

平成27年7月治験審査委員会議事要旨

日時：平成27年7月13日（月）17:20～18:00

場所：独立行政法人国立病院機構 旭川医療センター 大研修室

出席者：藤兼俊明副院長、藤内智臨床研究部長、木村隆臨床教育研修部長、岡田令事務部長、櫻庭孝行企画課長、
後藤達也薬剤部長、橋本一彦外部委員、小島治士外部委員

委員長：藤兼俊明副院長

治験管理室：三上、金野、渡邊

課題1 「持続型喘息の患者を対象としたdupilumabの第Ⅲ相試験」

依頼者 サノフィ株式会社

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告書（2015年6月29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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

課題2 「パーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象としたAD-810Nの検証的試験〔第3相試験〕」

依頼者 大日本住友製薬株式会社

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告書（2015年6月11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。

審議結果：承認（木村臨床教育研修部長を除く全員）

課題3 「富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎患者を対象としたT-4288の臨床第Ⅱ相試験」

依頼者 富山化学工業株式会社

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告書（2015年6月25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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

課題4 「日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告書（2015年6月5日）（2015年6月19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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

課題5 「アヅヴィ合同会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした、ABT-SLV187の長期継続投与試験」

依頼者 アヅヴィ合同会社

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告書（2015年5月29日）（2015年6月15日）（2015年6月29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。

・治験実施状況報告書（2015年6月17日）安全性、GCP遵守状況、その他について報告した。

審議結果：承認（木村臨床教育研修部長を除く全員）

議題6 「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ib/II相試験」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2015年6月9日）（2015年6月23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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

議題7 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象としたBAF312の第III相試験」

依頼者 ノバルティス ファーマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2015年6月10日）（2015年6月24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。

審議結果：承認（木村臨床教育研修部長を除く全員）

議題8 「バイオジェン・アイディック・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第III相試験」

依頼者 バイオジェン・アイディック・ジャパン株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2015年6月1日）（2015年6月22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。
- ・治験に関する変更申請書（2015年6月22日）について審議した。

審議結果：承認（木村臨床教育研修部長を除く全員）

議題9 「クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたPF-00299804の第III相試験」

依頼者 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2015年6月24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。
- ・治験に関する変更申請書（2015年6月15日）について審議した。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

議題10 「関節リウマチ患者を対象としたBaricitinibの長期安全性及び有効性を検討する多施設共同第III相試験」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2015年6月10日）（2015年6月24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。

審議結果：承認

議題11 「日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたBaricitinibの第III相試験（JADV）」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2015年6月10日）（2015年6月24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。

審議結果：承認

議題12 「吸入ステロイド薬及びその他の長期管理薬を使用しているにもかかわらずコントロール不十分な喘息患者を対象としたLebrikizumabの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相ランダム割付二重盲検プラセボ対照比較試験」

依頼者 中外製薬株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2015年6月9日）（2015年6月23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。
- ・治験に関する変更申請書（2015年6月15日）（2015年6月29日）について審議した。
審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長、後藤薬剤部長を除く全員）

課題13 「循環器疾患の既往又は高リスクを有する中等度の慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたフルチカゾンフランカルボン酸エステル/GW642444 吸入用散剤100 mcg/25 mcg投与時の生存率に対する有効性をプラセボと比較する臨床アウトカム試験」

依頼者 パレクセル・インターナショナル株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2015年6月12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。
- ・治験に関する変更申請書（2015年6月23日）について審議した。
審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

議題14 「GGSのCIDPを対象とした第Ⅲ相試験」

依頼者 帝人ファーマ株式会社

【審議事項】

- ・治験に関する変更申請書（2015年7月1日）について審議した。
審議結果：承認（木村臨床教育研修部長を除く全員）