

1. 開催日時 平成 22 年 2 月 18 日 (木) 17 時 00 分～18 時 23 分
2. 開催場所 大学病院本館 4 階 第 1 会議室
3. 出席委員名 木村 健二郎、舘田 武志、岡 寛、小林 陽一、
小山 照幸、末武 秀子、杉山 和夫、鈴木 通博、
関野 宏明、成田 早苗、福嶋 弘榮、増原 慶壮、
松本 直樹、宮本 聖也、武者 春樹

1. 報告事項

【1】 以下の迅速審査について報告された。

- 1) A 第 2033 大学号「アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした第Ⅲ相試験」
契約症例数の追加 (平成 22 年 1 月 22 日 (金) 実施：承認)
- 2) A 第 2024 大学号「エーザイ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした D2E7(アダリムマブ)の第Ⅲ相試験」
契約症例数の追加 (平成 22 年 2 月 10 日 (水) 実施：承認)
- 3) D 第 118 多摩号「リコモジュリン点滴静注用 (血液凝固阻止剤) 使用成績調査」
実施診療科の追加 (平成 22 年 1 月 20 日 (水) 実施：承認)
- 4) D 第 119 西部号「フリパス OD 錠 (前立腺肥大症に伴う排尿障害) 使用成績調査」
実施診療科の追加 (平成 22 年 1 月 20 日 (水) 実施：承認)
- 5) D 第 120 西部号「フリパス OD 錠 特定使用成績調査」
実施診療科の追加 (平成 22 年 1 月 20 日 (水) 実施：承認)
- 6) D 第 121 大学号「リコモジュリン点滴静注用 使用成績調査」
実施診療科の追加 (平成 22 年 1 月 20 日 (水) 実施：承認)
- 7) D 第 122 大学号「リコモジュリン点滴静注用 使用成績調査」
実施診療科の追加 (平成 22 年 1 月 20 日 (水) 実施：承認)

【2】 下記臨床試験について、治験の終了が報告された。

- 1) A 第 1993 大学号「旭化成ファーマ株式会社の依頼による脳梗塞急性期に対する AT-877 注の追加第Ⅲ相臨床試験」
- 2) A 第 2021 東横「旭化成ファーマ株式会社の依頼による脳梗塞急性期に対する AT-877 注の追加第Ⅲ相臨床試験」

- 3) A 第 2000 西部号-2「塩野義製薬株式会社の依頼による LY248686 の第 3 相継続投与試験「LY248686 の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第 3 相臨床試験ープラセボに対する優越性の検証ー」からの継続」

【3】 下記臨床試験について、開発の中止等に関する報告がされた。

- 1) C 第 7203 号「参天製薬株式会社の依頼による PE-001 点眼液の第IV相、市販後臨床試験」

2. 審議事項

【1】 新規申請治験（下記臨床試験について、これまでに得られている非臨床試験成績及び前相臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。）

- 1) A 第 2035 大学号「バイエル薬品株式会社の依頼による BAY58-2667 の第II相試験」
審議結果：修正の上承認（同意説明文書における記載内容の修正及び安全性情報の追加等）

- 2) C 第 7392 西部号-1「第一三共株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変を対象としたフェロンの製造販売後臨床試験」
審議結果：承認

- 3) C 第 7392 多摩号-2「第一三共株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変を対象としたフェロンの製造販売後臨床試験」
審議結果：承認

【2】 変更届（下記臨床試験について、実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、症例報告書、その他資料の改訂に基づき、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。）

- 1) A 第 1992 大学号「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした ENA713D/ONO-2540 (rivastigmine) の後期第II相/第III相試験」
審議結果：承認

- 2) A 第 1993 大学号「旭化成ファーマ株式会社の依頼による脳梗塞急性期に対する AT-877 注の追加第III相臨床試験」
審議結果：承認

- 3) A 第 1995 西部号「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした ENA713D/ONO-2540 (rivastigmine) の後期第II相/第III相試験」
審議結果：承認

- 4) A 第 1997 大学号「アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたアナストロゾール (ZD1033) の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 5) A 第 2000 大学号-1「塩野義製薬株式会社の依頼による LY248686 の第 3 相継続投与試験「LY248686 の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第 3 相臨床試験－プラセボに対する優越性の検証－」からの継続」
審議結果：承認
- 6) A 第 2021 東横号「旭化成ファーマ株式会社の依頼による脳梗塞急性期に対する AT-877 注の追加第Ⅲ相臨床試験」
審議結果：承認
- 7) A 第 2023 大学号サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした HOE490 O の第Ⅲ相臨床試験」
審議結果：承認
- 8) A 第 2030 大学号「中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (Pertuzumab) と Ro45-2317 (Trastuzumab) の乳癌患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験」
審議結果：承認
- 9) A 第 2031 大学号「バクスター株式会社の依頼による高力価のインヒビターを保有する血友病 A 又は B 患者における FEIBA NF の定期投与と出血時投与での治療における有効性及び安全性を比較検討する非盲検/無作為化/並行群間/比較試験」
審議結果：承認
- 10) A 第 2033 大学号「アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 11) C 第 7323 号「第一三共株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変を対象としたフェエロンの製造販売後臨床試験」
審議結果：承認
- 12) C 第 7391 大学号「中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたカペシタビンの製造販売後臨床試験」
審議結果：承認

【3】治験実施計画書からの逸脱に関する報告（下記臨床試験について、治験実施計画書か

らの重大な逸脱とその再発防止策等について審議した。)

- 1) C 第 7328 号「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性かつリンパ節転移陽性の閉経後乳癌女性に対する術後補助療法としてレトロゾールとアナストロゾールを比較する非盲検、無作為化、多施設共同、第Ⅲb 相臨床試験－製造販売後臨床試験－」

審議結果：承認

【4】継続審議

- ① 治験実施状況報告（下記臨床試験について、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。）

- 1) A 第 2018 大学号「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾール補助療法の大うつ病性障害に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験」

審査結果：承認

- 2) A 第 2019 大学号「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾール補助療法の大うつ病性障害に対する長期投与試験」

審査結果：承認

- 3) A 第 2000 大学号-1「塩野義製薬株式会社の依頼による LY248686 の第 3 相継続投与試験「LY248686 の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第 3 相臨床試験－プラセボに対する優越性の検証－」からの継続」

審査結果：承認

- 4) A 第 2022 大学号「呼吸器・感染症内科の医師の依頼による滅菌調整タルクの悪性胸水に対する胸膜癒着術の有効性・安全性に関する研究－第 2 相試験－」

審査結果：承認

- 5) A 第 2024 大学号「エーザイ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした D2E7(アダリムマブ)の第Ⅲ相試験」

審査結果：承認

- 6) A 第 2025 西部号「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾール補助療法の大うつ病性障害に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験」

審査結果：承認

- 7) A 第 2026 西部号「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾール補助療法の大うつ病性障害に対する長期投与試験」

審査結果：承認

- ② モニタリング／監査 報告書（下記医師主導治験において、治験が適切に行われている

かどうか又は適切に行われたかどうかについて審議した。)

- 1) A 第 2022 大学号「呼吸器・感染症内科の医師の依頼による滅菌調整タルクの悪性胸水に対する胸膜癒着術の有効性・安全性に関する研究－第 2 相試験－」

審査結果：承認

③ 有害事象報告（院内）（下記臨床試験からの、当施設で発生した重篤な副作用について、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。）

- 1) A 第 1993 大学号「旭化成ファーマ株式会社の依頼による脳梗塞急性期に対する AT-877 注の追加第Ⅲ相臨床試験」（第 4 報）

審査結果：承認

- 2) A 第 2016 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の帯状疱疹後神経痛、CRPS 又は術後疼痛症候群患者を対象とした検証試験」（第 3 報）

審査結果：承認

- 3) A 第 2017 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の慢性疼痛患者を対象とした長期投与試験」（第 2 報）

審議結果：承認

④ 有害事象報告（院外・海外）（下記臨床試験からの、当該治験薬で発生した重篤な副作用、対照薬の使用上の注意の改訂、当該治験薬に関係する外国措置報告等について、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。）

- 1) A 第 1992 大学号「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした ENA713D/ONO-2540 (rivastigmine) の後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 2) A 第 1995 西部号「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした ENA713D/ONO-2540 (rivastigmine) の後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 3) A 第 2000 大学号-1「塩野義製薬株式会社の依頼による LY248686 の第 3 相継続投与試験「LY248686 の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第 3 相臨床試験－プラセボに対する優越性の検証－」からの継続」

審議結果：承認

- 4) A 第 2000 西部号-2「塩野義製薬株式会社の依頼による LY248686 の第 3 相継続投与試験「LY248686 の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第 3 相臨床試験－プラセボに対する優越性の検証－」からの継続」

審議結果：承認

- 5) A 第 2007 大学号「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による BW430C（ラモトリギン）の双極 I 型障害に対する臨床評価－長期投与試験（SCA104779 試験の継続試験）－」

審議結果：承認

- 6) A 第 2013 西部号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の変形性関節症又は腰痛症患者を対象とした検証試験」

審議結果：承認

- 7) A 第 2014 西部号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の帯状疱疹後神経痛、CRPS 又は術後疼痛症候群患者を対象とした検証試験」

審議結果：承認

- 8) A 第 2016 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の帯状疱疹後神経痛、CRPS 又は術後疼痛症候群患者を対象とした検証試験」

審議結果：承認

- 9) A 第 2017 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の慢性疼痛患者を対象とした長期投与試験」

審議結果：承認

- 10) A 第 2018 大学号「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾール補助療法の大うつ病性障害に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験」

審議結果：承認

- 11) A 第 2019 大学号「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾール補助療法の大うつ病性障害に対する長期投与試験」

審議結果：承認

- 12) A 第 2020 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の子宮頸癌に対する第 3 相比較試験」

審議結果：承認

- 13) A 第 2024 大学号「エーザイ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした D2E7(アダリムマブ)の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 14) A 第 2025 西部号「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾール補助療法の大うつ

つ病性障害に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験」

審議結果：承認

- 15) A 第 2026 西部号「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾール補助療法の大うつ病性障害に対する長期投与試験」

審議結果：承認

- 16) A 第 2030 大学号「中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (Pertuzumab) と Ro45-2317 (Trastuzumab) の乳癌患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験」

審議結果：承認

- 17) A 第 2032 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の慢性疼痛患者を対象とした長期投与試験」

審議結果：承認

- 18) A 第 2033 大学号「アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 19) C 第 7323 号「第一三共株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変を対象としたフェエロンの製造販売後臨床試験」

審議結果：承認

- 20) C 第 7340 号「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾールの統合失調症患者を対象とした製造販売後臨床試験－糖代謝に及ぼす影響の検討－」

審議結果：承認

【5】 製造販売後調査等に関わる審議（下記製造販売後調査等について、実施の妥当性について審議した。）

- 1) D 第 123 大学号「ベネフィクス静注用 使用成績調査」

審議結果：承認

- 2) D 第 124 大学号「ヒュミラ皮下注 40 mg シリンジ 0.8mL 特定使用成績調査」

審議結果：承認

- 3) D 第 125 大学号「ヒュミラ皮下注 40 mg シリンジ 0.8mL 特定使用成績調査」

審議結果：承認

- 4) D 第 125 西部号「ヒュミラ皮下注 40 mg シリンジ 0.8mL 特定使用成績調査」

審議結果：承認

- 5) D第126 大学号「ミコブティンカプセル 150 mg 特定使用成績調査」
審議結果：承認

【6】他院で実施される治験の当院における緊急時対応申請（下記臨床試験について、依頼施設が審査依頼した他の治験審査委員会で承認済みの治験実施計画書等に基づき、当院における緊急時対応の妥当性について審議した。）

- 1) E第1号「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による小児片頭痛に対するスマトリプタンコハク酸塩錠の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認