### 2011 年度第3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
 2011 年 6 月 15 日 (水)
 17:00 ~ 18:15

 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、山本 武雄、妻木 良二、関口 雅友、本谷 聡、森 雅樹、益子 博幸、原 敏浩、門 正則、佐藤 沙織、佐藤 繁樹、舛岡 隆志

### 議論及び審議結果を含む主な議論の概要

#### 新規の治験

# 議題 1 エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型ベーチェット病患者を対象としたアダリムマブ(D2E7) の第Ⅲ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、治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

#### 継続中の治験

### 議題 2 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管及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 │ 大塚製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした OPC-262 の第Ⅲ相試験

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

### 議題 4 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及び当該治験薬に関係する研究報告及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。

治験実施計画書、症例報告書の見本の変更の妥当性について審議した。

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

# 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 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及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。

審議結果:承認

### 議題 6 杏林製薬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 PS-QD 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 7 一 杏林製薬株式会社の依頼による活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした PS-SP 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潰瘍性大腸炎患者を対象とした AJG501 の第 🛚 / 🎞 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。

治験の終了について報告された。

### 議題 9 味の素製薬株式会社の依頼による活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした AJG501 の第 II / III 相 計論

軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。

治験の終了について報告された。

#### 議題 10 エーザイ株式会社の依頼による E3810 の前期第Ⅱ相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告及び当該治験薬に関係する外国措置報告及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。

審議結果:承認

# 議題 11 持田製薬株式会社の依頼による軽症~中等症の活動期の潰瘍性大腸炎を対象とした MD-0901 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 12 │ 持田製薬株式会社の依頼による寛解期の潰瘍性大腸炎を対象とした MD-0901 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 13 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。

症例報告書の見本、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 14 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。

症例報告書の見本、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 15 ペンセン ファーマ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 TMC435 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 16 マンセン ファーマ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 TMC435 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 17 インセン ファーマ株式会社の依頼による C 型慢性肝炎を対象とした TMC435 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。

治験費用に関する覚書の変更の妥当性について審議した。

審議結果:承認

### 議題 18 │ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による BMS-790052 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 BMS-790052 及び BMS-650032 の第 II 相併用療 法試験

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 20 │ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による BMS-914143、BMS-790052、BMS-650032 の後期

#### 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。

治験実施計画書及び同意説明文書及び治験薬概要書の変更の妥当性について審議した。 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 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とした HLBI の第皿相試験

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 22 │ 大塚製薬株式会社の依頼による肝性浮腫を対象とした OPC-41061 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慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象とした TRK-820 軟カプセル剤の検証的試験

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 東レ株式会社の依頼による慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象とした TRK-820 軟カプセル剤の長期投与試験

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。

審議結果:承認

# 議題 25 シミックメディカルリサーチ株式会社の依頼による食道癌又は胃癌全摘術後患者を対象とした ENG-J の第Ⅲ相試験

治験実施計画書の変更の妥当性について審議した。

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 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるがん疼痛(突出痛)患者を対象とした OVF の第Ⅲ相比較試 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。

同意説明文書の変更の妥当性について審議した。

人事異動に伴う分担医師の変更について、適格性の観点から審議した。

人事異動に伴う分担医師職名変更について、報告された。

審議結果:承認

# 議題 27 第一三共株式会社の依頼による症候性静脈血栓塞栓症患者を対象とした 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。

治験実施計画書及び同意説明文書及び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

### 【製造販売後調査】

報告事項:終了4件

審議事項:新規4件、変更3件承認

### 【特記事項】