

平成28年度第9回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成28年12月13日（火）14時00分～17時00分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 岡野 睦 上條敏夫
小山一乗 志摩園子 原田久美子 村上貴久
山本 昇
欠席者：池田千絵子 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(18) 「アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による脂質異常症患者を対象としたAMG145（エボロクマブ）の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：脂質異常症、治験薬名：Evolocumab（AMG 145）】

-の治験に関する変更（治験薬概要書：①、分担医師：③）、安全性報告（②、④）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 11施設・11診療科）
治験薬概要書の改訂について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 11施設・11診療科）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設・1診療科）
治験分担医師の変更について審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 1施設・1診療科）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」
- ④ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第9回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成28年12月13日（火）14時00分～17時00分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 岡野 睦 上條敏夫
小山一乗 志摩園子 原田久美子 村上貴久
山本 昇
欠席者：池田千絵子 蓑原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(79) 「アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるAMG 423の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：慢性心不全、治験薬名：AMG 423】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 6施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第9回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成28年12月13日（火）14時00分～17時00分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 岡野 睦 上條敏夫
小山一乗 志摩園子 原田久美子 村上貴久
山本 昇
欠席者：池田千絵子 蓑原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告
(13)

「MRQ-01の第Ⅲ相臨床試験」

【治験依頼者：丸石製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：〇〇〇〇、治験薬名：MRQ-01】

-の終了報告について

【内 容（概要）】：治験終了について報告された（1施設）。

平成28年度第9回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成28年12月13日（火）14時00分～17時00分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 岡野 睦 上條敏夫
小山一乗 志摩園子 原田久美子 村上貴久
山本 昇
欠席者：池田千絵子 蓑原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告
(14)

「MRQ-01の長期投与試験」

【治験依頼者：丸石製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：〇〇〇〇、治験薬名：MRQ-01】

-の終了報告について

【内 容（概要）】：治験終了について報告された（1施設）。

平成28年度第9回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成28年12月13日（火）14時00分～17時00分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 岡野 睦 上條敏夫
小山一乗 志摩園子 原田久美子 村上貴久
山本 昇
欠席者：池田千絵子 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告

(18) 「MSD株式会社の依頼による院内肺炎又は人工呼吸器関連肺炎患者を対象としたMK-7655Aの第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：MSD株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：院内肺炎又は人工呼吸器関連肺炎、治験薬名：MK-7655A】

-の迅速審査結果について

【内容（概要）】：分担医師の変更に関する迅速審査結果
（平成28年11月18日実施承認）について報告された（1施設）。

平成28年度第9回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成28年12月13日（火）14時00分～17時00分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 岡野 睦 上條敏夫
小山一乗 志摩園子 原田久美子 村上貴久
山本 昇
欠席者：池田千絵子 蓑原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(78) 「MSD株式会社の依頼による複雑性腹腔内感染症患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：MSD株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：複雑性腹腔内感染症、治験薬名：MK-7625A】

-の治験に関する変更（治験薬概要書：①、分担医師：②）、安全性報告（①、③）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 9施設）
治験薬概要書の改訂について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第9回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成28年12月13日（火）14時00分～17時00分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 岡野 睦 上條敏夫
小山一乗 志摩園子 原田久美子 村上貴久
山本 昇
欠席者：池田千絵子 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(85) 「閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行を対象としたNS-304の後期第II相試験」

【治験依頼者：日本新薬株式会社、開発の相：後期第II相、
対象疾患名：閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行、治験薬名：NS-304】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 9施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続すること
の適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第9回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成28年12月13日（火）14時00分～17時00分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 岡野 睦 上條敏夫
小山一乗 志摩園子 原田久美子 村上貴久
山本 昇
欠席者：池田千絵子 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(87) 「がん疼痛に対するHFT-290の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：久光製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：がん疼痛、治験薬名：HFT-290】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 4施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続すること
の適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第9回 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

日時：平成28年12月13日（火）14時00分～17時00分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 岡野 睦 上條敏夫
小山一乗 志摩園子 原田久美子 村上貴久
山本 昇
欠席者：池田千絵子 蓑原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(88) 「第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b（エドキサバン）第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：第一三共株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：非弁膜症性心房細動、治験薬名：DU-176b】

-の安全性報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（被験者の募集の手順に関する資料：②、実施計画書：③、同意説明文書：④、同意説明文書(PGx)：⑤、分担医師：⑥）、治験の実施（⑦）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 20施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 13施設）
被験者の募集の手順に関する資料について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 10施設）
実施計画書の改訂について審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 9施設）
同意説明文書の変更について審議を行った。
- ⑤（継続の適否：対象医療機関 3施設）
同意説明文書(PGx)の変更について審議を行った。
- ⑥（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。
- ⑦（実施の適否：対象医療機関 1施設）
新規に参加を希望する医療機関について、実施体制及び同意説明文書等について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」
- ④ 「承認する。」
- ⑤ 「承認する。」
- ⑥ 「承認する。」
- ⑦ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：