

## 治験審査委員会

開催日時	2019年 5月 13日(月)17:00～18:00
開催場所	ふれあい棟3F談話室(院内)
出席委員	油布 祐二、辻岡 寛、靄野 広介、満園 耕治、樋口 愛紀子 田中 典子、行徳 美香、今村 具広、松井 由香 (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	日本ベー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
	報告事項	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	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	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。治験責任医師より提出された重篤な有害事象報告(第4報、第5報)、並びに治験依頼者より提出された添付文書について、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。製造販売承認の取得について報告をおこなった。
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
	報告事項	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	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①
	報告事項	治験終了報告についての迅速審査の報告を行った。

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	Ⅲ相
	対象疾患	気管支喘息②
	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	アッヴィ合同会社
	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。治験責任医師より提出された同意説明文書及び治験参加カードの各変更について、並びに治験依頼者より提出された治験実施計画書の変更について、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	MSD株式会社
	成分記号	MK-7655A
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	院内肺炎
	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。
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
	報告事項	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	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	ダパグリフロジン
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	慢性心不全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重篤な有害事象報告(第3報、第4報)、並びに治験依頼者より提出された被験者の健康被害の補償について説明した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	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	慢性心不全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被験者の健康被害の補償について説明した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	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	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	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③
	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	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有害事象報告(第1報、第2報)、並びに治験依頼者より提出された参加被験者用提供資料一覧及び関連資料等について、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	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	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	イドルシア ファーマシューティカルズジャパン株式会社
	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
	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	イドルシア ファーマシューティカルズジャパン株式会社
	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
	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	Durvalumab(MEDI4736), Tremelimumab
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	肝細胞癌
	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。治験責任医師より提出された説明文書・同意文書及び治験参加カードの各変更について、並びに治験依頼者より提出された治験薬概要書、治験実施計画書、及び臨床試験に係る補償制度の概要の各変更について、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	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及び治験実施計画書の各変更について、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	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補遺の変更について、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	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重篤な有害事象報告(第1、第2、第3報)、並びに治験依頼者より提出された被験者の健康被害の補償について説明した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	エーザイ株式会社
	成分記号	E7080/レンパチニブ及びONO-4538/ニボルマブ
	開発の相	I b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4、第5、第6、第7報、他第1報、同第3、第4報、同第4報)及び同意説明文書の変更について、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	日本たばこ産業株式会社
	成分記号	JTT-751
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	鉄欠乏性貧血
	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重篤な有害事象報告(第3報)、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	武田薬品工業株式会社
	成分記号	Cabozantinib
	開発の相	Ⅱ相
	対象疾患	—
	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	小野薬品工業株式会社
	成分記号	ONO-4538
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	非扁平上皮非小細胞肺癌
	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。治験責任医師より提出された同意説明文書の変更について、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	Ⅱb相
	対象疾患	子宮内膜症
	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	Empagliflozin
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	慢性心不全(HFrEF)
	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・同意文書、同補遺、患者日誌及び説明資料の各変更について、並びに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	サノフィ株式会社
	成分記号	dupilumab
	開発の相	後期第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。製造販売承認の取得について報告を行った。
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-32
	開発の相	Ⅲ相
	対象疾患	鉄欠乏性貧血
	審議内容	治験分担医師・治験協力者リスト、及び治験実施計画書別紙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	