受託研究審査委員会議事概要

委員会開催日: 2019 年 5 月 15 日(水曜日) 15 時 30 分 ~ 15 時 50 分

会議場:第一会議室

出席者:安達 献(委員長)、谷口 正実(副委員長)、平田 光博、松井 利浩

大松 華子、澤井 孝夫、長塚 敏郎、佐俣 宜宏、山本 昇、小嶋 久子、髙橋 正身

委員長より、審議及び採決の際は当該治験に関与する委員の退席を求める旨が伝えられた。

1 新規受託研究

(1) ヒュミラ®皮下注 特定使用成績調査ー化膿性汗腺炎患者を対象とした長期使用に関する調査ー

【審議事項】

調査実施の妥当性について審議した。

審議結果 承認

2 安全性情報等報告及び治験に関する変更報告

既存の合成 DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつ csDMARD 治療で効果不十分な中等症から重症の日 (2) 本人活動性関節リウマチ患者における upadacitinib(ABT-494) とプラセボとの第 II b/III 相無作為化二重盲検 比較試験

【審議事項】

院内で発現した重篤な有害事象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。

海外安全性情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。

同意説明文書の改訂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

メトトレキサート(MTX)の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者における upadacitinib (ABT-494)の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第 III 相無作為化二重盲検比較試験

【審議事項】

海外安全性情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。

同意説明文書の改訂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

(4) グンゼ株式会社の依頼による消化器外科領域の手術患者を対象とした GM142 の臨床試験

【審議事項】

院内で発現した重篤な有害事象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。 治験実施計画書の改訂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

中外製薬株式会社の依頼による, 前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象としたcrenezumabの第 III (5) 相試験

【審議事項】

海外安全性情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

(6) リウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験

【審議事項】

国内安全性情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

(7) | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験

【審議事項】

国内外安全性情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

(8) サンファーマ株式会社依頼による乾癬患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第皿相試験及び長期延 長試験

【審議事項】

海外安全性情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

中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多 (9) 施設共同、非盲検試験(LIMMITLESS 試験)

【審議事項】

海外安全性情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。 添付文書追加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

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外用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

A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis

【審議事項】

(10)

海外安全性情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

切除不能なステージIV 尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法及び (11) tremelimumab との併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験

【審議事項】

国内外安全性情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。

治験薬概要書の改訂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

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慢性心不全患者を対象とした AMG423 の第Ⅲ 相試験

【審議事項】

国内外安全性情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

(13) レボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病患者を対象とした KW-6356 の後期第 II 相試験

【審議事項】

治験分担医師氏名リストの改訂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

(14) パーキンソン病患者を対象とした LY03003 の第 I 相試験

【審議事項】

被験者の募集の手順広告等に関する資料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

(15) キッセイ薬品工業株式会社の依頼による前期第 II 相臨床試験

【審議事項】

治験分担医師氏名リストの改訂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

(16) ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたアベルマブ(MSB0010718C)の第Ⅲ相試験

【審議事項】

治験分担医師氏名リストの改訂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

3 終了報告等

(17) リウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験

【報告事項】

製造販売承認取得の報告

中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多 (18) 施設共同、非盲検試験 (LIMMITLESS 試験)

【報告事項】

製造販売承認取得の報告

投与中のメトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトの皮下注射時と点 (19) 滴静注時の有効性、薬物動態、安全性及び免疫原性の類似性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検ダ ブルダミー第Ⅱ/Ⅲ相試験

【報告事項】

文書の保存期間の報告

(20) リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験③

【報告事項】

製造販売承認取得の報告

(21) リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験④

【報告事項】

製造販売承認取得の報告

(22) ゾレア皮下注用 特定使用成績調査(小児の気管支喘息)

【報告事項】

調査終了の報告

4 その他報告

2018 年度治験実施状況報告について