

2011 年度 第 2 回 受託研究(治験等)審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	平成 23 年 5 月 25 日(水) 16:00～16:50
開催場所	国立病院機構 岡山医療センター 4 階 研修室 1
出席委員名	東 良平(副委員長 副院長 呼吸器外科医師)、 佐藤利雄(統括診療部長 呼吸器科医師)、山鳥一郎(臨床検査科長)、福原 徹(脳神経外科医師)、 要田貴弘(事務部長)、三宅弘恵(看護部長)、市場泰全(薬剤科長)、大熊克美(企画課長)、 阿部浩二(外部委員)、守屋 明(外部委員) ※欠席:松原広己(委員長 臨床研究部長)、久保俊英(小児科診療部長)、角南一貴(血液内科医長)
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題 1 当院の被験者に生じた重篤な有害事象に関する報告についての審議</p> <p>①第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相臨床試験 ***** 当院で発生した重篤な有害事象(治験薬との因果関係は否定できない)について、報告内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。 ***** 審議結果:「承認」</p> <p>②ノバルティスファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした QTI571 の第Ⅲ相試験 ***** 本年 4 月開催の当委員会にて審議された当院で発生した重篤な有害事象(治験薬との因果関係は否定できる)に関する追加報告について、報告内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。 ***** 審議結果:「承認」</p> <p>議題 2 安全性に関する報告についての審議</p> <p>以下の治験において各依頼者より報告のあった安全性情報について審議を行った。</p> <p>①MSD 株式会社の依頼によるアテローム性動脈硬化症の既往を有する患者を対象とした SCH 530348 の第Ⅲ相試験</p> <p>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アリスキレンの第Ⅲ相試験</p> <p>③サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした SR25990C の第Ⅲ相試験</p> <p>④持田製薬株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした MD-0701 の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p>⑤バイエル薬品株式会社の依頼による症候性肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした BAY63-2521 錠の第Ⅲ相試験</p> <p>⑥バイエル薬品株式会社の依頼による症候性肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした BAY63-2521 錠の長期継続試験(第Ⅲ相試験)</p> <p>⑦第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相臨床試験</p> <p>⑧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</p> <p>⑨ノバルティスファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした QTI571 の第Ⅲ相試験</p> <p>⑩ノバルティスファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした QTI571 の継続試験(第Ⅲ相試験) ***** 各治験について、治験薬に係る安全性情報の報告内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。 ***** 審議結果:①～⑩のいずれについても「承認」</p>

議題 3 治験実施計画書、治験薬概要書等の改訂に関する審議

以下の治験において各依頼者より申請のあった治験実施計画書等の改訂について審議を行った。

- ①サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした SR25990C の第Ⅲ相試験
- ②バイエル薬品株式会社の依頼による症候性肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした BAY63-2521 錠の第Ⅲ相試験
- ③バイエル薬品株式会社の依頼による症候性肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした BAY63-2521 錠の長期継続試験(第Ⅲ相試験)
- ④第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相臨床試験
- ⑤日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の第Ⅱ相試験
(第Ⅱ相のため対象疾患は記載せず)
- ⑥日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の長期投与試験(第Ⅱ相試験)
(第Ⅱ相のため対象疾患は記載せず)

- ①:「治験薬概要書」の改訂
- ②:「治験実施計画書 別紙」(治験実施体制等)の改訂
- ③:「治験実施計画書 別紙」(治験実施体制等)の改訂
- ④:「治験参加カード」の改訂
- ⑤:「治験実施計画書 別紙」(治験実施体制等)の改訂
- ⑥:「治験実施計画書 別紙」(治験実施体制等)の改訂

について、それぞれ、改訂の内容に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:①～⑥のいずれについても「承認」

議題 4 治験分担医師の変更に関する審議

以下の治験における治験分担医師の変更について審議を行った。

- ①持田製薬株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした MD-0701 の第Ⅱ/Ⅲ相試験
- ②第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相臨床試験
- ③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
- ④藤本製薬株式会社の依頼による FPF300 の第Ⅰ/Ⅱ相試験
(第Ⅰ/Ⅱ相のため対象疾患は記載せず)

- ①: 治験分担医師の追加及び削除
- ②: 治験分担医師の追加及び削除
- ③: 治験分担医師の追加及び削除
- ④: 治験分担医師の追加及び削除

について、それぞれ、変更の妥当性を審議した。

審議結果:①～④のいずれについても「承認」

議題 6 製造販売後調査の実施に関する審議

公開対象外

(※使用成績調査の実施に関する審議であり、GCP 省令第 28 条第 3 項に該当しないため、公開対象外)

【報告事項】

議題 5 承認取得、開発の中止等に関する報告

以下①～④の治験について、治験依頼者より提出された報告書に基づき、治験薬 DU-176b が製造販売承認を取得したことについて報告がなされた。

①第一三共株式会社の依頼による DU-176b の第Ⅱ相試験

(第Ⅱ相のため対象疾患は記載せず)

②第一三共株式会社の依頼による DU-176b の第Ⅱ相試験

(第Ⅱ相のため対象疾患は記載せず)

③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

④第一三共株式会社の依頼による人工股関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

以上