

平成 25 年度 第 2 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 5 月 20 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、相部 仁、酒井 孝裕、大淵 美帆子、竹内 良夫、里田 佳代子、<br>入江 利行、片江 香津美、井芹 信彦   |
| 議題及び審議<br>結果を含む主<br>な議論の概要 | <p><b>【継続審議】</b></p> <p>議題 1. Cook Japan 株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症患者を対象とした ZSFA の第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 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。</li> <li>・ 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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 2. 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 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。</li> <li>・ 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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 3. 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 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。</li> <li>・ 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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 4. 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"> <li>・ 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。</li> <li>・ 治験依頼者から報告された安全性情報(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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>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)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験薬概要書、治験実施体制の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li> <li>・ 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) 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。</li> </ul> |

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

- ・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。

審議結果：承認

議題 7. 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

- ・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(措置調査報告書、個別報告共通ラインリスト)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 8. 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)

- ・分担医師、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(副作用報告、規制当局報告分)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. 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)

- ・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(重篤副作用等症例定期報告書、個別報告共通ラインリスト)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 10. 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

- ・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。
- ・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 11. 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

- ・分担医師・協力者リスト、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(個別報告ラインリスト、治験機器不具合・感

染症症例報告書)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 12. 日本ゴア株式会社の依頼による大腿膝窩動脈に対する末梢血管用ステントグラフトシステム (GP1101) の多施設共同検証試験

- ・ 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. 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

- ・ 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。
- ・ 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. 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

- ・ 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(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 15. 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

- ・ 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(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 16. 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 17. 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

- ・ 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(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。

|      |  |
|------|--|
|      | <p>審議結果：承認</p> <p>議題 18. 株式会社カネカの依頼によるネイティブ冠動脈病変に対する KCS03 冠動脈ステントの有効性・安全性を評価する臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・治験依頼者から報告された安全性情報(治験機器不具合に関する報告書)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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 19. 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 20. 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書、治験薬概要書、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。</li> <li>・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)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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 21. 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>議題 1. 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"> <li>・製造販売承認の取得が報告された。</li> </ul> <p>議題 2. エーザイ株式会社の依頼による臨床第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・開発中止が報告された。</li> </ul> |
|      |  |
| 特記事項 | なし   |