

## 第 200 回治験審査委員会議事要旨

開催日時 平成 28 年 10 月 17 日(月) 18 時 25 分～18 時 40 分  
開催場所 医療福祉研究センター 中会議室 2  
出席者 青柴教授, 本多教授, 古川教授, 池上教授, 青柳教授, 永瀬准教授, 藤田講師,  
鈴木教授, 久留主教授, 大久保教授, 坂井副看護部長, 宇津木資材課課長補佐,  
高橋薬剤部長, 山本薬剤師

### 1. 新たな安全性情報に関する報告書 10 件の審議

- 1) 「局面型皮疹を有する乾癬患者を対象とした AIN457 の第Ⅲ相試験を完了した  
被験者を対象に AIN457 のプレフィルドシリンジを用いた長期有効性,  
安全性及び忍容性を検討する継続投与試験(第Ⅲ相試験)」  
【皮膚科, ノバルティス ファーマ株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.9.15 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。
- 2) 「局面型皮疹を有する乾癬患者, 膿疱性乾癬(汎発型)患者及び乾癬性紅皮症患者を  
対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験(継続長期投与試験)」  
【皮膚科, 協和発酵キリン株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.9.27 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。
- 3) 「日本人の MRSA 感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)  
患者における BAY1192631 (Tedizolid) の有効性及び安全性について  
リネゾリドとの比較試験(第Ⅲ相試験)」  
【皮膚科, バイエル薬品株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.9.16 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。
- 4) 「日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対する BAY 86-5321 [アフリベルセプト  
(アイリーア®)] 硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の  
有効性と安全性を評価する第Ⅳ相試験」  
【眼科, バイエル薬品株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.9.13 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。
- 5) 「先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした  
Dupilumab の非盲検試験(第Ⅲ相試験)」  
【皮膚科, サノフィ株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.8.24, 2016.9.7, 2016.9.20 報告)等を資料とし  
審議した結果, 治験実施の継続を承認した。

- 6) 「重症から最重症の COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロール  
配合吸入剤(Ba679+BI1744)の COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験」  
【内科(呼吸器), 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.9.6, 2016.9.30 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。
- 7) 「滲出性加齢黄斑変性患者を対象とした  
Abicipar Pegol(AGN-150998)の安全性及び有効性の第Ⅲ相試験」  
【眼科, アラガン・ジャパン株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.9.14 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。
- 8) 「ジェノタイプ 2 の慢性 C 型肝炎(HCV)患者を対象とした 12 週間のレジパスビル/  
ソホスブビル固定用量配合錠の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」  
【内科(消化器), ギリアド・サイエンズ株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.9.23 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。
- 9) 「KRP-AM1977Y 第Ⅲ相臨床試験－市中肺炎患者を対象とした二重盲検比較試験－」  
【内科(呼吸器), 杏林製薬株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.9.26 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。
- 10) 「KRP-AM1977Y 第Ⅲ相臨床試験－呼吸器感染症患者を対象とした一般臨床試験－」  
【内科(呼吸器), 杏林製薬株式会社】  
安全性情報等に関する報告書(2016.9.26 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。

## 2. 治験に関する変更申請書 2 件の審議

- 1) 「先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした  
Dupilumab の非盲検試験(第Ⅲ相試験)」  
【皮膚科, サノフィ株式会社】  
治験に関する変更申請書(2016.9.20 報告)等を資料とし審議した結果,  
治験実施の継続を承認した。

変更箇所 : 治験薬に関するレター  
(治験薬規格外の結果について)

2) 「滲出性加齢黄斑変性患者を対象とした

Abicipar Pegol(AGN-150998)の安全性及び有効性の第Ⅲ相試験」

【眼科，アラガン・ジャパン株式会社】

治験に関する変更申請書(2016.9.21 報告)等を資料とし審議した結果，  
治験実施の継続を承認した。

変更箇所： 治験分担医師・治験協力者リスト

〔報告事項〕

1. 治験終了報告書が下記 2 件提出され，各委員了承した。
  - 1) E2007(エーザイ株式会社)～抗てんかん剤
  - 2) CIM331(中外製薬株式会社)～アトピー治療剤
  
2. 開発の中止に関する報告書が下記 5 件提出され，各委員了承した。
  - 1) S-646240(塩野義製薬株式会社)～加齢黄斑変性治療剤
  - 2) TRK-100STP(東レ株式会社)～末梢循環改善剤
  - 3) MP-424(初回治療例)～抗ウイルス剤
  - 4) MP-424(再燃例)～抗ウイルス剤
  - 5) MP-424(無効例)～抗ウイルス剤

〔議事録について〕

第 198 回の委員会の記事録に対して訂正等の連絡がなかったため承認をし，  
第 199 回の委員会の議事録について訂正があれば，次回の委員会までに事務局に  
連絡することとした。