

平成 25 年 2 月 松原メイフラワー病院治験審査委員会 会議議事録概要

開催日時:平成 25 年 2 月 13 日(水) 13:00~13:50

開催場所:松原メイフラワー病院 第 2 会議室 B

出席委員名: 廣井正則、土井啓史、浅田真規、小泉詔子、荒木寛 (fostamatinib 第 II 相試験のみ審議不参加)、高橋邦夫、関野秀継(TAK-438 のみ審議不参加)、庄知矢

議題及び審議結果を含む主な議論の内容

1. 審議事項(治験実施可否)

- 1) 日本化薬株式会社依頼による関節リウマチ患者を対象とした CT-P13 第 I / II 相臨床試験の継続投与試験
治験薬概要書、治験実施計画書、同意説明文書、健康被害に対する補償、被験者への支払い、履歴書、その他の費用の資料などをもとに審議され、承認された。

2. 審議事項(治験継続可否)

- 1) 中外製薬株式会社依頼による A randomized, double-blind, parallel group, international study to evaluate the safety and efficacy of RO4964913 compared to placebo in patients with active rheumatoid arthritis who have an inadequate response to at least one anti-TNF- α therapy(Phase III)
新たな安全性情報(No.98 回、99 回)、治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、治験期間の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 2) アステラス製薬株式会社依頼による CDP870 のメトトレキサート併用時の長期継続投与試験
アステラス製薬株式会社依頼による CDP870 のメトトレキサート非併用時の長期継続投与試験
アステラス製薬株式会社依頼による CDP870 の自己注射による長期継続投与試験
3つのプロトコールについて新たな安全性情報(2012.12.20 付、2012.12.25 付、2013.1.7 付、2013.1.21 付)、添付文書の変更、MTX 併用試験については、治験薬概要書の変更、同意説明文書の変更、当院で起きた重篤な有害事象の変更(4 件)、MTX 非併用試験については、同意説明文書の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 3) アステラス製薬株式会社依頼による早期関節リウマチに対する CDP870 有効性検証試験
新たな安全性情報(2012.12.20 付、2012.12.25 付、2013.1.7 付、2013.1.21 付)、治験薬概要書の変更、同意説明文書の変更、治験実施計画書の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 4) 日本イーライリリー株式会社の依頼による非盲検継続試験
新たな安全性情報(2012.12.27 付、2013.1.10 付、2013.1.18 付、2013.1.24 付、2013.1.31 付)、同意説明文書の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 5) 中外製薬株式会社依頼による MRA-SC の関節リウマチに対する第 III 相試験
新たな安全性情報(第 58 回)、当院で起きた重篤な有害事象の報告(1 件)、終了報告について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 6) 第一三共株式会社依頼による AMG162(デノスマブ)の第 II 相試験
新たな安全性情報(SAE142、143、144、145)、終了報告について審議が行われ、治験継続は承認された。

- 7) 日本イーライリリー株式会社の依頼による非盲検継続試験(2)
新たな安全性情報(2012.12.27 付、2013.1.18 付、2013.1.31 付)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 8) ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による BMS-945429 の後期第Ⅱ相試験
新たな安全性情報(2012.12.27 付、2013.1.24 付)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 9) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験(BCDM)
クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験(BCDV)
クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲb相試験
3つのプロトコールについて、新たな安全性情報(2012.12.21 付、2013.1.4 付、2013.1.21 付、研究報告、定期報告)、同意説明文書の変更、被験者への支払に関する資料の変更(BCDM)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 10) 日本化薬株式会社依頼による CT-P13 の第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験
治験薬概要書の変更、同意説明文書の変更、治験実施計画書別添資料の変更、当院で起きた重篤な有害事象(1件)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 11) 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009104 の後期第Ⅱ相試験
(松原メイフラワー病院、松原クリニック 両施設審議分)
新たな安全性情報(2013.1.17 付、2013.1.24 付)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 12) 武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第3相二重盲検比較試験
武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第3相長期継続投与試験
両プロトコールについて、新たな安全性情報(2013.1.8 付、2013.1.29 付)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 13) ヤンセンファーマ株式会社依頼による DMARD に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNTO136 の国際共同第Ⅲ相試験
ヤンセンファーマ株式会社依頼による抗 TNF α 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNTO136 の国際共同第Ⅲ相試験
両プロトコールについて、新たな安全性情報について審議が行われ、治験実施計画書(和訳版)の誤記訂正の報告があり、治験継続は承認された。