

## 第 105 回徳洲会グループ共同治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2014 年 2 月 19 日(水) 13:00~18:15
開催場所	株式会社未来医療研究センター 4F 会議室
出席委員名	小川 一誠[出]、吉村 博之[出]、加藤 和彦[出]、林 裕造[出]、 平山 篤志[出]、高木 美也子[出]、田中 徹[出]、五十子 敬子[出]、 加藤 浩司[出] ※平山委員は継続の可否(1)~(66)について欠席

### 議題及び審議結果を含む概要

#### 1. 審議事項<<継続の可否>>

##### (1) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による高リン血症を対象としたプラセボを対照とするASP1585の第Ⅲ相試験」(整理番号008-12-05、010-12-04、024-12-18)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1)

審議結果:承認

##### (2) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による高リン血症を対象とするASP1585の長期投与試験」(整理番号008-12-06、010-12-05、024-12-19)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1)

審議結果:承認

##### (3) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による ASP1517 の第Ⅱ相試験」(整理番号 024-13-05、065-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

##### (4) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による ASP1517 の用量反応試験」(整理番号 010-13-01、024-13-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙 1、同意説明文書、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)

審議結果:承認

**(5) 継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした MEDI7183 の第Ⅱ相試験」  
(整理番号 012-13-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験費用に関する資料、同意説明文書)

審議結果:承認

**(6) 継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による難治性逆流性食道炎患者を対象としたD961Hの第Ⅲ相試験」(整理番号007-12-04、024-13-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験薬概要書、同意説明文書)

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(7) 継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象に、アスピリン治療下における AZD6140 による血栓イベント発現の予防効果をプラセボと比較する国際共同二重盲検無作為化プラセボ対照並行群間比較試験」(整理番号 002-11-03、060-11-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(添付文書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(8) 継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験 治験薬:チカグレロル」(整理番号001-12-02、003-13-09、006-12-07、007-12-05、042-12-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(添付文書)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(9) 継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者にダパグリフロジン 10 mg を1日1回投与したときの心血管死、心筋梗塞又は虚血性脳卒中の発現率の変化を検討する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」(整理番号 001-13-02、002-13-01、004-13-04、006-13-04、007-13-03、014-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書の改訂 2、治験実施計画書の管理的項目の変更 J2、同意説明文書)

審議結果:承認

(10) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼によるセフトジジム耐性・グラム陰性菌感染の治療のための CAZ-AVI 及び利用可能な最良の治療法の第 III 相、非盲検、無作為化、多施設共同試験」(整理番号 004-12-06、008-12-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(同意説明文書、治験参加カード)

審議結果:承認

(11) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による院内肺炎の成人入院患者を対象とし、治験薬の有効性、安全性及び忍容性を対照薬と比較評価する第Ⅲ相試験」(整理番号 024-13-25)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加

審議結果:承認

(12) **継続の可否**

「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患被験者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験」(整理番号 024-13-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(13) **継続の可否**

「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による ABSORB EXTEND 治験」(整理番号 024-11-09)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(14) **継続の可否**

「アラガン・ジャパン株式会社の依頼による日本での目尻の表情皺を対象としたAGN-191622の第Ⅲ相試験」(整理番号024-12-24)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(添付文書、同意説明文書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(15) **継続の可否**

「株式会社Integrated Development Associatesの依頼によるAAアミロイドーシス患者の腎機能低下抑制におけるエプロジセート二ナトリウム(NC-503)の有効性及び安全性を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験」(整理番号004-12-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(16) **継続の可否**

「Ecron Acunova GmbHの依頼による Exploratory evaluation of the potential for long-term retention of Gadolinium in the bones of patients who have received Gadolinium based Contrast Agents according to their medical history.」（整理番号115-13-01）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(検査実施に関するアンケート調査ご協力のお願い、負担軽減費の受領について)

審議結果:承認

(17) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による C.difficile 感染症に対する抗菌薬治療を受けている患者を対象とした MK-3415A の第Ⅲ相試験」（整理番号 003-12-03、005-12-01、007-12-01、022-12-01、061-12-04）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書<レター>)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(18) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による MK-3102 第Ⅲ相臨床試験－2型糖尿病患者を対象とした糖尿病治療薬追加投与試験－」（整理番号 022-12-02）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書<レター>)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(19) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による MK-3102第Ⅲ相臨床試験－2型糖尿病患者を対象とした糖尿病治療薬対照単剤投与試験－」（整理番号059-12-04）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書<レター>)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(20) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼によるビタミン D 及びカルシウム投与下での閉経後骨粗鬆症女性における、骨折リスク軽減に関する Odanacatib (MK-0822)の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相無作為化プラセボ対照試験(第Ⅲ相国際共同骨折抑制試験):盲検下5年間延長試験」（整理番号 024-11-23）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(21) 継続の可否**

「MSD株式会社の依頼によるビタミンD及びカルシウム投与下での閉経後骨粗鬆症女性における、骨折リスク軽減に関する Odanacatib(MK-0822)の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相無作為化プラセボ対照試験(018 試験)の追跡観察試験」(整理番号 024-13-18)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(22) 継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による MK-1029 の後期第Ⅱ相無作為化二重盲検試験」(整理番号 024-12-21)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験責任医師変更
- ・治験に関する変更申請(同意説明文書)

審議結果:承認

**(23) 継続の可否**

「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」(整理番号 051-11-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別添資料1)

審議結果:承認

**(24) 継続の可否**

「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相試験」(整理番号 051-11-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別添資料1)

審議結果:承認

**(25) 継続の可否**

「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験」(整理番号 064-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

審議結果:承認

**(26) 継続の可否**

「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験」(整理番号 064-13-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

審議結果:承認

**(27) 継続の可否**

「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期投与試験」(整理番号 064-13-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

審議結果:承認

**(28) 継続の可否**

「協和発酵キリン株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象としたオングリザ錠(サキサグリプテン)の製造販売後臨床試験」(整理番号 008-13-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(29) 継続の可否**

「株式会社グッドマン、ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社の依頼による G-008 における臨床試験」(整理番号 003-11-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙 1,2)

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(30) 継続の可否**

「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GSK1278863 の後期第 II 相試験」(整理番号 065-13-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(組入れ基準について<レター>)

審議結果:承認

**(31) 継続の可否**

「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による SB-480848 の急性冠症候群患者における臨床アウトカム試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 061-09-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験責任医師変更、治験分担医師追加、削除

審議結果:承認

**(32) 継続の可否**

「興和株式会社の依頼による K-134 の間歇性跛行患者に対する二重盲検比較試験および長期投与試験(第Ⅱ相)」(整理番号 061-12-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験責任医師変更、治験分担医師追加、削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料)

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

**(33) 継続の可否**

「興和株式会社の依頼によるHMG-CoA還元酵素阻害薬で治療中の患者を対象としたK-877の長期投与試験」（整理番号001-12-01、002-12-03、003-12-12、005-12-04、007-12-06、010-12-06、022-12-04、042-12-03、059-12-05、061-12-06）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙、同意説明文書、被験者宛レター)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)に関する報告
- ・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:

- 修正の上で承認
- ・同意説明文書について  
ラット、マウスのがん原性試験結果も反映させること。(整理番号 007-12-06、061-12-06)
- 承認(その他は全て承認)

**(34) 継続の可否**

「サノフィ株式会社の依頼による11歳又は12歳の小児を対象としたSP306の第Ⅲ相試験」（整理番号014-13-02）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書の誤記載に関するご報告、同意説明文書)

審議結果:承認

**(35) 継続の可否**

「塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたS-8117のオープンラベル試験」（整理番号003-13-01）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験薬概要書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(36) 継続の可否**

「塩野義製薬株式会社の依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117のプラセボに対する優越性試験」（整理番号003-13-03）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験薬概要書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(37) 継続の可否**

「塩野義製薬株式会社の依頼による慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 の継続投与試験」  
(整理番号 003-13-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験薬概要書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(38) 継続の可否**

「塩野義製薬株式会社の依頼による S-877503 の小児注意欠陥・多動性障害患者を対象とした第 2/3 相臨床試験」(整理番号 060-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(被験者への支払いに関する資料、同意説明文書補助資料)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(39) 継続の可否**

「塩野義製薬株式会社の依頼による S-877503 の小児注意欠陥・多動性障害患者を対象とした第 2/3 相臨床試験(継続長期投与試験)」(整理番号 060-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(被験者への支払いに関する資料、同意説明文書補助資料)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(40) 継続の可否**

「ジャパンワクチン株式会社の依頼による A phase III, randomized, observer-blind, placebo-controlled, multicentre, clinical vaccination trial to assess the prophylactic efficacy, safety, and immunogenicity of GSK Biologicals' gE/AS01<sub>B</sub> vaccine when administered intramuscularly on a 0,2-month schedule in adults aged 50 years and older.」

(整理番号 006-10-04、007-10-02、024-10-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(41) 継続の可否**

「ジャパンワクチン株式会社の依頼による A phase III, randomized, observer-blind, placebo-controlled, multicentre, clinical vaccination trial to assess the prophylactic efficacy, safety and immunogenicity of GSK Biologicals' gE/AS01<sub>B</sub> vaccine when administered intramuscularly on a 0,2-month schedule in adults aged 70 years and older.」(整理番号 006-10-05、007-10-03、024-10-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(42) 継続の可否**

「JUNKEN MEDICAL 株式会社、日本ライフライン株式会社の依頼による大動脈瘤、大動脈解離に対する大動脈用ステントグラフト(CL-0201)の安全性と有効性を評価するための多施設臨床試験」(整理番号 003-08-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

**(43) 継続の可否**

「ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社の依頼による SM-01 の浅大腿動脈閉塞症に対する臨床試験(医療機器)」(整理番号 003-10-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(44) 継続の可否**

「ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象とした Z-206 (メサラジン) の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 012-13-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(45) 継続の可否**

「第一三共株式会社の依頼による尿路感染症を対象とした DR-3355 注射剤(レボフロキサシン水和物)の第Ⅲ相試験」(整理番号 008-13-01、024-13-07、047-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(46) 継続の可否**

「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)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験」(整理番号 002-11-04、003-11-02、005-11-04、006-11-05、008-11-05、022-11-03、024-11-14、025-11-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・治験に関する変更申請(治験薬概要書)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(47) 継続の可否**

「第一三共株式会社の依頼による高齢又は低体重の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」(整理番号002-12-02、003-12-10、025-12-04)以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・治験に関する変更申請(治験薬概要書)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(48) 継続の可否**

「第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相試験」(整理番号017-13-03、024-13-19、064-13-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(49) 継続の可否**

「第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG 162(デノスマブ)の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-13-17)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(50) 継続の可否**

「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Randomized, Double-Blind, Parallel-Group, Placebo-Controlled Study of SM-13496 for the Treatment of Bipolar I Depression(SM-13496 の双極Ⅰ型障害の大うつ病エピソードの患者を対象としたランダム化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験)」(整理番号 051-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(51) 継続の可否**

「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Long-Term Study of SM-13496 in Patients with Bipolar I Disorder(SM-13496 の双極Ⅰ型障害患者を対象とした長期投与試験)」(整理番号 051-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(52) 継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650 の小児のクローン病を対象とした臨床試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 012-11-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(53) 継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650 の小児の潰瘍性大腸炎を対象とした臨床試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 012-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(54) 継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による MT-4666 の第 2 相試験」(整理番号 024-12-22)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験薬概要書、治験薬概要書追補)

審議結果:承認

**(55) 継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による MP-424 の C 型慢性肝炎を対象とした臨床試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 024-13-21)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(56) 継続の可否**

「テルモ株式会社の依頼による TCD-10023 の多施設共同比較試験(第Ⅲ相臨床試験)」(整理番号 024-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・継続審査(試験期間が 1 年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

**(57) 継続の可否**

「東レ株式会社の依頼による慢性腎不全を対象とする TRK-100STP 第Ⅱ b/Ⅲ相臨床試験」(整理番号 024-10-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(58) 継続の可否**

「日医工株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした NI-071 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 024-13-11、064-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙、同意説明文書、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)

審議結果:承認

**(59) 継続の可否**

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者に対する抗アミロイドベータ抗体 Solanezumab の有効性および安全性を検討する継続試験」（整理番号 006-11-02、024-11-04、061-11-01）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果：承認

**(60) 継続の可否**

「日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマーの患者を対象とした LY2062430 の第3相試験」（整理番号 024-13-14）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請（治験薬概要書）

・安全性情報等に関する報告（AV-45）

・安全性情報等に関する報告

審議結果：承認

**(61) 継続の可否**

「日本イーライリリー株式会社の依頼による動脈硬化性疾患リスクの高い血管疾患患者を対象としたLY2484595の第Ⅲ相試験」（整理番号004-12-07、005-12-03、006-12-05、007-12-03、017-12-05、022-12-03、025-12-03）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請（同意説明文書）

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果：承認

**(62) 継続の可否**

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたBI 10773の第Ⅲ相、多施設共同、国際、ランダム化、並行群間、二重盲検、心血管系安全性試験」（整理番号 003-12-06、005-12-02、011-12-01、025-12-01）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請（治験実施計画書、レター）

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果：承認

**(63) 継続の可否**

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたBI 1356（リナグリプチン）とグリメピリドの心血管系に対する安全性を比較検討する第Ⅲ相試験」（整理番号 011-11-01、025-11-01、052-11-01）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請（治験実施計画書別紙1、症例報告書）

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果：承認

**(64) 継続の可否**

「日本メドトロニック株式会社の依頼による症候性重度大動脈弁狭窄症を有する患者に対するMDT-2111の臨床評価」（整理番号 024-11-17）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(65) 継続の可否**

「日本メドトロニック株式会社の依頼による症候性重度大動脈弁狭窄症を有する小弁輪径の患者に対するMDT-2111の臨床評価」（整理番号 024-12-12）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(66) 継続の可否**

「日本メドトロニック株式会社の依頼によるMDT-2211 腎デナベーションシステムを用いた治療抵抗性高血圧患者に対する臨床試験」（整理番号 024-12-13）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(67) 継続の可否**

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした AIN457 の第Ⅲ相試験」（整理番号 024-11-12）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(68) 継続の可否**

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした AIN457(Secukinumab)の第Ⅲ相の継続投与試験」（整理番号024-13-20）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(69) 継続の可否**

「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」（整理番号 024-12-14）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書添付資料 4)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(70) **継続の可否**

「バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY 94-8862の第Ⅱ相試験」(整理番号004-13-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(71) **継続の可否**

「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BAY63-2521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(第Ⅲ相試験)」(整理番号 008-10-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(72) **継続の可否**

審査依頼予定であったが依頼延期となったため案件なしとなった。

(73) **継続の可否**

審査依頼予定であったが依頼延期となったため案件なしとなった。

(74) **継続の可否**

審査依頼予定であったが依頼延期となったため案件なしとなった。

(75) **継続の可否**

「バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY 86-5300[エチニルエストラジオール 0.02 mg( $\beta$ -シクロロデキストリン包接化合物)/ドロスピレノン 3 mg]をフレキシブル処方で使用したときの子宮内膜症患者における有効性と安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、及び非盲検、実薬対照、並行群間比較試験」(整理番号 024-12-17)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(同意説明文書、添付文書、被験者向けレター)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(76) **継続の可否**

「バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験」(整理番号 003-13-06、005-13-04、006-13-03、022-13-02、024-13-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙1、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料)

審議結果:承認

(77) **継続の可否**

「ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SC-66110 の第Ⅲ相試験」  
(整理番号 003-11-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(78) **継続の可否**

「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による多施設共同プロスペクティブランダム化比較試験による、新規冠動脈病変を有する患者を対象とした BS107 の臨床評価」(整理番号 024-08-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

・緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告

審議結果:承認

(79) **継続の可否**

「株式会社メディコンの依頼による浅大腿動脈から近位膝窩動脈病変に対するMD-12-001を用いたステント術における安全性及び有効性を検討する検証的試験」(整理番号003-12-11、024-12-23)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験機器概要書)

審議結果:承認

(80) **継続の可否**

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal 試験」(整理番号 012-12-11)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施体制及び治験実施期間)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(81) **継続の可否**

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNT0148 の第Ⅲ相試験」(整理番号 012-09-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(82) 継続の可否**

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とする Ustekinumab の寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」(整理番号 012-11-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(83) 継続の可否**

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とする Ustekinumab の寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」(整理番号 012-11-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(84) 継続の可否**

「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新たに又は最近診断を受けた 16 歳以上のてんかん患者を対象とした、レベチラセタム単剤療法の有効性と安全性を評価するための多施設共同、無作為化、非盲検試験」(整理番号 002-11-07、024-11-28)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(85) 継続の可否**

「ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-13-10)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験薬概要書、同意説明文書、添付文書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(86) 継続の可否**

「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅱ相試験-慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験-」(整理番号 006-13-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊 1)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(87) 継続の可否**

「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AMG145長期投与の安全性及び有効性を評価する多施設共同比較対照非盲検継続投与(OLE)試験」  
(整理番号006-12-08、011-12-03、047-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(88) 継続の可否**

「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)の依頼による臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象としたAMG 145 をスタチン療法と併用した時の更なるLDL コレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験」(整理番号005-13-03、022-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・治験に関する変更申請(同意説明文書、治験実施計画書に対する国内における追加事項別紙1、治験薬概要書に対する日本追加事項)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(89) 継続の可否**

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による本態性高血圧症患者を対象としたテルミサルタン 80 mg/アムロジピン 5 mg/ヒドロクロロチアジド 12.5 mg の有効性と安全性をテルミサルタン 80 mg/アムロジピン 5 mg と比較検討する8週間のランダム化二重盲検試験」  
(整理番号 003-13-08、022-13-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(90) 継続の可否**

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の患者を対象としたACZ885の第Ⅲ相試験」(整理番号 006-11-03、025-11-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書添付資料5)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

・探索的有効性エンドポイント等に関する報告

審議結果:承認

**(91) 継続の可否**

「バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験」(整理番号 003-13-07、006-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験薬概要書)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(92) 継続の可否**

「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼によるEVOLVE II:動脈硬化性病変の治療における BSJ001S の安全性及び有効性を評価する前向き多施設共同試験」(整理番号 024-12-16)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

**(93) 継続の可否**

「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼によるEVOLVE II QCA:動脈硬化性病変の治療におけるBSJ001Sを評価する前向き多施設共同試験」(整理番号024-12-25)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(94) 継続の可否**

「エーザイ株式会社の依頼による強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 007-12-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(95) 継続の可否**

「エーザイ株式会社の依頼による難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 008-12-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

**(96) 継続の可否**

「エーザイ株式会社の依頼による PPI 抵抗性逆流性食道炎患者を対象とした E3810 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 012-13-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(97) 継続の可否**

「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」(整理番号 017-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙2)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

**(98) 継続の可否/実施の可否**

「MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

継続の可否;以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

(整理番号 061-12-05)

・重篤な有害事象に関する報告

実施の可否;(整理番号024-13-31)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

**(99) 継続の可否/実施の可否**

「MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害患者を対象としたMK-8931の第Ⅲ相試験」

継続の可否;以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

(整理番号 008-13-03、061-13-01)

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙、同意説明文書)

実施の可否;(整理番号024-13-29)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

**(100) 継続の可否/実施の可否**

「オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対するOMKK02の医療機器治験」

継続の可否;以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

(整理番号 024-13-28)

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験機器概要書)

実施の可否;(整理番号012-13-10)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

## 2. 審議事項<<初回審査>>

### (1) 実施の可否

「大塚製薬株式会社の依頼による発作性及び持続性心房細動患者を対象とした OPC-108459 の後期第 I 相試験」(整理番号 024-13-30)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

### (2) 実施の可否

「テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした TCD-10023(SV)の臨床試験」(整理番号 024-13-32)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

## 3. 報告事項

下記の事項について報告され、特に意見なく了承された。

### (1) 報告

「味の素製薬株式会社の依頼による AJG511 の第 II 相臨床試験」(整理番号 012-12-09)

・治験終了報告

### (2) 報告

「アステラス製薬株式会社の依頼による高リン血症を対象としたプラセボを対照とする ASP1585 の第 III 相試験」(整理番号 008-12-05)

・治験終了報告

### (3) 報告

「アステラス製薬株式会社の依頼による高リン血症を対象とする ASP1585 の長期投与試験」(整理番号 008-12-06)

・治験終了報告

### (4) 報告

「MSD 株式会社の依頼によるエゼチミブの糖代謝に対する影響の検討—高コレステロール血症を伴う 2 型糖尿病患者を対象とした無作為化、プラセボ対照、二重盲検比較試験—」(整理番号 024-12-11、052-12-02)

・治験終了報告

### (5) 報告

「大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の第 II 相試験(治験計画番号:156-12-002)」(整理番号 024-13-02)

・治験終了報告

### (6) 報告

「興和株式会社の依頼による K-134 の間歇性跛行患者に対する二重盲検比較試験および長期投与試験(第 II 相)」(整理番号 006-12-01)

・治験終了報告

(7) 報告

「第一三共株式会社の依頼による尿路感染症を対象とした DR-3355 注射剤(レボフロキサシン水和物)の第Ⅲ相試験」(整理番号 001-13-01、004-13-02、011-13-01)

・治験終了報告

(8) 報告

「味の素製薬株式会社の依頼による AJG501 の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験」(整理番号 012-09-05)

・開発の中止等に関する報告(開発中止)

(9) 報告

「味の素製薬株式会社の依頼による AJG501 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験」(整理番号 012-10-03)

・開発の中止等に関する報告(開発中止)

(10) 報告

「武田薬品工業株式会社の依頼による2型糖尿病を対象としたTAK-875の第3相長期投与試験」(整理番号024-11-15)

・開発の中止等に関する報告(開発中止)

(11) 報告

「武田薬品工業株式会社の依頼による2型糖尿病を対象としたTAK-875の第3相非盲検試験」(整理番号008-11-06、022-11-04、024-11-16)

・開発の中止等に関する報告(開発中止)

(12) 報告

「武田薬品工業株式会社の依頼による2型糖尿病を対象としたTAK-875の第3相二重盲検比較試験」(整理番号006-11-06)

・開発の中止等に関する報告(開発中止)

(13) 報告

「MSD 株式会社の依頼による 16~26 歳の日本人女性を対象とした 4 価 HPV(6 型、11 型、16 型及び 18 型) L1 ウイルス様粒子(VLP)ワクチンの安全性及びワクチン接種後の HPV 6 型、11 型、16 型及び 18 型に関連した子宮頸部上皮内腫瘍(CIN)2/3、子宮頸部上皮内腺癌(AIS)、子宮頸癌の発生率を評価する非盲検、記述的、第Ⅳ相試験」(整理番号 024-11-26)

・治験分担医師氏名変更

(14) 報告

「バイエル薬品株式会社の依頼による BAY 86-5300[エチニルエストラジオール 0.02 mg( $\beta$ -シクロデキストリン包接化合物)/ドロスピレノン 3 mg]をフレキシブル処方で使用したときの子宮内膜症患者における有効性と安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、及び非盲検、実薬対照、並行群間比較試験」(整理番号 024-12-17)

・治験分担医師氏名変更

(15) 報告

「オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対するOMKK02の医療機器治験」(整理番号024-13-28)

・同意説明文書誤記修正

以上