平成 25 年度第 9 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 26 年 1 月 27 日 (月) 16 時 00 分~16 時 30 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:本吉慶史 委員長、山本重則 副委員長、岡澤 歩 委員、岩井英治 委員、

杉山隆夫 委員、 中村州子 委員、 宮澤佳子 委員、一木 昇 委員、 渡邊博子 委員、 篠﨑文信 委員、 髙地新八郎 委員、萩原宏一 委員、

野澤 浩 委員、 矢野 剛 委員

欠席者:岩崎康治 委員

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 「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による線維筋痛症患者を対象とした第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

对象疾患名:線維筋痛症、治験薬名: Org 3770

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

【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 「日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチを対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験(JADV)」

治験依頼者:日本イーライリリー株式会社、開発の相:第Ⅲ相

対象疾患名:関節リウマチ、治験薬名:LY3009104

- 一の安全性報告に関する継続の適否及び治験に関する変更について
- 一の迅速審査について

【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

【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、治験に関する変更申請書についての説明がなされ、被験者募集広告の利用について審議した。

【審査結果】「承認する」 理由等(「承認」以外):

【報告事項】

治験事務局より、迅速審査について報告した。

③ 「日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチを対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験(JADZ)」

治験依頼者:日本イーライリリー株式会社、開発の相:第Ⅲ相

対象疾患名:関節リウマチ、治験薬名:LY3009104

- 一の安全性報告に関する継続の適否について
- 一の迅速審査について

【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

【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):

【報告事項】

治験事務局より、迅速審査について報告した。

④ 「日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチを対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験(JADW)」

治験依頼者:日本イーライリリー株式会社、開発の相:第Ⅲ相

対象疾患名:関節リウマチ、治験薬名:LY3009104

- 一の安全性報告に関する継続の適否について
- 一の迅速審査について

【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

【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):

【報告事項】

治験事務局より、迅速審査について報告した。

⑤ 「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」

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

一の治験終了について

【報告事項】

治験事務局より、治験結果の概要及び治験終了について報告した。

⑥ 「エルカルチン FF 内用液 10% 特定使用成績調査(長期)」

調査依頼者:大塚製薬株式会社

対象疾患名: 先天代謝異常症、カルニチン欠乏症

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、現在までに得られている薬の作用機序、臨床上での薬物治療の位置づけ及び実施要綱の説明がなされ、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):

⑦ 「ヒュミラ®皮下注 40mg シリンジ 0.8mL 特定使用成績調査 (関節リウマチ患者を対象とした高用量メトトレキサート併用時における安全性及び有効性の調査)」

調査依頼者:アッヴィ合同会社

対象疾患名:関節リウマチ

一の調査に関する変更について

【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

【審査内容(概要)】

治験事務局より、調査期間変更について説明がなされ、調査の継続の適否について審議した。

⑧ 「ゾレア皮下注用 特定使用成績調査(気管支喘息)」

調査依頼者: ノバルティスファーマ株式会社

対象疾患名:気管支喘息 一の調査終了について

【報告事項】

治験事務局より、調査結果の概要及び調査終了について報告した。

⑨ 「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 25 年度第 9 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した。

⑩「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:インタイルズ・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

一の終了報告について

【報告事項】

治験事務局より、平成 25 年度第 9 回国立病院機構本部 中央治験審査委員会での 審査結果及び当院での治験終了について報告した。

① 「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 25 年度第 9 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した。 ② 「全身性エリテマトーデス (SLE) 患者を対象として LY2127399 皮下投与の長期有 効性と安全性を検討する第 3b 相多施設非盲検試験」

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Ⅲb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 25 年度第 9 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した。

⑤ 「メトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトのメトトレキサート併用療法とメトトレキサート単独療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検試験(第Ⅳ相臨床試験)」

治験依頼者:ブリストル・マイヤーズ株式会社、開発の相:第IV相

対象疾患名:関節リウマチ、治験薬名:BMS-188667

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 25 年度第 9 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した。

4 その他

治験事務局より、SMO支援の実施体制の見直しの可否について意見を求めた。 【審査結果】「承認する」 理由等(「承認」以外):