平成30年度 第2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 平成30年5月21日(月) 17:15~18:00 開 催 場 所 │ 小倉記念病院 第3-1 会議室 大渕 美帆子、安藤 献児、宮﨑 博章、村田 建一郎、里田 佳代子、福地 誠、 出席委員名 野田 耕作、德丸 由香里、井芹 信彦、吉崎 邦子、服部 貴明 原田 健司、入江 利行 欠席委員名

議題及び審議

【新規治験の審議】

な議論の概要

- 結果を含む主 │ 議題 1. 大動脈弁置換術を必要とする重度の石灰化大動脈弁狭窄症を有する低リスク患者を対 象に EWJ-003 の安全性及び有効性を検証するための前向き、無作為化、対照比較、 多施設共同試験
 - ・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

議題 2. The PIONEER III Trial

A Prospective Multicenter Global Randomized Controlled Trial Assessing the Safety and Efficacy of the BuMA SupremeTM Biodegradable Drug Coated Coronary Stent System for Coronary Revascularization in Patients with Stable Coronary Artery Disease or Non-ST Segment Elevation Acute Coronary Syndromes

・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. JLL-LEG による重症下肢虚血疾患を対象とする比較臨床試験(日本ライフライン株 式会社)
 - ・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 2. アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスク の高い患者を対象とした長期アウトカム試験
 - ・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 3. アラガン・ジャパン株式会社の依頼による ADN 患者を対象とした Abicipar Pegol 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。

- 議題 4. アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-201 システムの安全性と有効性に関する評価試験
 - ・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. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験

慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較 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。
- ・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. 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
 - ・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. バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバー ロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験
 - ・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 8. 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 9. バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験

・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 10. 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
 - ・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。
 - ・個人情報に関する追加情報について、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 11. 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
 - ・個人情報に関する追加情報について、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 12. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象とした GSK1278863 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。
 - ・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. 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
 - ・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 14. 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象とした NS-304 (セレキシパグ) 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 15. シンバイオ株式会社の依頼による、A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent
 - ・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 16. アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経カテーテル生体弁 システムの安全性と有効性に関する評価試験
 - ・症例報告書の見本、治験機器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. 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。
 - ・治験機器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。

審議結果:承認

- 議題 18. 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。

- 議題 19. 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象 とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4·1)
 - ・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. 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う腹膜透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験(MBA4-3)
 - ・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 21. 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象 とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-4)
 - ・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 22. 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う ESA 未使用の血液透析患者を 対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-6)
 - ・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 23. 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
 - ・治験実施計画書、同意説明文書及び同意文書、治験薬概要書、被験者の安全等に係る 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。

- 議題 24. 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
 - ・治験実施計画書、同意説明文書及び同意文書、治験薬概要書、被験者の安全等に係る 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

- 議題 25. バイエル薬品株式会社の依頼による腎性貧血を合併した腹膜透析患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性を検討する非盲検、多施設共同試験
 - ・治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書・同意文書、被験者の安全等に係る資料の 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

- 議題 26. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験②
 - ・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 27. 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
 - ・治験分担医師の追加について、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 28. 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 29. 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
 - ・治験分担医師の追加について、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 30. 虚血性心疾患患者に対する SMS15001 の医療機器治験
 - ・説明文書・同意文書、添付文書の追加に伴う変更について、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 31. 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【製 造販売後臨床試験】

・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 32. 株式会社メディコンによる浅大腿動脈から近位膝窩動脈病変に対する MD-12-001 を 用いたステント術における安全性及び有効性を検討する検証的試験【製造販売後臨床
 - ・被験者レターについて、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 33. アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による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【製造販売後臨床試験】
 - ・当院で発生した有害事象について、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

【報告事項】

- 議題 1. JLL-LEG による重症下肢虚血疾患を対象とする比較臨床試験(日本ライフライン株 式会社)
 - ・治験分担医師の追加(迅速審査 2018.04.18) について報告された。
- 議題 2. 株式会社メディコンによる浅大腿動脈から近位膝窩動脈病変に対する MD-12-001 を 用いたステント術における安全性及び有効性を検討する検証的試験【製造販売後臨床 試験】
 - ・治験の中止が報告された。

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。