2017 — 3 7]	10 1
開催日時 開催場所	2017 年 9 月 15 日(金) 17:00 ~ 18:07 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、前田 貴司、平田 潤子、谷口 雅敏、溝岡 ひとみ、 米田 登志男、北岡 智樹、藤川 景子、沖田 清治
議題及び審議	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
結果を含む主な	患者を対象とした第Ⅲ相試験(BEL113750)および日本における
満論の概要	
武洲の似女	HGS1006-C1115 試験の多施設共同継続試験
	(審議):治験実施計画書、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 2. 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 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
	(審議):治験契約書、治験変更契約書の変更について審議した。
	→審議結果:承認
	田はながは、ハンロの
	 議題 3. 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
	(報告): 当院での治験実施が終了した旨が報告された。
	議題 4. 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 5. 大塚製薬株式会社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 AP24534 の
	第Ⅳ相試験
	 (審議):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
	田・政心へ・から
	│ │議題 6. 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
	(報告):製造販売承認の取得について報告された。
	議題 7. YLバイオロジクス株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とし
	たYLB113の第皿相試験

(報告): 当院での治験実施が終了した旨が報告された。

- 議題 8. ファイザー株式会社の依頼による膝関節または股関節の変形性関節 症患者を対象とした Tanezumab 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): Protocol Administrative Changes and Clarifications for Study A4091058 の追加について審議した。
 - →審議結果:承認
- 議題 9. ファイザー株式会社の依頼による膝関節, 股関節または肩関節の 関節全置換術を実施した tanezumab 試験の被験者を対象とした第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. ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab 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):治験実施計画書、Protocol Deviation Alert Letter の追加について審議した。
 - →審議結果:承認
- 議題 11. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による活動性 ループス腎炎患者を対象として BI655064 をプラセボを対照として 比較検討するランダム化二重盲検試験
- (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):24 時間蓄尿に関するご案内の変更について審議した。
 - →審議結果:承認
- 議題 12. MSD 株式会社の依頼による深在性真菌症の日本人患者を対象と した MK-5592 の第Ⅲ相臨床試験
- (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 13. パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による保存期慢性腎臓病に伴う貧血を有する患者を対象とした AKB-6548(Vadadustat)の第 Ⅱ 相試験
- (報告): 当院での治験実施が終了した旨が報告された。
- 議題 14. パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による透析を実施中の慢性腎臓病に伴う貧血を有する患者を対象とした AKB-6548(Vadadustat)の第 II 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 15. エーザイ株式会社の依頼によるメトトレキサートによる治療で効果 不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011 の用量反応性試験

(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 16. アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後 臨床試験

(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 17: アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の 第Ⅲ相比較試験(切替え試験)

(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

(報告):症例追加、治験費用の追加について報告された。

議題 18. アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の 第皿相試験(貧血改善・改善維持試験)

(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

(報告):症例追加、治験費用の追加について報告された。

議題 19: サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 1/2 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、治験薬概要書の変更について審議した。

→審議結果:承認

議題 20. サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした SAR650984 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、治験薬概要書の変更について審議した。

→審議結果:承認

議題 21: 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ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):治験薬概要書の変更について審議した。
 - →審議結果:承認
- (審議):治験責任医師から報告され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 22: 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象と した DU-176b(エドキサバン)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 23. アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫 患者を対象とした venetoclax 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):治験実施計画書(英語本体、参考和訳)、同意説明文書、治験参加カードの変更について審議した。
 - →審議結果:承認
- 議題 24. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による MTX 効果不十分な 関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib 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 25. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による MTX 未治療の関節 リウマチ患者を対象とした Filgotinib 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 26. グラクソ・スミスクライン株式会社依頼による原発性胆汁性胆管炎 (PBC)に伴う中等度から重度のそう痒症を有する成人の治療を目的 とした GSK2330672 の一定範囲の用量の有効性、安全性、及び忍容性を評価する試験
- (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):治験実施計画書の変更について審議した。
 - →審議結果:承認
- 議題 27. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非アルコール性肝炎 (NASH)に対する Selonsertib の第3 相試験
- (審議):同意説明文書の変更、治験実施計画書に関する事務的改訂の追加、 治験参加カード、リーフレット、ポスター、被験者の募集の手順(広告 等)についての変更、被験者募集レターの追加について審議した。

	→審議結果:承認
	議題 28. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変を有する 非アルコール性肝炎(NASH)に対する Selonsertib の第 3 相試験 (審議):同意説明文書の変更、治験実施計画書に関する事務的改訂の追加、 治験参加カード、リーフレット、ポスター、被験者の募集の手順(広告 等)についての変更、被験者募集レターの追加について審議した。 →審議結果:承認
	議題 29. 製造販売後調査、副作用・感染症自発報告について (報告):2017 年 7 月 22 日~2017 年 8 月 30 日の製造販売後調査の新規、 契約変更、終了報告について
	議題 30. 臨床試験における不適切行為について (報告):臨床試験における不適切行為について
特記事項	なし