

治験審査委員会

開催日時	平成30年 2月 5日(月) 17:00~17:40
開催場所	ふれあい棟3F談話室(院内)
出席委員	油布 祐二、矢田 雅佳、小館 満太郎、辻岡 寛、田中 典子 溝田 智美、荒木 哲也、小野 清恒、今村 具広 (なお出席委員のなかで審査治験に関与する場合は、審議及び採決には不参加とする)

議題	依頼者名	ギリアド・サイエンシズ株式会社
	成分記号	Filgotinib
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	関節リウマチ
	審議内容	治験依頼者より提出された申請書類ならびに資料に基づき、当院における治験実施の妥当性について審議した。
審議結果	承認	

議題	依頼者名	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社
	成分記号	リナグリプチン
	開発の相	第Ⅲb相
	対象疾患	2型糖尿病
	審議内容	治験期間延長についての迅速審査の報告を行った。治験責任医師より提出された重篤な有害事象報告(第3報)に基づき、並びに治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	サノフィ株式会社
	成分記号	SAR231893
	開発の相	第Ⅱb/Ⅲ相
	対象疾患	気管支喘息
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	日本イーライリリー株式会社
	成分記号	LY3009104
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	関節リウマチ
	審議内容	治験依頼者より提出された治験薬概要書の変更について、及び安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	(治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社
	成分記号	BI 695502
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	非小細胞肺癌
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	ノバルティスファーマ株式会社
	成分記号	LCZ696
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	慢性心不全
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	日本イーライリリー株式会社
	成分記号	LY3009806
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	肝細胞癌
	審議内容	治験責任医師より提出された重篤な有害事象報告(第1報、第2報及び他第1報)に基づき、並びに治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	アステラス製薬株式会社
	成分記号	ASP015K
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	関節リウマチ
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	バイエル薬品株式会社
	成分記号	BAY1841788(ODM-201)
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	前立腺癌
	報告内容	治験の終了報告を行った。

議題	依頼者名	Pearl Therapeutics, Inc.
	成分記号	PT010、PT003、PT009 ①
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	COPD
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	Pearl Therapeutics, Inc.
	成分記号	PT010、PT003、PT009 ②
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	COPD
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	ノバルティスファーマ株式会社
	成分記号	QAW039
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	気管支喘息
	審議内容	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、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	依頼者名	グラクソ・スミスクライン株式会社
	成分記号	GSK1278863
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	腎性貧血
	審議内容	治験依頼者より提出された保険契約付保証書の変更について、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	依頼者名	ヤンセンファーマ株式会社
	成分記号	JNJ-54861911
	開発の相	Ⅱb/Ⅲ相
	対象疾患	アルツハイマー型認知症
	審議内容	治験依頼者より提出された治験薬概要書及び被験者の募集の手順(広告等)に関する資料、Clinical Dementia Rating Scaleの各変更について、及び安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	アツヴィ合同会社
	成分記号	ABT-494
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	関節リウマチ
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	エーザイ株式会社
	成分記号	E6011
	開発の相	Ⅱ相
	対象疾患	関節リウマチ
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	丸石製薬株式会社
	成分記号	MR11A8
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	急性呼吸窮迫症候群
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	アステラス製薬株式会社
	成分記号	エンザルタミド
	開発の相	Ⅳ相
	対象疾患	前立腺癌
	審議内容	治験依頼者より提出された添付文書の変更について、及び安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	ギリアド・サイエンシズ株式会社
	成分記号	Filgotinib
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	関節リウマチ
	審議内容	治験依頼者より提出された予定される治験費用に関する資料の変更について、及び安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社
	成分記号	BMS-936558/BMS-734016
	開発の相	Ⅲb相
	対象疾患	非小細胞肺癌
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	アストラゼネカ株式会社
	成分記号	ダパグリフロジン
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	心不全
	審議内容	治験責任医師より提出された重篤な有害事象報告(第1報、第2報)に基づき、並びに治験依頼者より提出された「電子患者日誌の質問の一部が表示されていない問題について」のレター内容について、及び安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	バイエル薬品株式会社
	成分記号	BAY 1002670
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	子宮筋腫
	審議内容	治験依頼者より提出された治験分担医師・協力者リスト及びPRO(タブレット型コンピューター)スクリーンショットの各変更について、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	依頼者名	日本新薬株式会社
	成分記号	NS-580
	開発の相	第Ⅱ相
	対象疾患	
	報告内容	治験分担医師・治験協力者リストについての迅速審査の報告を行った。

議題	依頼者名	小野薬品工業株式会社
	成分記号	ONO-4538
	開発の相	Ⅱ/Ⅲ相
	対象疾患	胃がん
	審議内容	治験依頼者より提出された治験薬概要書の変更について、及び安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	小野薬品工業株式会社
	成分記号	ONO-4538
	開発の相	Ⅰ/Ⅱ相
	対象疾患	敗血症
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	ギリアド・サイエンシズ株式会社
	成分記号	ソホスブビル/velpatasvir固定用量配合錠、リハビリン
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	非代償期C型肝炎
	審議内容	治験依頼者より提出された安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	ファイザー株式会社
	成分記号	Clostridium difficile Vaccine (PF-06425090)
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	クロストリジウム・ディフィシル感染
	審議内容	治験依頼者より提出された損害保険付保証書の変更について、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	依頼者名	ファイザー株式会社
	成分記号	
	開発の相	Ⅰ相
	対象疾患	
	審議内容	治験責任医師より提出された治験参加についての同意説明文書および同意書の変更について、並びに治験依頼者より提出された「温度逸脱に関するProtocol Deviation Alert Letter」の変更について、及び安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	アストラゼネカ株式会社
	成分記号	Durvalumab(MEDI4736), Tremelimumab
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	肝細胞癌
	審議内容	治験依頼者より提出された治験薬概要書の変更について、及び安全性に関する情報に基づき、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	

議題	依頼者名	小野薬品工業株式会社
	成分記号	ONO-1101
	開発の相	後期Ⅱ/Ⅲ相
	対象疾患	敗血症に伴う頻脈性不整脈
	審議内容	治験実施計画書の変更についての迅速審査の報告を行った。治験責任医師より提出された重篤な有害事象報告(第1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	