

第 274 回 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成 31 年 1 月 24 日(木) 17:40～18:10 横浜労災病院 3 階 AV 講義室
出席委員名	齊藤 典充、夏目 義明、齋藤 淳、竹田 誠、青木 元、小笹 浩二、柴山 修、丹沢 育美、内田 佳菜子、梅木 勝弘、奥村 香、渡邊 政一
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験(JADY) ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題② 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン)第Ⅲ相試験 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題③ 高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験 ・症例報告書の見本、被験者への支払い・費用負担に関する資料の変更、同意・説明文書別紙について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題④ 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 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題⑤ メトトレキサートによる治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011 の用量反応性試験 ・治験薬概要書、説明同意文書の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題⑥ 協和発酵キリン株式会社の依頼による高カルシウム血症患者を対象とした KHK7580 の第Ⅲ相試験 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題⑦ nemolizumab のアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験 —比較/長期継続投与試験— ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題⑧ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 ・治験実施計画書別紙の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p>

<p>議題⑨ 症候性子宮内膜症患者を対象とした2つの異なる用量の vilaprisan(BAY1002670)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</p> <ul style="list-style-type: none">・治験薬概要書の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑩ がん疼痛に対するNZ-687の第Ⅲ相臨床試験</p> <p>—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—</p> <ul style="list-style-type: none">・治験薬概要書、説明文書・同意文書の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑪ アツヴィ合同会社の依頼による日本の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化多施設共同二重盲検試験</p> <ul style="list-style-type: none">・説明文書・同意文書、被験者への支払に関する資料の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p>
