

平成31年度 第8回-1 受託研究審査委員会議事録

開催日時	令和元年11月20日（水）14:00～15:00		
場 所	独立行政法人 国立病院機構 高崎総合医療センター 応接室		
出席者	<input checked="" type="checkbox"/> 鯉淵 幸生（専門:委員長） <input checked="" type="checkbox"/> 町田 裕（非専門） <input checked="" type="checkbox"/> 中村 哲也（専門:外部委員） <input checked="" type="checkbox"/> 蟻川 勝（専門:副委員長） <input checked="" type="checkbox"/> 佐藤 暢（非専門） <input type="checkbox"/> その他... <input checked="" type="checkbox"/> 栗原 秀行（専門） <input checked="" type="checkbox"/> 長野 直美（非専門） <input checked="" type="checkbox"/> 内山 俊正（専門） <input checked="" type="checkbox"/> 白石 邦夫（非専門） <input checked="" type="checkbox"/> 水江 麻紀子（専門） <input type="checkbox"/> 有賀 長規（専門:外部委員） 事務局 吉池 基英 書記 富澤 宣明		

議事内容

- I 治験審査依頼書 等
 - 1. 高崎総合医療センター治験進捗表
 - 2. 審議のポイント
 - 3. 治験審査依頼書
 - 4. 報告事項等製造販売後
 - (1) 開発の中止等に関する報告
 - ① L-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試験(2019.11.01付)
 - ② パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相長期投与試験(2019.11.01付)
 - (2) 製造販売後調査における迅速審査報告 製造販売後調査における迅速審査報告
- II 治験における審議および報告事項
 - 1. ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるUCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 07、2019. 10. 23付)
 - 2. 生物学的製剤が奏功しなかった中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 11. 05付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 11. 05付)
 - 1) 同意説明文書(第1版 → 第2版)
 - 3. M16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 11. 05付)
 - 4. 小野薬品工業株式会社による胃がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅲ相試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 03、2019. 10. 17、2019. 10. 31付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 10. 18付)
 - 1) 治験実施計画書(英語版)(第6.0版 → 第7.0版)
 - 2) 治験実施計画書(日本語版)(第6.0版 → 第7.0版)
 - 3) 治験実施計画書(Amendment02 → Amendment03)
 - 4) 治験実施計画書 別冊1(第34.0版 → 第35.0版)
 - 5) 治験参加カード(第1.0版 → 第2.0版)
 - 5. ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 08、2019. 10. 16、2019. 10. 31付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 10. 03付)
 - 1) 治験実施計画書(日本語・英語版)(第9.0版 → 第10.0版)
 - 6. ギリアド・サイエンシズ株式 会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 02、2019. 10. 23付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 10. 25付)
 - 1) 保険契約証明書(2019年10月4日付)

■事務局より 11名中10名 の出席にて会議の成立条件を満たした旨の報告があり、鯉淵委員長 が会議の開催を決定し、議事次第に沿って審議が行われた。

平成31年度 第8回-2 受託研究審査委員会議事録

議事内容

7. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験
 - (1) 審議事項 【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 02、2019. 10. 23付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 10. 25付)
 - 1) 保険契約証明書 (2019年10月4日付)
8. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験
 - (1) 審議事項 【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 02、2019. 10. 23付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 10. 25付)
 - 1) 保険契約証明書 (2019年10月4日付)
9. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験
 - (1) 審議事項 【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 02、2019. 10. 23付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 10. 25付)
 - 1) 保険契約証明書 (2019年10月4日付)
10. 日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験
 - (1) 審議事項 【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 03、2019. 10. 17、2019. 11. 01付)
11. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験
 - (1) 審議事項 【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 03、2019. 10. 17、2019. 11. 01付)
12. 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相検証試験
 - (1) 審議事項 【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 23付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 11. 19付)
 - 1) 併用制限薬 (解熱鎮痛消炎剤、抗ヒスタミン剤)の取り扱いについて
 - 2) 併用制限薬 (β遮断薬)の取り扱いについて
13. 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-341712の第Ⅲ相長期試験
 - (1) 審議事項 【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 23付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 11. 01付)
 - 1) 併用制限薬 (β遮断薬)の取り扱いについて
14. アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたAMG423の第Ⅲ相試験
 - (1) 審議事項 【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2019. 10. 04、2019. 10. 21、2019. 11. 01付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2019. 10. 31付)
 - 1) AMG423 治験実施計画書 国内追加事項 (Ver4.0 → Ver5.0)