

標題	平成 29 年度第 11 回治験審査委員会公開用議事録
日 時	平成 30 年 2 月 6 日(火) 16:00~16:40
場 所	南棟 2 階 会議室
出席者	岡田、西川、棄井、中澤、尾崎、木島、新谷、羽田、木下、開、山本 S M O : 泉、川野
議事内容	
議題① 日本ベーリンガーイングельハイム株式会社の依頼による GLORIA-AF: 心房細動患者における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリ (フェーズ II/III)	
<ul style="list-style-type: none"><li>当該施設で発生した有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li></ul>	
<審議結果：上記案件承認>	
議題② ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第 2 相臨床試験	
<ul style="list-style-type: none"><li>当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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><li>当該試験における説明文書・同意書の補遺について、治験継続の妥当性を審議した。</li><li>当該施設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について審議した。</li></ul>	
<審議結果：上記案件承認>	
議題③ 武田薬品工業株式会社の依頼による幹細胞移植歴のない初発の多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib の第 3 相試験	
<ul style="list-style-type: none"><li>当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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：上記案件承認>	
議題④ ファイザー株式会社の依頼による膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象とした Tanezumab の長期安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第 3 相多施設共同無作為化二重盲検実薬対照試験	
<ul style="list-style-type: none"><li>当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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：上記案件承認>	
議題⑤ ファイザー株式会社の依頼による膝関節、股関節または肩関節の関節全置換術を実施した tanezumab 試験の被験者を対象とした第 3 相多施設共同長期観察試験	
<ul style="list-style-type: none"><li>当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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：上記案件承認>	

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 (VOYAGER PAD)

- 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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：上記案件承認>

議題⑦ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験、及び非盲検非対照長期継続投与試験

- 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- 当該施設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について審議した。

<審議結果：上記案件承認>

議題⑧ 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

- 当該試験における保険契約付保証明書の更新について、治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：上記案件承認>

議題⑨ 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)

- 当該施設で発生した重篤な有害事象及び不具合について、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：上記案件承認>

議題⑩ 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病変の治療における 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

- 当該治験機器で発生した重篤な副作用について、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。

- 当該試験における治験実施計画書の改訂について、治験継続の妥当性を審議した。

- 当該施設で発生した重篤な有害事象及び不具合について、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：上記案件承認>

議題⑪ サノフィ株式会社の依頼によるアリロクマブの第 4 相試験

- 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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：上記案件承認>

議題⑫ 大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

- ・当該試験における治験分担医師の変更について、治験継続の妥当性を審議した。  
<審議結果：上記案件承認>

【終了報告】

議題⑬ 久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相試験

- ・当該治験の終了について報告した。

【その他報告事項】

議題⑭ 平成 29 年度第 10 回 IRB の議事録内容を確認し、了承した。

以上