2009 年度第 5 回 JA 北海道厚生連札幌厚生病院治験審査委員会 会議の記録の概要

| 開催日時 | 2009年8月19日(水) 17:00 ~ 18:20 |
|-------|--|
| 開催場所 | JA 北海道厚生連札幌厚生病院 第1会議室 |
| 出席委員名 | 狩野 吉康、三輪 聡一、大島 脩、妻木 良二、関口 雅友、本谷 聡、森 雅樹、益子 博幸、高橋 博之、 江刺 敏彦 |

議論および審議結果を含む主な議論の概要

新規の臨床研究

議題 1 ロシュ・ダイアグノスティックス株式会社の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした CAP/CTM HCV v2.0 の臨床性能試験

これまでに得られている相関試験に基づき、試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 2

大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除不能大腸癌に対する 5-FU/I-LV/oxaliplatin (FOLFOX)+bevacizumab と TS-1/oxaliplatin (SOX)+bevacizumab とのランダム化比較第皿相試験

これまでに得られている非臨床試験および臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について審議した。

審議結果: 修正の上承認(同意説明文書の修正: 投与スケジュールの図に補足の文言を追記する。)

継続中の治験

議題 1 サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による糖尿病患者を対象とした AVE0010 の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

Case Report Form の変更の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 2 /バルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管および腎イベント発症のハイリスク 2 型糖尿病患者を対象とした SPP100(アリスキレン)の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審議結果:承認

議題3 |田辺三菱製薬株式会社の依頼によるクローン病を対象とした TA-650 の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告および国内添付文書の改訂に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

審議結果:承認

議題 4 アボット ジャパン株式会社の依頼による日本人クローン病患者を対象とした D2E7 の第Ⅱ/Ⅲ相 試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告および国内添付文書の改訂に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

当院で発生した重篤な有害事象について、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。 治験実施計画書および同意説明文書の変更の妥当性について審議した。また、軽微な治験実施計画 書等の変更について報告された。

審議結果:承認

議題 5

アボット ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の第 Ⅱ/Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告および国内添付文書の改訂に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

同意説明文書の変更の妥当性について審議した。また、軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

審議結果:承認

議題 6 マンセン 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 CNTO148 の第 II/III 相 試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が 示された。

審議結果:承認

議題 7 マンセン 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 CNTO148 の第 III 相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が 示された。

審議結果:承認

議題8 味の素株式会社の依頼によるクローン病を対象とした AJM300 の第 II / III 相試験

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審議結果:承認

議題 9 味の素株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした AJG501 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

以下の迅速審査について報告された。

被験者募集ポスターの掲示(2009年8月3日(月)実施:承認)

議題 10 エーザイ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E3810(ラベプラゾールナトリウム)の第Ⅱ/Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告および当該治験薬に関係する研究報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断 している旨の治験責任医師の見解が示された。

軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

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。

審議結果:承認

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が 示された。

審議結果:承認

議題 12 ソルベイ製薬株式会社の依頼による慢性膵炎非代償期又は膵切除による膵外分泌機能不全に対する SA-001 の第皿相試験(長期投与試験)

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

治験の終了について報告された。

審議結果:承認

議題 13 関和株式会社の依頼による C 型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象とした NIK-333 の 第 II / III 相試験

治験の終了について報告された。

議題 14 シェリング・プラウ株式会社の依頼による IFN 治療歴のある C 型慢性肝炎患者を対象とした SCH 54031 の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が 示された。

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審議結果:承認

議題 15 田辺三菱製薬株式会社の依頼による C 型慢性肝炎(初回治療例)を対象とした MP-424 の第Ⅲ 相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が 示された。

審議結果:承認

議題 16 田辺三菱製薬株式会社の依頼による C 型慢性肝炎(前治療後再燃例)を対象とした MP-424 の 第皿相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

審議結果:承認

議題 17 田辺三菱製薬株式会社の依頼による C 型慢性肝炎(前治療無効例)を対象とした MP-424 の第 Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

審議結果:承認

議題 18 │ ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による TMC435 の第Ⅱ相試験

軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

議題 19 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした BMS-582664 の第Ⅲ相試験(BRISK FL 試験)

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

治験薬概要書(英語版・日本語訳)、対照薬の海外添付文書(英語版・日本語訳)・国内添付文書、症例報告書見本および同意説明文書の変更の妥当性について審議した。また、軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

審議結果:承認

議題 20 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした BMS-582664 の第Ⅲ相試験(BRISK TA 試験)

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

治験薬概要書(英語版・日本語訳)、症例報告書見本および同意説明文書の変更の妥当性について審議した。また、軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

審議結果:承認

議題 21 中外製薬株式会社の依頼による B 型慢性肝炎患者を対象とした Ro25-8310(ペグインターフェロン アルファ-2a)の第Ⅱ/Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告および当該治験薬に関係する外国措置報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

治験薬概要書の変更の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 22 │ 大日本住友製薬株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象をした HLBI の第Ⅲ相試験

軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

議題 23 東レ株式会社の依頼による TRK-820 の第 Ⅱ 相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

審議結果:承認

議題 24 /バルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象とした QAB149 の第Ⅲ 相試験(二重盲検試験)

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が 示された。

治験薬概要書の変更の妥当性について審議した。また、軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

審議結果:承認

議題 25 バルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象とした QAB149 の第 III 相試験(長期投与試験)

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。

治験薬概要書の変更の妥当性について審議した。また、軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

審議結果:承認

議題 26 第一三共株式会社の依頼による人工膝関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相 試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が 示された。

審議結果:承認

議題 27 マンセン ファーマ株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛、CRPS 又は術後疼痛症候群を対象 とした JNS020QD の第Ⅲ相試験(二重盲検比較試験)

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告に基づき、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が 示された。

治験実施計画書の変更の妥当性について審議した。また、軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

治験分担医師の変更について、適格性の観点から審議した。

審議結果:承認

【製造販売後調査】

報告事項:契約変更1件 審議事項:新規1件承認

【委託研究】

審議事項:新規1件承認

【特記事項】