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２０２０年１２月２４日（木）　　１７時３０分～１９時２５分  中京病院大会議室 |
| 出席委員名 | 柴田元博、小川益男、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 |  |
|  |
| ＜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：生化学工業株式会社  ＳＩ-４４９癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験  治験実施の妥当性について審議した。責任医師が説明し委員からの質問に対し責任医師及び依頼者が回答した。  審議結果：承認  議題②　依頼者：Ｈｅｘａｌ社及びＳａｎｄｏｚ社  Ｈｅｘａｌ社及びＳａｎｄｏｚ社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたＳＯＫ５８３Ａ１の第Ⅲ相試験  治験実施の妥当性について審議した。依頼者が説明し委員からの質問に対し責任医師及び依頼者が回答した。  審議結果：承認  議題③　依頼者：ノバルティスファーマ株式会社  　　　　　　ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるシェーグレン症候群患者を対象としたＣＦＺ５３３の第Ⅱｂ相試験  治験実施の妥当性について審議した。依頼者が説明し委員からの質問に対し責任医師及び依頼者が回答した。  審議結果：承認  議題④　依頼者：サノフィ株式会社  　　　　　　アトピー性皮膚炎を有する日本人患者でのデユピルマブ試験  治験実施の妥当性について審議した。依頼者が説明し委員からの質問に対し責任医師及び依頼者が回答した。  審議結果：承認  議題⑤　依頼者：ヤンセンファーマ株式会社  　　　　　　全身性強皮症の患者を対象としたグセルクマブの多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、Proof-of-Concept 試験  治験実施の妥当性について審議した。依頼者が説明し委員からの質問に対し責任医師及び依頼者が回答した。  審議結果：承認  議題⑥　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  [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）　　　（２案件）  [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⑦　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  [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）　　　（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⑧　依頼者：アッヴィ合同会社  　　　　　中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド概要薬併用下のウパダシチニブの第Ⅲ  　　　　　相無作為化プラセボ対照二重盲検試験  [変　更]　　　（１案件）　　　説明文書・同意文書変更、治験薬概要書変更  [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）　　（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・国内症例・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：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）　　　治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、治験参加カード変更、被験者への支払いに関する資料の変更  [安全性情報に関する報告書]　　　（３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）　　　（２案件）  年次報告　　　（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⑩　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）　　　治験期間延長  [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・海外症例）　　（１案件）  ②当院で発生した重篤な有害事象の提出　　　（第１報：１案件、第２報：1案件、第３報：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⑪　依頼者：ノバルティスファーマ株式会社  　　　　　　ノバルティスファーマ株式会社依頼によるＳＬＥを対象としたＶＡＹ７３６およびＣＦＺ５３３の第Ⅱ相試験  [安全性情報に関する報告書]　　　（２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・海外症例）　　（2案件）  [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⑫　依頼者：　協和キリン株式会社  　　　　　　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）　　　治験薬概要書変更  [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）　　（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⑬　依頼者：中外製薬株式会社  　加齢黄斑変性患者を対象としたＦａｒｉｃｉｍａｂの第Ⅲ相試験  [変　更]　　　（１案件）　　　治験実施計画書変更  [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・海外症例）　　（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・国内症例・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⑭　依頼者：ＣＳＬベーリング株式会社  　　　　　　　成人皮膚筋炎（ＤＭ）患者を対象に ＩｇＰｒｏ２０（皮下注射用人免疫グロブリンＨｉｚｅｎｔｒａ®）の有効性、安全性及び薬  　　　　　　　物動態を評価する試験　－ＲＥＣＬＡＩＩＭ試験  [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⑮　依頼者：ノバルティスファーマ株式会社  　　　　　　ノバルティスファーマ株式会社依頼によるシェーグレン症候群患者を対象としたＣＦＺ５３３の第Ⅱ相試験  [変　更]　　　（１案件）　　　被験者への支払いに関する資料  [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・国内症例・海外症例）　　（２案件）  ［緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書］  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⑯　依頼者：アッヴィ合同会社  中等症から重症の成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としてリサンキズマブを評価する第Ⅱ相多施設共  同無作為化プラセボ対照二重盲検試験  [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）　　　（１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・国内症例・海外症例）　　　（２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⑰　依頼者：ノバルティスファーマ株式会社  　　　　　　　ＱＢＷ２５１の第Ⅱ相試験  [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・国内症例）　　　（２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⑱　依頼者：マイランＥＰＤ合同会社  　　　　　　　シスチン症患者を対象としたＡ０００３点眼液０．５５％の第Ⅲ相試験  [変　更]　　　（１案件）　　　被験者向け説明資料  [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⑲　依頼者:ギリアド・サイエンシズ株式会社  　ｂｉｏｌｏｇｉｃ ＤＭＡＲＤによる治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者を対象としたｆｉｌｇｏｔｉｎｉｂの第Ⅲ相試験  [変　更]　　　（１案件）　　　治験薬概要書変更、説明文書・同意文書変更  [安全性情報に関する報告書]　　　（５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・国内症例・海外症例）　　　（５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⑳　依頼者：ギリアド・サイエンシズ株式会社  ｂｉｏｌｏｇｉｃ ＤＭＡＲＤによる治療が効果不十分又は不耐容であった活動性乾癬性関節炎患者を対象としたｆｉｌｇｏｔｉｎｉｂの第Ⅲ相試験  [変　更]　　　（１案件）　　　治験薬概要書変更、説明文書・同意文書変更  [安全性情報に関する報告書]　　　（５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・国内症例・海外症例）　　　（５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㉑　依頼者：アッヴィ合同会社  中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした，リサンキズマブの第III 相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験  [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）　　　（１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・国内症例・海外症例）　　　（２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㉒　依頼者：アッヴィ合同会社  　　　　　　アッヴィ合同会社の依頼によるＡＢＢＶ-５９９の第Ⅱ相試験  [安全性情報に関する報告書]　　　（３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）　　　（３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㉓　依頼者：レオ　ファーマ株式会社  　　　　　　　全身療法が適用となる中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者に対するtralokinumab とコルチコステロイド外用剤併用の有効性及び安全性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照第3相試験  [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）　　　（２件）  ②年次報告  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  【迅速審査報告事項】  事項①　依頼者：ノバルティスファーマ株式会社  　　　　　　ノバルティスファーマ株式会社依頼によるシェーグレン症候群患者を対象としたＣＦＺ５３３の第Ⅱ相試験  　［変　更］　　　（１案件）　　　目標とする被験者数変更  【報告事項】  事項①　依頼者：ＣＳＬベーリング株式会社  　　　　　　　成人皮膚筋炎（ＤＭ）患者を対象に ＩｇＰｒｏ２０（皮下注射用人免疫グロブリンＨｉｚｅｎｔｒａ®）の有効性、安全性及び薬  　　　　　　　物動態を評価する試験　－ＲＥＣＬＡＩＩＭ試験  　　　　　　　　エントリー再開 | |