

平成 24 年度 第 11 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 2 月 18 日 (月) 17:15~17:50
開催場所	小倉記念病院 第 3-1 会議室
出席委員名	井上 勝美、田中 明、相部 仁、酒井 孝裕、大淵 美帆子、竹内 良夫、 里田 佳代子、入江 利行、片江 香津美、井芹 信彦
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	<p>【継続審議】</p> <p>議題 1. 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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。 ・ 治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書、治験実施計画書別紙 1 及び 2 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(規制当局および治験審査委員会への安全性報告、外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置、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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題 2. 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を対象とした AVJ-09-385 (冠動脈ステント試験) 第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題 3. 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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。 ・ 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(009)、治験薬副作用症例報告書 (国内) : 2012 年 12 月 26 日)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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題 4. 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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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。 ・ 治験実施計画書、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。 ・ 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(治験機器不具合・感染症症例報告書 (2012.12.26))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. 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)

- ・ 治験実施医療機関及び治験責任医師一覧の変更について、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（第 103 報～第 106 報））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. 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

- ・ 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。
- ・ 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. 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。
- ・ 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 8. 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(重篤副作用等症例一覧 SAE128.SAE129)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. 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(重篤副作用等症例一覧 SAE128.SAE129)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. 武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を有する 2 型糖尿病患者を対象とした SYR-322（アログリプチン）の第Ⅲ相試験

- ・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、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

議題 11. ポストン・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

- ・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。

審議結果：承認

議題 12. 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 13. 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) 150mm 品の臨床試験

- ・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 14. バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病患者を対象とした BAY77-1931 第Ⅲ相試験 (長期投与試験)

- ・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 15. ポストン・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

- ・治験依頼者から報告された安全性情報(製造販売後臨床試験、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。

審議結果：承認

議題 16. 第一三共株式会社の依頼による症候性静脈血栓塞栓症患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

- ・治験依頼者から報告された安全性情報(安全性情報 SAE235～238)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. 第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患

者を対象とした CS-747S（プラスグレル塩酸塩）第Ⅲ相試験

- ・治験依頼者から報告された安全性情報(治験薬副作用症例報告書)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. 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

- ・治験依頼者から報告された安全性情報(副作用報告 第 111 回～114 回)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. 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）

- ・治験依頼者から報告された安全性情報(副作用報告 第 111 回～114 回)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. 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 21. ポストン・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(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。

審議結果：承認

議題 22. 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

- ・治験依頼者から報告された安全性情報(安全性情報に関する報告 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 23. 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

- ・治験依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用等症例定期報告書)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

【報告事項】

	<p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者実施体制変更について報告された。 <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者実施体制変更について報告された。 <p>議題 3. 武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を有する 2 型糖尿病患者を対象とした SYR-322（アログリプチン）の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書別紙 2 の変更について報告された。 <p>議題 4. ポストン・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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書別紙、Case Report Forms の変更について報告された。 <p>議題 5. 協和発酵キリン株式会社の依頼による CCR4 陽性の成人 T 細胞白血病リンパ腫患者（初発未治療患者）を対象とした VCAP/AMP/VECP（mLSG15）療法と mLSG15+KW-0761 療法による後期第Ⅱ相ランダム化比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験の終了が報告された。 <p>議題 6. 第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S（プラスグレル塩酸塩）第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験の終了が報告された。
特記事項	なし