

2011 年度 第 4 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 7 月 27 日(水) 16:05～17:30
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	<p>松原広己(委員長 臨床研究部長 循環器科医師)、 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)、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)</p> <p style="text-align: center;">※欠席:久保俊英(小児科診療部長)、角南一貴(血液内科医長)、要田貴弘(事務部 長)</p>
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 新規治験の受託に関する審議</p> <p>①日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の第Ⅱ相試験(対象疾患 B) (第Ⅱ相のため対象疾患は記載せず)</p> <p>*****</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書等に基づき、当院での治験実施の適否を審査した。</p> <p>*****</p> <p>審議結果:「承認」</p> <p>議題 2 新規に依頼のあった臨床試験(治験以外)の受託に関する審議</p> <p>①アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン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 ACT-385781A の臨床試験</p> <p>*****</p> <p>臨床試験実施計画書、臨床試験薬概要書等に基づき、当院での臨床試験実施の適否を審査し た。</p> <p>*****</p> <p>審議結果:「承認」</p> <p>議題 3 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ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規腎移植患者を対象としたエベロリムスの継続 投与試験(第Ⅲ相試験)</p> <p>*****</p> <p>当院で発生した重篤な有害事象(治験薬との因果関係は不明)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。</p> <p>*****</p> <p>審議結果:「承認」</p> <p>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</p> <p>*****</p> <p>本年 7 月 6 日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 関係は否定できない)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。</p> <p>*****</p> <p>審議結果:「承認」</p> <p>議題 4 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>

- ③ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規腎移植患者を対象としたエベロリムスの継続投与試験(第Ⅲ相試験)
- 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
- ⑤ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
(第Ⅰ相試験のため治験成分記号及び対象疾患は記載せず)
- 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 錠の第Ⅲ相試験
- ⑦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)
- ⑧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
- ⑨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
- 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 QT1571 の第Ⅲ相試験
- ⑪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 QT1571 の継続試験(第Ⅲ相試験)
- ⑫日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の第Ⅱ相試験(対象疾患 A)
(第Ⅱ相のため対象疾患は記載せず)
- ⑬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)(対象疾患 A)
(第Ⅱ相のため対象疾患は記載せず)

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:①～⑬のいずれについても「承認」

議題 5 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
- ⑥ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
(第Ⅰ相試験のため治験成分記号及び対象疾患は記載せず)

- ①:「治験実施計画書 別紙」(治験実施体制等)の改訂
- ②:「治験薬概要書」の改訂
- ③:「治験薬概要書」の改訂
- ④:「治験薬概要書」の改訂
- ⑤:「治験薬概要書」の改訂
- ⑥:「治験実施体制」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 7 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日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の第Ⅱ相試験(対象疾患 A)
(第Ⅱ相のため対象疾患は記載せず)

②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)(対象疾患 A)
(第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
について、それぞれ、変更の妥当性を審議した。

審議結果: ①～②のいずれについても「承認」

議題 8 製造販売後調査の実施に関する審議

公開対象外
(※特定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 6 治験終了報告

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 QT1571 の第Ⅲ相試験

治験終了報告書の内容(実績、治験結果の概要等)について報告がなされた。

以上