

第 267 回 聖マリアンナ医科大学附属病院等治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 開催日時 平成 24 年 10 月 11 日 (木) 17 時 00 分～18 時 10 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、植 田 敏 浩、大 泉 京 子、北 澤 京 子、
末 武 秀 子、関 野 宏 明、成 田 早 苗、福 嶋 弘 榮、
朴 成 和、堀 内 正 浩、松 本 直 樹、宮 本 聖 也、
山 崎 哲、遊 道 和 雄

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 2086 大学号「中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)と Ro45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験」
契約症例数の追加 (平成 24 年 9 月 28 日 (金) 実施：承認)
- 2) A 第 2087 大学号「ガルデルマ株式会社の依頼によるがん性皮膚潰瘍の悪臭治療に対する GK567 のオープン試験」
治験分担医師の追加 (平成 24 年 9 月 28 日 (金) 実施：承認)
- 3) D 第 280 多摩号「アレロック錠、OD 錠 特定使用成績調査」
新規 (平成 24 年 9 月 19 日 (水) 実施：承認)
- 4) D 第 281 西部号「バルベルト緑内障インプラント 使用成績調査」
新規 (平成 24 年 9 月 26 日 (水) 実施：承認)
- 5) D 第 282 大学号「アムビゾーム点滴静注用 特定使用成績調査」
新規 (平成 24 年 9 月 26 日 (水) 実施：承認)
- 6) D 第 283 大学号「ネキシウムカプセル 特定使用成績調査」
新規 (平成 24 年 9 月 26 日 (水) 実施：承認)
- 7) D 第 284 大学号「ロタリックス内用液 特定使用成績調査」
新規 (平成 24 年 9 月 26 日 (水) 実施：承認)
- 8) D 第 285 大学号「バータプレックス骨セメント 使用成績調査」
新規 (平成 24 年 10 月 3 日 (水) 実施：承認)
- 9) D 第 286 多摩号「ジレニアカプセル 使用成績調査」
新規 (平成 24 年 10 月 3 日 (水) 実施：承認)

10) D 第 287 大学号「オンブレス吸入用カプセル 特定使用成績調査」

新規（平成 24 年 10 月 3 日（水）実施：承認）

11) D 第 287 多摩号「オンブレス吸入用カプセル 特定使用成績調査」

新規（平成 24 年 10 月 3 日（水）実施：承認）

【2】 下記治験及び製造販売後臨床試験について、開発の中止等に関する報告がされた。

1) A 第 1907「武田薬品工業株式会社の依頼による TCV-116 慢性糸球体腎炎の用量設定試験」

2) A 第 1274「旭化成ファーマ株式会社の依頼による HE-69（小児頻回再発型ネフローゼ症候群・ミゾリビン）

3) A 第 1494 号「旭化成ファーマ株式会社の依頼による AS-924 後期臨床第Ⅱ相試験」

4) A 第 1830 号「旭化成ファーマ株式会社の依頼による AP-521 前期第Ⅱ相試験」

2. 審 議 事 項

【1】 新規申請治験（下記治験及び製造販売後臨床試験について、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等に基づき、実施の妥当性について審議した。）

1) A 第 2104 大学号「塩野義製薬株式会社の依頼による第 2 相臨床試験」

審議結果：承認

2) A 第 2105 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 Macitentan（ACT-064992）の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

審議結果：承認

3) A 第 2106 大学号「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による NNC-0156-0000-0009 の安全性、有効性及び薬物動態」

審議結果：承認

【2】 変更届（下記治験及び製造販売後臨床試験について、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、引き続き治験及び製造販売後臨床試験を実施することの妥当性について審議した。）

1) 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

2) A 第 2040 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ

相試験」

審議結果：承認

- 3) A 第 2059 大学号「クイントイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 4) A 第 2060 大学号「クイントイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 5) A 第 2064 多摩号-3「第一三共株式会社の依頼による冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S 第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 6) A 第 2066 大学号-1「第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 7) A 第 2066 東横号-2「第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 8) A 第 2071 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 9) A 第 2084 大学号「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 10) A 第 2085 大学号「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相長期投与試験」
審議結果：承認
- 11) A 第 2086 大学号「中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)と Ro45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 12) A 第 2087 大学号「ガルデルマ株式会社の依頼によるがん性皮膚潰瘍の悪臭治療に対する GK567 のオープン試験」

審議結果：承認

- 13) A 第 2089 大学号「塩野義製薬株式会社の依頼によるデュロキシセチン塩酸塩の線維筋痛症患者を対象とした第3相臨床試験— プラセボに対する優越性試験—」

審議結果：承認

- 14) A 第 2099 大学号「バイエル薬品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 BAY q 6256 (iloprost) 吸入療法の有効性、安全性及び薬物動態を検討する多施設共同、非無作為化、非盲検、非対照試験」

審議結果：承認

- 15) A 第 2100 大学号「オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応膵癌患者を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験」

審議結果：承認

- 16) A 第 2102 大学号「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による ENA713D のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 17) C 第 7393 大学号「ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング株式会社の依頼によるジェイスの重症熱傷に対する製造販売後臨床試験」

審議結果：承認

- 18) C 第 7394 大学-1 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リバスチグミンパッチの第Ⅳ相試験」

審議結果：承認

- 19) C 第 7394 西部-2 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リバスチグミンパッチの第Ⅳ相試験」

審議結果：承認

【3】継続審議

- ① 治験実施状況報告（下記治験及び製造販売後臨床試験について、治験期間が 1 年を超えるため、治験及び製造販売後臨床試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 2043 大学号「エーザイ株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした MORAb-003 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 2) A 第 2044 大学号「武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を有する 2 型糖

尿病患者を対象としたアログリプチンの第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

3) A 第 2071 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験」

審議結果：承認

② 有害事象報告（院内）（下記治験及び製造販売後臨床試験からの、当施設で発生した重篤な副作用について、引き続き治験及び製造販売後臨床試験を実施することの妥当性について審議した。）

1) A 第 2040 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

2) A 第 2064 大学号-1「第一三共株式会社の依頼による冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S 第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

③ 有害事象報告（院外・海外）（下記治験及び製造販売後臨床試験からの、当該治験薬及び製造販売後臨床試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、当該治験薬及び製造販売後臨床試験薬に関係する外国措置報告等について、引き続き治験及び製造販売後臨床試験を実施することの妥当性について審議した。）

1) 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

2) 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

3) A 第 2038 大学号「ルンドベック・ジャパン株式会社の依頼による Lu AE03329 (デスモテプラゼ) の第Ⅱ相試験」

審議結果：承認

4) A 第 2040 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

5) A 第 2042 大学号「アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼によるてんかん重積状態の小児患者を対象とした AF-0901 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 6) A 第 2044 大学号「武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を有する 2 型糖尿病患者を対象としたアログリプチンの第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 7) A 第 2059 大学号「クイントイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 8) A 第 2060 大学号「クイントイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 9) A 第 2061 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 10) A 第 2062 大学号「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫(DME)を対象とした BAY86-5321 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 11) A 第 2064 大学号-1「第一三共株式会社の依頼による冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S 第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 12) A 第 2064 西部号-2「第一三共株式会社の依頼による冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S 第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 13) A 第 2064 多摩号-3「第一三共株式会社の依頼による冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S 第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 14) A 第 2066 大学号-1「第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 15) A 第 2066 東横号-2「第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認

- 16) A 第 2068 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第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 17) A 第 2070 大学号「バイエル薬品株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者における BAY 63-2521 錠（1.0mg、1.5mg、2.0mg 又は 2.5mg 1 日 3 回投与）の安全性および忍容性を検討する多施設共同、国際共同、長期継続試験」
審議結果：承認
- 18) A 第 2071 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 19) A 第 2075 大学号「クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲb 相試験」
審議結果：承認
- 20) A 第 2080 大学号「日本イーライリリー株式会社の依頼による転移性結腸・直腸癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 21) A 第 2086 大学号「中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)と Ro45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 22) A 第 2087 大学号「ガルデルマ株式会社の依頼によるがん性皮膚潰瘍の悪臭治療に対する GK567 のオープン試験」
審議結果：承認
- 23) A 第 2089 大学号「塩野義製薬株式会社の依頼によるデュロキシセチン塩酸塩の線維筋痛症患者を対象とした第 3 相臨床試験— プラセボに対する優越性試験—」
審議結果：承認
- 24) A 第 2090 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の統合失調症の小児患者を対象とした短期投与試験」
審議結果：承認
- 25) A 第 2091 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の統合失調症の小児患者を対象とした長期継続投与試験」
審議結果：承認

- 26) A 第 2093 西部号「エーザイ株式会社の依頼による日本人高度アルツハイマー型認知症患者に対する有効性及び安全性を確認する二重盲検並行群間比較試験及び非盲検継続試験」
審議結果：承認
- 27) A 第 2094 大学号「塩野義製薬株式会社の依頼によるデュロキシセチン塩酸塩の線維筋痛症患者を対象とした第 3 相臨床試験—継続長期投与試験—」
審議結果：承認
- 28) A 第 2096 大学号「中外製薬株式会社/株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌治癒切除後患者を対象とした Ro09-1978 と L-OHP 併用の第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 29) A 第 2098 大学号「旭化成株式会社の依頼によるデュピュイトラン拘縮患者を対象とした AK160 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 30) A 第 2099 大学号「バイエル薬品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 BAY q 6256 (iloprost) 吸入療法の有効性、安全性及び薬物動態を検討する多施設共同、非無作為化、非盲検、非対照試験」
審議結果：承認
- 31) A 第 2100 大学号「オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応膵癌患者を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験」
審議結果：承認
- 32) A 第 2101 大学号「バイエル薬品製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫の患者様を対象とした BAY 86-5321 の国内第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 33) A 第 2102 大学号「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による ENA713D のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 34) 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

- 35) C 第 7394 大学-1 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リバスチグミンパッチの第Ⅳ相試験」

審議結果：承認

- 36) C 第 7394 西部-2 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リバスチグミンパッチの第Ⅳ相試験」

審議結果：承認