

治験審査委員会

開催日時	平成30年 5月 7日(月) 17:00~17:45
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、中村 憲道、辻岡 寛、田中 典子 樋口 愛紀子、秋永 理恵、溝田 智美、荒木 哲也、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	アストラゼネカ株式会社
	成分記号	ダバグリフロジン
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	慢性腎臓病
	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
	報告内容	治験終了報告を行った。

議題	依頼者名	日本ベリンガーインゲルハイム株式会社
	成分記号	Dabigatran
	開発の相	第Ⅱ/Ⅲ相
	対象疾患	心房細動
	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	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。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。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	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社
	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。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	ハ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。治験依頼者より提出された治験参加カードの変更、およ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。治験依頼者より提出された治験薬概要書の変更、およ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	MEDI4736、Tremelimumab
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	非小細胞肺癌①
	審議内容	治験依頼者より提出された治験実施計画書及び治験契約書別紙2(開発業務受託機関終了)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	アストラゼネカ株式会社
	成分記号	MEDI4736、Tremelimumab
	開発の相	第Ⅲ相
	対象疾患	非小細胞肺癌②
	審議内容	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。治験依頼者より提出された治験実施計画書及び治験契約書(治験期間及び開発業務受託機関終了)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	ハ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①
	審議内容	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。治験依頼者より提出された治験実施計画書および治験参加カードの変更、さらに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	ハルティスファーマ株式会社
	成分記号	QAW039
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	気管支喘息②
	審議内容	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。治験依頼者より提出された治験参加カードの変更、さらに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	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保険契約証明書及び被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の変更、さらに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。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。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
	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	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。治験依頼者より提出された生産物賠償責任保険(補償特約条項付帯)付保証書の変更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①
	審議内容	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。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	Filgotinib
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	関節リウマチ②
	審議内容	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。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	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。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	ダバグリフロジン
	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。治験責任医師より提出された説明文書・同意文書の変更について、並びに治験依頼者より提出された治験実施計画書及び臨床試験に係る補償制度の概要(被験者／患者)、被験者の健康被害の補償に関して(施設用)の各変更、さらに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①
	審議内容	治験責任医師より提出された実施状況報告書、治験分担医師・治験協力者リストの変更、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	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②
	審議内容	治験責任医師より提出された治験分担医師・治験協力者リストの変更及び説明文書・同意文書の個人情報に関する追加情報2件、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	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	治験責任医師より提出された実施状況報告書、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	ギリアド・サイエンシズ株式会社
	成分記号	ソホスビル/velpatasvir、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「Month 12 visit checklist」「試験における治験実施計画書の変更について」の2つのレターについて、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	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	治験依頼者より提出された「治験実施計画書に関するご連絡」のレターについて、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 85-3934
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	腎性貧血①
	審議内容	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。治験責任医師より提出された同意説明文書・同意文書の変更及び同意説明文書補遺の個人情報に関する追加情報、並びに治験依頼者より提出された治験実施計画書及び治験薬概要書、被験者の安全等に係る資料の各変更について、さらに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 85-3934
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	腎性貧血②
	審議内容	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。治験責任医師より提出された同意説明文書・同意文書の変更及び同意説明文書補遺の個人情報に関する追加情報、並びに治験依頼者より提出された治験実施計画書及び治験薬概要書、被験者の安全等に係る資料の各変更について、さらに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	アクテリオン ファーマシューティカルス ジャパン株式会社
	成分記号	clazosentan/ACT-108475
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	動脈瘤性くも膜下出血①
	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	アクテリオン ファーマシューティカルス ジャパン株式会社
	成分記号	clazosentan/ACT-108475
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	動脈瘤性くも膜下出血②
	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	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	シミック株式会社
	成分記号	ALN-AS1
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	急性肝性ポルフィリン症
	審議内容	治験依頼者より提出された治験実施計画書補遺の変更について、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	