2010 - 0 7	7 17 12 12 12 13 15 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17
開催日時開催場所	2019 年 6 月 14 日(金) 17:00 ~ 17:45 広島赤十字·原爆病院 南棟 4 階会議室
出席委員名	柏戸 宏造、久留島 仁、澤部 琢哉、前田 貴司、岡田 武規、谷口 雅敏、
山师安貝石	林 和恵、角 昌彦、宮本 泰幸、沖田 清治
議題及び審議	議題 1. 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
結果を含む主な	継続投与試験
議論の概要	(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、同意説明文書、治験薬概要書の変更について審議し
	<i>t</i> =。
	→審議結果:承認
	議題 2. 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):「関節穿刺時に採取されたバイオマーカー検体の取り扱いについて」の
	発出について審議した。
	→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 3. 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
	議題 4. アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス
	(SLE)患者を対象とした anifrolumab (MEDI-546)の第Ⅲ相試験
	(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
	議題 5. アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス
	(SLE)患者を対象とした anifrolumab(MEDI-546)の第Ⅲ相長期継続試験
	(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
	議題 6. 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 7. アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517
	第Ⅲ相比較試験(切替え試験)
	(報告): 当院での治験実施が終了した旨が報告された。
1	

- 議題 8. 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):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 9. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による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
- (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 10. 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):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、治験継続を不可とすることについて審議した。 →審議結果:承認
- (報告):治験の中止について報告された。
- 議題 11. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした MT-6548 の第Ⅲ相試験①
- (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 12. 武田薬品工業株式会社の依頼による再発または難治性の全身性 ALアミロイドーシス患者を対象としたデキサメタゾン + MLN9708 又は医師が選択する治療法の第3相ランダム化非盲検多施設共同安全性・有効性比較試験
- (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. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療の慢性移植片対宿主病 患者を対象としたイブルチニブの第3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、治験薬概要書、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 14. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるステロイド依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病(cGVHD)患者を対象としたブルトン型チロシンキナーゼ(BTK)阻害薬イブルチニブの第3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. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による全身性 AL アミロイドーシス患者を対象とした JNJ-54767414(ダラツムマブ)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):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 16. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの第Ⅲ相試験 (CNTO1275SLE3001)
- (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
- 議題 17. 協和発酵キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402(Bardoxolone methyl)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 18. 武田薬品工業株式会社の依頼による腸管急性移植片対宿主病を対象としたベドリズマブの第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

- 議題 19. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による日本人深在性真菌症に対する AK1820 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):治験分担医師の変更について審議した。

→審議結果:承認

	議題 20. MSD 株式会社の依頼による HSCT 患者での CMV 感染及び感染症の発
	症抑制を目的とした MK-8228(レテルモビル)の投与期間を移植後 100 日
	から 200 日に延長する試験
	(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):同意説明文書の変更について審議した。
	→審議結果:承認
特記事項	なし