

2016 年 3 月 11 日 広島赤十字・原爆病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2016 年 3 月 11 日(金) 17:05 ~ 18:05
開催場所	広島赤十字・原爆病院 南棟 4 階 会議室
出席委員名	加世田 俊一、田利 晶、澤部 琢哉、平田 潤子、谷口 雅敏、 田村 藤子、北岡 智樹、天野 裕司、横山 修三
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	議題 1. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした第 Ⅲ 相試験(BEL113750)および日本における HGS1006-C1115 試験の多施設共同継続試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認 議題 2. アステラス製薬株式会社の依頼による継続投与試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認 議題 3 シミック株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病(CML)又は Ph+ 急性リンパ性白血病(ALL)の患者を対象とした国内第 Ⅲ 相多施設共同非盲検試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認 (審議): 治験責任医師の変更について審議した。 → 審議結果: 承認 議題 4. 藤本製薬株式会社の依頼による臨床第 Ⅲ 相試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認 (審議): 治験契約書の変更について審議した。 → 承認結果: 承認 議題 5. 第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG 162(デノスマブ)の第 Ⅲ 相試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認 (審議): 同意説明文書の変更について審議した。 → 審議結果: 承認 議題 6. アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした ASP015K 第 Ⅲ 相試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認

	議題 7. アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした ASP015K 第 Ⅲ 相試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認 (審議): 被験者の募集手順の変更について審議した。 → 修正(ポスター・リーフレット)の上で承認 議題 8. 慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 の継続投与試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認 議題 9. ファイザー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたトファシニブの第 Ⅲ 相試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認 議題 10. MSD 株式会社の依頼による MK-8228 の第 Ⅲ 相試験 (審議): 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。 → 審議結果: 承認 議題 11. 日本製薬株式会社の依頼による門脈血栓症患者を対象とした NPB-06 の第 Ⅲ 相試験 (審議): 治験実施計画書、治験契約書の変更について審議した。 → 審議結果: 承認 議題 12. 広島赤十字・原爆病院治験等経費算出基準の見直しについて (審議): 広島赤十字・原爆病院治験等経費算出基準の見直しについて審議した。 → 修正の上で承認 議題 13. 製造販売後調査、副作用・感染症自発報告について (報告): 2016 年 2 月 5 日～2016 年 2 月 23 日の製造販売後調査の新規、契約変更、終了報告、副作用・感染症自発報告について
特記事項	なし