独立行政法人地域医療推進機構中京病院治験審査委員会　会議の記録の概要

|  |  |
| --- | --- |
| 開催日時  開催場所 | 西暦２０１９年４月２５日（木）　　１７時３０分～１８時１５分  中京病院大会議室 |
| 出席委員名 | 柴田元博、田中小百合、露木幹人、岡本知光、小寺雅也、磯谷　聡、片山孝文、河井和子、  越川健太郎 |
| 間宮隆吉、水野吉博、小林　司 |
| 欠席委員名 | 細田　毅 |
|  |
| ＜議題及び審議結果を含む主な議論の概要＞  【審議事項】  議題①　依頼者：　協和発酵キリン株式会社　　　　全身性強皮症患者を対象としたＫＨＫ４８２７の第Ⅲ相試験  [変　更]　　　(1案件)　　　治験分担医師変更  [迅速審査　変更]　　　　(1案件)　　　症例追加  上記について引き続き臨床試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　依頼者：バイエル薬品株式会社  　　　　　　糖尿病性腎症（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、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  [変　更]　　　(1案件)　　　治験分担医師変更  [安全性情報に関する報告書]　　（５案件）   1. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）　　　（３案件） 2. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・国内・海外症例）　　　（２案件）   上記について引き続き臨床試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　依頼者：バイエル薬品株式会社  糖尿病性腎症（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  [変　更]　　(1案件)　　　治験分担医師変更・治験計画書変更  [安全性情報に関する報告書]　　（３案件）   1. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）　　　（３案件）   ②　厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・国内・海外症例）　　　（２案件）  上記について引き続き臨床試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　依頼者：大塚製薬株式会社  過剰な体液貯留を有する小児心不全患者を対象としてトルバプタンの有効性、安全性、薬物動態、及び薬力学的作用を検討する多施設共同、非盲検、用量検討試験  [変　更]　　　(３案件)   1. 説明文書・同意文書変更、治験薬概要書変更（和訳版） 2. 治験分担医師変更   [安全性情報に関する報告書]　　（４案件）   * 1. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・国内症例）　　　（２案件）   ②　 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）　　　（２案件）  上記について引き続き臨床試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　依頼者：バイエル薬品株式会社  　　　　　　左室駆出率が低下した心不全（ＨＦｒＥＦ）患者を対象に、経口ｓＧＣ刺激薬ｖｅｒｉｃｉｇｕａｔの有効性及び安全性を検討す  　　　　　　る無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム  　　　　　　試験  [変　更]　　　（1案件）　　　治験分担医師変更  [安全性情報に関する報告書]　　（４案件）   1. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・国内・海外症例）　　　（１案件）   ②　厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）　　　（３案件）  上記について引き続き臨床試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　依頼者：レオ　ファーマ株式会社　　　　アトピー性皮膚炎を対象としたｔｒａｌｏｋｉｎｕｍａｂの第Ⅲ相臨床試験  [変　更]　　　（１案件）　　　治験薬概要書変更  [安全性情報に関する報告書]　　（６案件）   1. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・国内・海外症例）　（３案件） 2. 当院で発生した重篤な有害事象の提出。治験薬との因果関係はない。（第１報・第２報・第３報）　　（３案件）   上記について引き続き臨床試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　依頼者：レオ　ファーマ株式会社　　　　第Ⅲ相試験  [変　更]　　　（１案件）  　　　　　治験実施計画書変更・治験薬概要書変更・治験参加カード変更・説明文書・同意文書変更・説明文書・意思確認書  　　　　　変更・電子日誌手順書変更・患者アンケートマニュアル変更  [安全性情報に関する報告書]　　（４案件）   1. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・国内症例）　　（２案件） 2. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）　　（１案件） 3. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・国内・海外症例）　　　（１案件）   上記について引き続き臨床試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　依頼者：レオ　ファーマ株式会社  過去の ｔｒａｌｏｋｉｎｕｍａｂ 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象とした長期延長試験  [変　更]　　　（1案件）　　　治験薬概要書変更  [安全性情報に関する報告書]　　（４案件）   1. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・国内症例）　　　（２案件） 2. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）　　　（１案件） 3. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・国内・海外症例）　　　（１案件）   上記について引き続き臨床試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　依頼者：アヴィ合同会社　　　　ＡＢＴ-４９４  [変　更]　　　（1案件）  　　　　　　治験分担医師変更・治験実施計画書変更・同意説明文書変更・外用エモリエントの運用変更レター  [安全性情報に関する報告書]　　（４案件）  厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）　　　（４案件）  上記について引き続き臨床試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　依頼者：ノバルティス　ファーマ株式会社  中等症から重症の原発性シェーグレン症候群患者を対象にＶＡＹ７３６を反復皮下投与し、安全性及び有効性を評価するランダム化，二重盲検，プラセボ対照，多施設共同，第Ⅱ相用量設定試験  [安全性情報に関する報告書]　　（１案件）  年次報告  ［継続審査］　　治験期間が1年を超えるため  上記について引き続き臨床試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　依頼者：ノバルティス　ファーマ株式会社　　　　全身性エリテマトーデス(ＳＬＥ)患者  [変　更]　　　（２案件）   1. 治験薬概要書変更 2. 治験分担医師変更   [安全性情報に関する報告書]　　（２案件）   1. 年次報告 2. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）   上記について引き続き臨床試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　依頼者：　科研製薬株式会社  深達性Ⅱ度又はⅢ度熱傷を有する入院患者を対象としたKMW-1の第Ⅲ相試験  [変　更]　　　（１案件）　　　治験分担医師変更  [安全性情報に関する報告書]　　（２案件）  厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）  上記について引き続き臨床試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　依頼者：ＭＳＤ株式会社　　　　ＭＫ-３００９（ダプトマイシン）の第Ⅱ相試験  [変　更]　　　（１案件）　　　治験分担医師変更  [安全性情報に関する報告書]　　（１案件）  　　　　　　　その他（サマリー報告）  上記について引き続き臨床試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⑭　依頼者：マイランＥＰＤ合同会社  　　　　　糖尿病黄斑浮腫患者を対象としてＭＹＬ-１７０１Ｐ（Ｍ７１０）の有効性及び安全性をＥｙｌｅａ®と比較評価する多施設共同無作為化二重遮蔽実薬対照試験  [変　更]　　　（1案件）　　　治験分担医師変更  上記について引き続き臨床試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　依頼者：小野薬品工業株式会社　　　　ＯＮＯ-１１０１の第Ⅱ/Ⅲ相試験  小児の心機能低下例における頻脈性不整脈（心房細動、心房粗動、上室頻拍）を対象とした多施設共同非盲検非対照試験  [変　更]　　（１案件）　　　治験分担医師変更  [継続審査]　　治験期間が1年を超えるため  上記について引き続き臨床試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　依頼者：千寿製薬株式会社  　　　　　　加齢黄斑変性症を対象としたＳＪＰ-０１３３の第Ⅲ相試験  [変　更]　　（１案件）　　　治験分担医師変更  [継続審査]　　治験期間が1年を超えるため  上記について引き続き臨床試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　依頼者：第一三共株式会社　　　　多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ（ＡＭＧ１６２）の第ＩＶ相試験  [変　更]　　（２案件）   1. 記録保存期間変更 2. 添付文書変更   上記について引き続き臨床試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　医師主導試験　　　　ＩＤＥＣ-Ｃ２Ｂ８　全身性強皮症　第Ⅱ相  [変　更]　　（２案件）   1. 実施計画書別紙治験体制変更・治験薬概要書別紙変更 2. 治験分担医師変更   [安全性情報に関する報告書]　　（６案件）   1. 厚生労働省へ報告した未知・重篤副作用等症例一覧（個別症例報告・海外症例）　　　（１件） 2. 東京大学医学部付属病院で発生した重篤な有害事象の提出。（第１報・第２報・第３報・第４報・第５報）   　（５案件）  [その他]　　 ①　監査結果報告書（東大における監査結果）  ②　モニタリング報告書（中京病院で実施されたモニタリングの報告書）  上記について引き続き臨床試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　臨床研究　２型糖尿病患者を対象とした血管合併症抑止のための強化療法と従来治療とのランダム化比較試験介入終了後の追跡研究（Ｊ－ＤＯＩＴ３）  [変　更]　　（１案件）　　　試験分担医師変更  上記について引き続き臨床試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 | |