令和元年度 第3回(2019年9月24日開催)

石川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

* # 7 - 10 5 *	
	大畠 秀信、田畠 夏江、松田 敏恵、山田 千代子、虎瀬 和子
出席委員名	西 耕一、藤井 寿美枝、三輪 健二、筒井 清広、北村 祥貴、河畑 孝佳、小蕎 邦昭、
開催場所	石川県立中央病院 第3会議室
開催日時	令和元年 9 月 24 日(火) 16:00 ~ 17:00

議題及び審議 【審議事項】

な議論の概要

結果を含む主 | 新規①早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした

KW-3357 の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験

(初回審議)治験の実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題①がん疼痛に対するNZ-687の第III相臨床試験

トラマドールカプセルを対照とした二重盲検並行群間比較試験 報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議し

[報告事項あり]

審議結果:承認

議題②MSD 株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象とした MK-7264 の第3相長期安全性 試験

審議事項なし

議題③第一三共株式会社の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とし た臨床第Ⅲ相試験

報告のあった安全性情報について、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。

被験者募集リーフレット追加の変更について、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④SBI ファーマ株式会社の依頼によるシスプラチンを用いた化学療法実施時の腎機能 低下に対する SPP-003 の第Ⅱ相試験

報告のあった安全性情報について、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。

記載整備、誤記修正及び本試験と臨床を考慮したことによる治験実施計画書及び同意説明 文書の変更について、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⑤大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)を投 与する患者を対象とした Pro-NETU の第 III 相試験

報告のあった安全性情報について、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⑥小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした 0N0-4538 の第Ⅲ相試 験

報告のあった安全性情報について、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。

情報更新又は改訂に伴う記載整備による治験薬概要書の改訂、治験薬概要書の変更・添付 文書の改訂及び副作用の発生頻度順へ掲載変更による同意説明文書の変更について、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⑦サノフィ株式会社の依頼による特発性寒冷凝集素症患者を対象とした BIW009 の 第Ⅲ相無作為化二重盲検試験

重篤な有害事象の報告を受け、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。 報告のあった安全性情報について、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。 た。

治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題®バイエル薬品株式会社の依頼による症候性子宮内膜症患者を対象に 2 つの異なる 用量の vilaprisan (BAY 1002670)を投与した際の有効性及び安全性をプラセボと の比較において評価することを目的とした無作為化、二重盲検、並行群間、多施設 共同、第Ⅱb 相試験

報告のあった安全性情報について、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®MSD 株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象とした MK-7264 の第3 相試験 審議事項なし

議題⑩小野薬品工業株式会社の依頼による 0NO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対す

る第Ⅲ相試験

報告のあった安全性情報について、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。

情報更新又は改訂に伴う記載整備による治験薬概要書の改訂、治験薬概要書の変更・添付 文書の改訂及び副作用の発生頻度順へ掲載変更による同意説明文書の変更について、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⑪アストラゼネカ株式会社の依頼による重症喘息対象治験薬の有効性・安全性を評価する第Ⅲ相試験

報告のあった安全性情報について、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⑫バイエル薬品株式会社の依頼による子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の安全性及び有効性を標準治療との比較において評価することを目的とした多施設共同、無作為化、非盲検、並行群間比較試験

報告のあった安全性情報について、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⑬小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピ リムマブの第Ⅲ相試験

重篤な有害事象の報告を受け、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。 報告のあった安全性情報について、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。 た。

情報更新又は改訂に伴う記載整備による治験薬概要書の改訂、治験薬概要書の変更・添付 文書の改訂及び副作用の発生頻度順へ掲載変更による同意説明文書の変更について、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⑭ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とし たボスチニブの第2相試験

報告のあった安全性情報について、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。

情報更新、記述の追記及び削除による治験薬概要書の変更について、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⑮アステラス製薬株式会社の依頼の急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 (初発) の 第Ⅲ相試験

報告のあった安全性情報について、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⑯小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験

重篤な有害事象の報告を受け、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。 報告のあった安全性情報について、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。 た。

情報更新又は改訂に伴う記載整備による治験薬概要書の改訂、治験薬概要書の変更・添付 文書の改訂及び副作用の発生頻度順へ掲載変更による同意説明文書の変更について、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⑪バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象と した ODM-201 のプラセボ対照第Ⅲ相試験

報告のあった安全性情報について、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。

情報の更新及び反映するための同意説明文書の変更と治験概要書の誤記修正による変更 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®アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 の 第Ⅱ相試験

報告のあった安全性情報について、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®バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験

報告のあった安全性情報について、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⑩バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした 0DM-201 の第Ⅲ相試験
報告のあった安全性情報について、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。
治験の終了について報告がされた。
審議結果:承認
【報告事項】