

平成 24 年度第 8 回 独立行政法人国立病院機構下志津病院治験審査委員会 会議記録（概要）

日 時：平成 24 年 12 月 10 日(月) 16 時 00 分～17 時 00 分

場 所：独立行政法人国立病院機構下志津病院 第一会議室

出席者：杉山隆夫 委員長、山本重則 副委員長、椎名好子 委員、岡澤 歩 委員、
中村州子 委員、一木 昇 委員、渡邊博子 委員、本吉慶史 委員、
高地新八郎 委員、林 亮 委員、萩原宏一 委員、野澤 浩 委員、
矢野 剛 委員、近藤才子 委員

欠席者：なし

配布資料を確認し、前回の当委員会議事要旨の確認がなされ、了承された。

① 「オクレリズマブの関節リウマチを対象とした用量反応性試験」

治験依頼者：中外製薬株式会社、開発の相：第Ⅱ相

対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：R04964913 オクレリズマブ
一の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）

：杉山隆夫 委員長

【審査内容（概要）】

治験責任医師より安全性情報等に関する報告書についての説明がなされた。治験の継続に問題はなく、同意説明文書などの改訂も不要と判断している旨について治験責任医師の見解が示され、治験の継続の適否について審議した。

【審査結果】「承認する」 理由等（「承認」以外）：

② 「デュロキセチン塩酸塩の線維筋痛症患者を対象とした第 3 相臨床試験」

治験依頼者：塩野義製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：線維筋痛症、治験薬名：LY248686

一の治験に関する変更及び安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）

：杉山隆夫 委員長

【審査内容（概要）】

治験責任医師より安全性情報等に関する報告書についての説明がなされた。治験の継続に問題はなく、同意説明文書などの改訂も不要と判断している旨について治験責任医師の見解が示され、治験の継続の適否について審議した。

また、治験責任医師より契約症例数追加と被験者の募集手順（広告等）に関する資料の変更についての説明がなされ、治験の継続の適否について審議した。

【審査結果】「承認する」 理由等（「承認」以外）：

- ③ 「抗 TNF 薬が無効のアジア人活動性関節リウマチ患者に対する CDP6038 の 12 週間皮下投与後の有効性及び安全性に関する無作為化二重盲検プラセボ対照用量探索試験」

治験依頼者：ユーシービージャパン株式会社、開発の相：第Ⅱ相

対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：CDP6038

一の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）

：杉山隆夫 委員長、林 亮 委員

【審査内容（概要）】

治験責任医師より安全性情報等に関する報告書についての説明がなされた。治験の継続に問題はなく、同意説明文書などの改訂も不要と判断している旨について治験責任医師の見解が示され、治験の継続の適否について審議した。

【審査結果】「承認する」 理由等（「承認」以外）：

- ④ 「RA0083 試験を終了したアジア人活動性関節リウマチ患者に CDP6038 を皮下投与し長期安全性及び有効性を評価する多施設共同継続投与試験（第Ⅱ相試験）」

治験依頼者：ユーシービージャパン株式会社、開発の相：第Ⅱ相

対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：CDP6038

一の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）

：杉山隆夫 委員長

【審査内容（概要）】

治験責任医師より安全性情報等に関する報告書についての説明がなされた。治験の継続に問題はなく、同意説明文書などの改訂も不要と判断している旨について治験責任医師の見解が示され、治験の継続の適否について審議した。

【審査結果】「承認する」 理由等（「承認」以外）：

- ⑤ 「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による第Ⅱ相試験」

治験依頼者：Meiji Seika ファルマ株式会社、開発の相：第Ⅱ相

対象疾患名：線維筋痛症、治験薬名：Org 3770

一の治験実施の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】

：杉山隆夫 委員長

【審査内容（概要）】

治験責任医師より新規治験の依頼に関して、治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書及び同意書などの説明がなされた。治験実施の適否について審議した。

【審査結果】「承認する」 理由等（「承認」以外）：

⑥ 「関節リウマチを対象とした CP-690,550 の非盲検・非対照長期試験」

治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：CP-690,550-10

一の治験に関する変更及び安全性報告に関する継続の適否についての審査結果

【報告事項】

治験事務局より平成24年度第8回国立病院機構本部 中央治験審査委員会での審査結果について報告された。

⑦ 「メトトレキサート療法に対して効果不十分な中等症から重症の関節リウマチ (RA) 患者を対象とした LY2127399 の有効性および安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験 (FLEX M)」

治験依頼者：クインタイズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社、開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：LY2127399

一の安全性報告に関する継続の適否について及び治験に関する変更の審査結果

【報告事項】

治験事務局より平成24年度第8回国立病院機構本部 中央治験審査委員会での審査結果について報告された。

⑧ 「全身性エリテマトーデス (SLE) 患者を対象とした LY2127399 皮下投与の有効性と安全性を検討する第3相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」

治験依頼者：パレクセル・インターナショナル株式会社、開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：全身性エリテマトーデス、治験薬名：LY2127399

一の安全性報告に関する継続の適否についての審査結果

【報告事項】

治験事務局より平成24年度第8回国立病院機構本部 中央治験審査委員会での審査結果について報告された。

- ⑨ 「抗 TNF- α 製剤で忍容性不良又は効果不十分であった活動性関節リウマチ患者を対象に secukinumab を投与し、24 週後までの有効性、並びに最長 2 年間までの安全性、忍容性及び長期有効性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験」

治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：AIN457 (secukinumab)

一の安全性報告に関する継続の適否についての審査結果

【報告事項】

治験事務局より平成 24 年度第 8 回国立病院機構本部 中央治験審査委員会での審査結果について報告された。

- ⑩ 「濃厚流動食カルニチン入りアキュア EN800 使用状況調査」

調査依頼者：旭化成ファーマ株式会社

一の調査実施の適否について

【審査内容（概要）】

調査責任医師より使用状況調査の説明がなされ、調査の実施の適否について審議した。

【審査結果】 「承認する」 理由等（「承認」以外）：

- ⑪ 「濃厚流動食アキュア EN800 使用状況調査」

調査依頼者：旭化成ファーマ株式会社

一の調査契約書の変更及び調査の継続の適否について

【審査内容（概要）】

調査責任医師より症例追加の説明がなされ、調査の継続の適否について審議した。

【審査結果】 「承認する」 理由等（「承認」以外）：

- ⑫ 「ヒュミラ[®]皮下注 40mg シリンジ 0.8mL 特定使用成績調査

（賃金労働就労及び家事等に従事する関節リウマチ患者を対象とした WPAI 調査）」

調査依頼者：アッヴィ合同会社

対象疾患名：関節リウマチ

一の調査契約書の変更及び調査の継続の適否について

【審査内容（概要）】

調査責任医師より研究分担者の追加についての説明がなされ、調査の実施の適否について審議した。

【審査結果】 「承認する」 理由等（「承認」以外）：