

第 206 回治験審査委員会議事要旨

開催日時 平成 29 年 4 月 17 日(月) 17 時 40 分～17 時 54 分
開催場所 医療福祉研究センター 中会議室 2
出席者 本多教授, 池上教授, 鈴木教授, 東谷講師, 青柳教授, 永瀬准教授,
久留主教授, 大久保教授, 菅原副看護部長, 間根山事務部次長,
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 7 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(secukinumab)の第Ⅲ相試験を完了した被験者を対象に AIN457(secukinumab)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」
【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(2017.3.15 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) 「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(2017.2.22, 2017.3.8, 2017.3.17 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) 「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(2017.2.27 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。
- 4) 「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(2017.3.10, 2017.3.23 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。
- 5) 「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・サイエンシズ株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2017.3.24 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) 「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(2017.3.23 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。
- 7) 「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(2017.3.23 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。

2. 治験に関する変更申請書 5 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(2017.3.16 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。
変更箇所 : 説明文書および同意文書
- 2) 「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(2017.3.23 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。
変更箇所 : 治験実施計画書
- 3) 「KRP-AM1977Y 第Ⅲ相臨床試験ー市中肺炎患者を対象とした二重盲検比較試験ー」
【内科(呼吸器), 杏林製薬株式会社】
治験に関する変更申請書(2017.3.23 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。
変更箇所 : 治験薬概要書
治験実施計画書
- 4) 「KRP-AM1977Y 第Ⅲ相臨床試験ー呼吸器感染症患者を対象とした一般臨床試験ー」
【内科(呼吸器), 杏林製薬株式会社】
治験に関する変更申請書(2017.3.23 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。
変更箇所 : 治験薬概要書
治験実施計画書
- 5) 「日本臓器製薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛に対する NZ-687 の第Ⅲ相臨床試験」
【皮膚科, 日本臓器製薬株式会社】
治験に関する変更申請書(2017.4.1 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(治験分担医師)

3. 治験実施状況報告書 1 件の審議

- 1) 「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】
治験実施状況報告書(2017.2.24 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。

[報告事項]

1. 治験終了報告書が下記 1 件提出され, 各委員了承した。
 - 1) Ba679+BI1744(日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社)~気管支拡張剤
2. 開発の中止等に関する報告書が下記 1 件提出され, 各委員了承した。
 - 1) NPC-02(ノーベルファーマ株式会社)~亜鉛欠乏症治療剤

[議事録について]

第 204 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 205 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。