

2015年度第10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	2016年1月20日(水) 17:00 ~ 18:15
開催場所	JA北海道厚生連札幌厚生病院 新棟・会議室1
出席委員名	髭 修平、三輪 聡一、山本武雄、渡辺 浩明、関口 雅友、森 雅樹、田中 浩一、出村 孝義、門 正則、後藤田 裕子、柴田 亜梨沙、菅原 昌章、谷川 和広
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	C型肝炎ウイルスに感染した患者を対象としたABT-493/ABT-530投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験
これまでにて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	
議題2	ONO-4538 肝細胞がんを対象とした第Ⅲ相試験
これまでにて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1	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したウステキヌマブの第Ⅲ相試験(寛解維持療法)
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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。	
審議結果:承認	
議題2	中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象とした GP-690,550 の多施設共同非盲検試験
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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。	
審議結果:承認	
議題3	クローン病患者を対象にした寛解維持療法としての GP-690, 550 の非盲検継続投与試験
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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。	
審議結果:承認	
議題4	インフリキシマブによる寛解維持治療における効果不十分なクローン病患者を対象とした栄養療法併用効果確認試験 -多施設共同無作為化比較臨床試験-
治験協力者の削除について報告された。	
議題5	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
治験協力者の削除について報告された。	
議題6	クローン病患者を対象とした、MLN0002 の第3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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。	
審議結果:承認	
議題7	潰瘍性大腸炎患者を対象とした、MLN0002 の第3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、説明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。	

	治験協力者の削除について報告された。
	審議結果:承認
議題 8	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として高用量のアダリムマブでの導入療法及び維持療法を標準用量と比較する多施設共同無作為化二重盲検試験
	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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。
	審議結果:承認
議題 9	ヒト抗 TNF モノクローナル抗体アダリムマブの中等症から重症の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験
	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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。
	審議結果:承認
議題 10	AJG511 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
	治験協力者の削除について報告された。
議題 11	田辺三菱製薬株式会社による第Ⅱ相試験(E13)
	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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。
	審議結果:承認
議題 12	田辺三菱製薬株式会社による第Ⅱ相試験(E14)
	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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。
	審議結果:承認
議題 13	中等症から重症のクローン病患者を対象とした 2 つの治療アルゴリズムの有効性及び安全性を検討する多施設共同非盲検試験
	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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。
	審議結果:承認
議題 14	AJM300 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
	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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。
	審議結果:承認
議題 15	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び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、説明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。 治験協力者の削除について報告された。
	審議結果:承認
議題 16	科研製薬株式会社の依頼による KAG-308 第Ⅱ相試験
	治験協力者の削除について報告された。

議題 17	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-118 の隣癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
<p>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、説明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。</p> <p>治験協力者の削除について報告された。</p>	
審議結果:承認	
議題 18	興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Ⅲ相試験
治験協力者の削除について報告された。	
議題 19	興和株式会社の依頼による B 型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治後患者を対象とした K-333 の第Ⅲ相臨床試験
治験協力者の削除について報告された。	
議題 20	C 型慢性肝炎患者を対象とした ABT-450/r と ABT-267 の併用療法の非盲検無作為化第Ⅱ相試験
製造販売承認の取得が報告された。	
議題 21	日本人 C 型慢性肝炎患者を対象とした ABT-450/r/ABT-267 投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験
製造販売承認の取得が報告された。	
議題 22	C 型慢性肝炎患者を対象とした Asunaprevir (BMS-650032) 及び/又は Daclatasvir (BMS-790052) の臨床試験を終了した被験者に対する長期追跡調査試験
<p>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、説明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。</p> <p>治験協力者の削除について報告された。</p>	
審議結果:承認	
議題 23	MSD 株式会社依頼の第Ⅱ相試験/第Ⅲ相試験
<p>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、説明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。</p> <p>治験協力者の削除について報告された。</p>	
審議結果:承認	
議題 24	ソラフェニブ治療歴を有する c-Met 高発現の切除不能肝細胞癌患者を対象とした ARQ 197 の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験
<p>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、説明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。</p> <p>治験協力者の削除について報告された。</p>	
審議結果:承認	
議題 25	門脈血栓症患者を対象とした NPB-06 の第Ⅲ相試験
治験協力者の削除について報告された。	
議題 26	塩野義製薬株式会社の依頼による S-888711 の第3相臨床試験
<p>契約症例数の追加の妥当性について審議した。</p> <p>治験協力者の削除について報告された。</p>	
審議結果:承認	
議題 27	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
<p>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、説明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。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>契約期間の延長の妥当性について審議した。</p> <p>治験協力者の削除について報告された。</p>	
審議結果:承認	
【製造販売後調査】	
報告事項:新規1件、変更1件	

審議事項:なし
【特記事項】