第 178 回 浜松治験ネットワーク治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 (西暦)2018年12月10日(月) 18時30分 ~ 19時35分

開催場所 聖隷浜松病院 集団指導室

出席委員名
杉浦亮委員長、米田達明副委員長、増田聖子、山田浩、山本淳樹、渥美哲至、宮本繁仁、橋本大、

本間陽一郎、中戸川裕一、山本将太、石原冬馬、渥美位知子、和久田晴久、大塩亜紀子 以上15名の委員

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

議題 1. 中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたRO6867461の第Ⅲ相試験

これまでに得られている試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。特に副作用、対象患者、治験 デザイン、被験者への説明内容について議論された。

審議結果:修正の上で承認

修正事項:治験説明文書および同意書の修正

議題 2. ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有する小児患者を対象とした Lacosamide(SPM927) の長期継続投与試験(第 II 相試験)

2018 年 11 月 26 日付の実施状況報告および 2018 年 10 月 30 日、11 月 16 日付の安全性情報の報告に基づき、 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。

審議結果:承認

2018年10月30日、11月16日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

ユーシービージャパン株式会社の依頼による強直間代発作を有する特発性全般てんかん患者に対するラコサミド長期継続投与試験(第Ⅲ相試験)

2018年10月30日、11月16日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

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ブリバラセタム(ucb34714)の第Ⅲ相 議題 5. 試験

2018 年 8 月 7 日作成の治験薬概要書の変更および 2018 年 11 月 2 日、11 月 20 日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

通過 6. 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ブリバラセタム(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続投与試験

2018 年 8 月 7 日作成の治験薬概要書の変更および 2018 年 11 月 2 日、11 月 20 日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

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ブリバラセタム(ucb34714IV)の第Ⅲ 構試験

2018 年 8 月 7 日作成の治験薬概要書の変更および 2018 年 11 月 2 日、11 月 20 日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

議題 8. 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の第Ⅲ相試験

2018年11月2日、11月20日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

議 題 9. ユーシービージャパン株式会社の依頼による padsevonil(パドセボニル)の第 Ⅱ 相試験

AMENDMENT2 への治験実施計画書の変更に基づき、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。 審議結果:承認

詳リアド・サイエンシズ株式会社の依頼による MTX 未治療の関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験

2018 年 11 月 2 日、11 月 9 日、11 月 16 日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib (フィルゴチニブ)の第Ⅲ 相長期継続投与試験

2018 年 11 月 2 日、11 月 9 日、11 月 16 日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

議題 12. アッヴィ合同会社の依頼による、関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第皿相無作為化二重盲検比較試験

第8版への治験薬概要書の変更、第6版への説明文書の変更および2018年11月5日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

議題 13. メルクセローノ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした M2951 の第 II 相試験 2018 年 11 月 22 日付の安全性情報の報告に基づき、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。 審議結果:承認

議題 14. 日本イーライリリー株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを対象としたバリシチニブの第3相試験 2018年11月2日、11月16日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

議題 15. 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バリシチニブ製造販売後臨床試験 (JADY)

2018年11月2日、11月16日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトの第Ⅲ相試験

2018 年 11 月 8 日付の安全性情報の報告に基づき、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。 審議結果:承認

議題 17. 株式会社富士薬品の依頼による小児腎疾患患者を対象とした FFI-1010 の第Ⅲ相試験

2018年11月26日付の実施状況報告の報告に基づき、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。 審議結果:承認

議題 18. ファイザー株式会社の依頼による SA4Ag の第 2b 相試験

2018 年 11 月 24 日、12 月 5 日付の当院で発生した重篤な有害事象の報告に基づき、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。

審議結果:承認

議 題 19. 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象とした ONO-4538 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

2018 年 10 月 29 日、11 月 15 日、11 月 19 日付の安全性情報の報告に基づき、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。

審議結果:承認

議 題 20. 興和株式会社の依頼による NAFLD 患者を対象とした K-877 の第Ⅱ相試験

2018 年 11 月 7 日付の安全性情報の報告に基づき、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。 審議結果:承認

特記事項なし