平成30年度 第6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9月19日(月) 17:15~17:50 開催場所 小倉記念病院 第3-1 会議室 宮﨑 博章、村田 建一郎、里田 佳代子、入江 利行、福地 誠、野田 耕作、 出席委員名 德丸 由香里、井芹 信彦、吉崎 邦子、服部 貴明 大渕 美帆子、安藤 献児、原田 健司 欠席委員名

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. 日本メドトロニック株式会社の依頼による MDT-2114 ブタロリムス溶出型 2.0 mm 径ステントの臨床評価
 - ・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. 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。
 - ・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
 - ・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
 - ・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 4. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 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 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。
 - ・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。

- 議題 6. 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。
 - ・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 7. 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 8. 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。

審議結果:承認

- 議題 9. 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 10. 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。

- 議題 11. 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 NP023 の多施設共同比較試験(NP023-P01)
 - ・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. 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 13. 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
 - ・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。
 - ・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 14. 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
 - ・治験機器概要書、補償の概要の変更について、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 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血栓塞栓症発症リスクの高い非弁膜症性心房細動患者を対象とした BSJ003W の国内医療環境適合性 確認試験
 - ・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 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. 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

- ・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。
- ・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 18. 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 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腹膜透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験(MBA4-3)
 - ・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 20. 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
 - ・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。
 - ・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 21. 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
 - ・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。

- ・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。
- ・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. 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
 - ・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。
 - ・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. 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

- ・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 24. 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、説明文書・同意文書、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。

審議結果:承認

- 議題 25. 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 26. 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。

審議結果:承認

- 議題 27. 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
 - ・治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験機器概要書、症例報告書の見本、被験者 への支払い・予定される費用負担についての変更について、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 28. エドワーズライフサイエンス株式会社の依頼による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
 - ・治験実施計画書、説明文書・同意文書、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 29. Pioneer Lifescience Technologies Japan 株式会社の依頼による The PIONEER III Trial A Prospective Multicenter Global Randomized Controlled Trial Assessing the Safety and Efficacy of the BuMA Supreme™ Biodegradable Drug Coated Coronary Stent System for Coronary Revascularization in Patients with Stable Coronary Artery Disease or Non-ST Segment Elevation Acute Coronary Syndromes
 - ・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。
 - ・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. 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。
 - ・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 31. 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 32. 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

・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

【報告事項】

- 議題 1. 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
 - ・治験の終了が報告された。
- 議題 2. 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
 - ・治験分担医師の追加(迅速審査 2018.08.29) 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。