【開催日時】 平成 29 年 4 月 20 日 (木) 16:35~16:55

【開催場所】 大阪労災病院 管理棟2階 会議室1

【出席委員名】 大橋誠、南橋薫、山内淳、松並展輝、任幹夫、瀧谷樹美、稲村勝志、江藤高秀、 鎌下英人、今泉昌利、阪上正博、廣谷芳彦

【審議事項】

1、新規治験依頼の審議

今回なし

- 2、治験継続の審議
 - ①グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象とした GSK1278863 の第Ⅲ相試験
 - ①について治験期間が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。 ①の審議結果:承認
- 3、治験実施中の重篤な有害事象に関する報告 今回なし
- 4、新たな安全性に関する報告
 - ①バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者を対象とした BAY59-7939 の第Ⅲ相試験
 - ②グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象とした GSK1278863 の第Ⅲ相試験
 - ③ヤンセンファーマ株式会社の依頼よる AL-335、Odalasvir、シメプレビルの前期第2相試験
 - ④MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験
 - ⑤MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ 相試験
 - ⑥MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
 - ⑦小野薬品工業株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした ONO-1162 の第Ⅲ相試験
 - ⑧大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/ L-OHP の第Ⅲ相試験
 - ①から®について当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。
 - ①から⑧の審議結果:承認
- 5、治験実施計画書・概要書等の変更報告
 - ①グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象とした GSK1278863 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料及び治験参加カードに関する 変更の妥当性について審議した。

- ②ヤンセンファーマ株式会社の依頼よる AL-335、Odalasvir、シメプレビルの前期第2相試験 治験薬概要書、同意説明文書、及び治験参加者の健康被害に関する補償制度の概要に関する変 更の妥当性について審議した。
- ③MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験 治験薬概要書及び説明文書・同意文書に関する変更の妥当性について審議した。

④MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ 相試験

患者さんへの説明文書および同意文書、治験薬概要書及び被験者の募集に関する文書に関する 変更の妥当性について審議した。

- ⑤小野薬品工業株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした ONO-1162 の第Ⅲ相試験 異動に伴う治験分担医師に関する変更の妥当性について審議した。
- ⑥ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の 第3相試験

被験者の募集手順(広告等)に関する資料及び治験へのご協力のお願いに関する変更の妥当性について審議した。

①から⑥の審議結果:承認

6、治験実施計画書からの逸脱

今回なし

- 7、製造販売後調査
 - ①京セラメディカル株式会社の依頼による Aquala ライナーの使用成績調査 (期間延長・症例追加)
 - ②大日本住友製薬株式会社の依頼によるレミッチの特定使用成績調査

【報告事項】

- 1、以下の治験について終了が報告された。
 - ①塩野義製薬株式会社の依頼による S-888711 の第 I/Ⅱ 相臨床試験
- 2、以下の製造販売後調査について終了が報告された。
 - ①ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるソバルディ/レベトールの使用成績調査
- 3、以下の製造販売後調査について異動に伴う共同研究者変更による迅速審査の報告がされた。
 - ①日本ストライカー株式会社の依頼によるセントピラー・アコレード・トライデントの使用成績調査
 - ②ジンマー・バイオメット株式会社の依頼によるテーパーロックフェモラルステムの使用成績調査
- 4、以下の製造販売後調査について依頼者代表者変更による迅速審査の報告がされた。
 - ①バイエル薬品株式会社の依頼によるイグザレルト錠の特定使用成績調査
- 5、以下の製造販売後調査について依頼者業務委託による迅速審査の報告がされた。
 - ①エーザイ株式会社の依頼によるパリエット錠の特定使用成績調査
- 6、以下の製造販売後調査について症例追加による迅速審査の報告がされた。
 - ①ファイザー製薬株式会社の依頼によるエリキュース錠特定使用成績調査
- 7、以下の製造販売後調査について業務受託者追加による迅速審査の報告がされた。
 - ①日本イーライリリー株式会社の依頼によるサイラムザ点滴静注液の特定使用成績調査