.8.13 迅速審査済)について報告された。
- 議題 3. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による SB-480848(darapladib)の慢性冠動脈性心疾患を有する患者における臨床アウトカム試験(第Ⅲ相試験)
 - ・治験の終了が報告された。

議題 4. 小野薬品工業株式会社の依頼による集中治療において人工呼吸中に鎮静が必要な手術 後の患者における ONO-2745 の多施設共同無作為化並行群間比較試験

・治験の終了が報告された。

【その他】

議題 1. 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の第Ⅱ相試験

前回の「修正の上承認」に対し、治験実施計画書等修正報告にて修正が確認されたことが報告された。

議題 2. 小倉記念病院治験に係わる標準業務手順書の改定(11 版→12 版)について協議され、承認された。

特記事項

大渕委員長が欠席のため、小倉記念病院治験審査委員会標準業務手順書第 1 章第 2 条 2 に従い、入江委員が委員長代理を務めた。