

2014 年度 第7回治験薬等審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時 : 2015 年 1 月 19 日 15時00分～16時20分
2. 場所 : 鹿児島大学医学部・歯学部附属病院 第一会議室
3. 出席者
- 委員長 : 武田 泰生
- 委員 : 佐藤 友昭 , 西 順一郎 , 西尾 善彦 , 古川 龍彦 , 島森 俊光
上 蘭 和郎 , 小湊 博美 , 三好 宣彰
- 治験事務局 : 二川 俊隆(治験薬管理主任), 大川内 寿江
- 担当CRC : 畑鳥 律子(第14008号), 高濱 和弘(第14009号)
4. 欠席委員 : 佐藤 雅美 , 西村 正宏

記

1. 前回開催された治験薬等審査委員会の議事録について、報告を行って承認された。
2. 治験事務局によりレクチャー(テーマ:COI結果通知について)が行われた。
3. 以下の治験依頼書について、審議を行い承認された。

第14008号	クインタリス・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼によるHBI-8000-201 Sub-Study:モガムリズマブ抵抗性成人T細胞白血病リンパ腫の日本人患者を対象としたHBI-8000の安全性、薬物動態および抗腫瘍効果を評価する第Ib相非盲検探索的試験
第14009号	第一三共株式会社の依頼による糖尿病性末梢神経障害性疼痛患者を対象としたDS-5565(Mirogabalin)第III相国際共同試験

4. 以下の治験実施状況報告書について、審議を行い承認された。

第13022号	帝人ファーマ株式会社の依頼によるGGs(乾燥スルホ化人免疫グロブリン)のMPAを対象とした第III相試験
第13023号	中外製薬株式会社の依頼によるSA237の視神経脊髄炎(NMO)及びNMO関連疾患(NMOSD)を対象とした第III相試験

5. 以下の治験の当院における重篤な有害事象に関する報告書(第1報)について、審議を行い承認された。

第13013号	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験(第III相)
---------	---

6. 以下の治験の当院における重篤な有害事象に関する報告書(第3報)について、審議を行い承認された。

第14001号	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたダクラタスビル/アスナプレビル/BMS-791325の第3相試験
---------	---

7. 以下の治験の重大な安全性情報に伴う治験実施継続の可否について、審議を行い承認された。

第12005号	興和株式会社の依頼によるC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333(ペレチノイン)の第III相試験
---------	--

第12010号	ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたAsunaprevir (BMS-650032) 及び/又はDaclatasvir (BMS-790052)の臨床試験を終了した被験者に対する長期追跡調査試験	4報告
第12014号	セルジーン株式会社の依頼による再発又は再燃の成人T細胞白血病リンパ腫患者におけるレナリドミドの安全性及び有効性を検討する第2相多施設共同非対照オープンラベル試験	
第12803号	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたレベチラセタム(L059)の第Ⅲ相長期継続投与試験	2報告
第13002号	あすか製薬株式会社の依頼によるL-105(リファキシミン)の肝性脳症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験	
第13003号	あすか製薬株式会社の依頼によるL-105(リファキシミン)の肝性脳症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験	
第13004号	株式会社そーせいの依頼による口腔咽頭カンジダ症を対象としたSO-1105(ミコナゾール)の第Ⅲ相臨床試験	
第13010号	ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による若年性特発性関節炎患者を対象としたアバタセプトの国内第3相試験	2報告
第13013号	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験(第Ⅲ相)	
第13018号	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするASP3550(デガレリクス)の第Ⅲ相試験	2報告
第13019号	杏林製薬株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたKRP-AB1102F(アクリジニウム/ホルモテロール配合剤)の第Ⅲ相臨床試験	
第13023号	中外製薬株式会社の依頼によるSA237の視神経脊髄炎(NMO)及びNMO関連疾患(NMOSD)を対象とした第Ⅲ相試験	
第13028号	協発酵キリン株式会社の依頼によるソラフェニブ治療歴を有するc-Met高発現の切除不能肝細胞癌患者を対象としたARQ 197(tivantinib(INN))の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験	
第14001号	ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたダクラタビル/アスナプレビル/BMS-791325の第3相試験	4報告
第14002号	MSD株式会社の依頼によるMK-5172及びMK-8742の第Ⅱ相、第Ⅲ相試験	
第14003号	中外製薬株式会社の依頼によるMRA-SC(トリスマブ)の高安動脈炎患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験	

8. 以下の治験のモニタリング報告について、審議を行い承認された。

第13009号	腎臓・泌尿器センター泌尿器科(中川昌之)によるKRM-20早期第Ⅱ相プラセボ対照二重盲検比較試験-去勢抵抗性前立腺がん患者を対象としたドセタキセル併用におけるKRM-20投与の有効性と安全性を検討する臨床試験-
---------	---

9. 以下の治験の同意説明補助資料, 説明文書同意文書, アセント文書A, B, Cの変更について、審議を行い承認された。

第13010号	ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による若年性特発性関節炎患者を対象としたアバタセプトの国内第3相試験
---------	--

10. 以下の治験の治験実施計画書の変更について、審議を行い承認された。

第13011号	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP1707の第Ⅱ相試験
---------	--------------------------------

11. 以下の治験の説明文書、同意文書の変更について、審議を行い承認された。

第13013号	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験(第Ⅲ相)
---------	---

12. 以下の治験の治験実施計画書 別冊3の変更について、審議を行い承認された。

第13019号	杏林製薬株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたKRP-AB1102F(アクリジニウム/ホルモテロール配合剤)の第Ⅲ相臨床試験
---------	---

13. 以下の治験の治験薬概要書 安全性情報の変更について、審議を行い承認された。

第13021号	千寿製薬株式会社の依頼によるSJE-2079(ジフルプレドナート)第Ⅱ相試験
---------	--

14. 以下の治験の安全性情報に関わる治験実施計画書改訂のお知らせ, 説明文書・同意書, 治験実施計画書(英語版), 治験実施計画書(日本語訳:参考資料), 治験実施計画書 別紙の変更について、審議を行い承認された。

第14001号	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたダクラタスビル/アスナプレビル/BMS-791325の第3相試験
---------	---

15. 以下の治験の治験実施計画書, MK-8742治験薬概要書, 説明文書, 同意文書 患者さんへ(パート2), 治験IDカード(盲検期), 治験IDカード(非盲検期)の変更について、審議を行い承認された。

第14002号	MSD株式会社の依頼によるMK-5172及びMK-8742の第Ⅱ相、第Ⅲ相試験
---------	---

16. 以下の治験の治験実施計画書 別紙1, 治験実施計画書 別紙3の変更について、審議を行い承認された。

第14005号	鹿児島大学医学部・歯学部附属病院 霧島リハビリテーションセンター(下堂 蘭 恵)による希少性神経・筋難病疾患の進行抑制治療効果を得るための新たな医療機器、生体電位等で随意コントロールされた下肢装着型補助ロボット(HAL-HN01)に関する医師主導治験－HTLV-1関連脊髄症(HAM)等の痙性対麻痺症による歩行不安定症に対する短期の歩行改善効果についての多施設共同無作為化比較対照並行群間試験－
---------	---

17. 以下の治験の症例数の変更について、迅速審査を行った結果の報告を行いました承された。

第12005号	興和株式会社の依頼によるC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333(ペレチノイン)の第Ⅲ相試験
---------	--

18. 以下の治験の治験分担医師の変更について、迅速審査を行った結果の報告を行いました承された。

第14002号	MSD株式会社の依頼によるMK-5172及びMK-8742の第Ⅱ相、第Ⅲ相試験
第14004号	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による非ホジキンリンパ腫の日本人患者を対象としたHBI-8000の安全性および薬物動態を評価する第Ⅰ相非盲検用量漸増試験

19. 以下の治験の治験分担医師, 治験協力者の変更について、迅速審査を行った結果の報告を行いました承された。

第14007号	丸石製薬株式会社の依頼によるMR11A8の第Ⅱ相臨床試験
---------	------------------------------

20. 以下の治験の完了報告について、報告を行いました承された。

第13005号	日本製薬株式会社の依頼によるNPB-01(乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン)の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎に対する第Ⅲ相試験
---------	---

21. 次回の治験薬等審査委員会は2015年2月23日の14時00分から開催されることが了承された。