第 322 回 昭和大学藤が丘病院臨床試験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:2018年3月1日(18時30分~18時55分)

場 所:昭和大学藤が丘病院 B棟6階A・B会議室

出席委員名:長坂昌一郎、鈴木 洋、橋本東児、川手信行、渡邊 徹、樋口恵子、白戸信行、芹澤一矢、小川正持

関口郷子

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【審議事項】

議題 1. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相試験

(昭和大学藤が丘病院)

院内で発生し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、試験分担医師の鈴木委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 2. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相試験

(昭和大学藤が丘病院)

院内で発生し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、試験分担医師の鈴木委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 3. テルモ株式会社の依頼による頸動脈ステントシステム TCD-15152 の多施設共同国内試験

院内で発生し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 4 . 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 (昭和大学藤が丘病院)

院内で発生し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、試験責任医師の鈴木委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 5. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象とした GSK1358820 の第 III 相試験 (昭和大学江東豊洲病院)

昭和大学江東豊洲病院内で発生し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 6. アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした LXN1210の第 III 相試験

当該治験薬で発生し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 7. アッヴィ合同会社の依頼による壊疽性膿皮症による活動性潰瘍を有する日本人被験者を対象としてアダリムマブの 有効性及び安全性を検討する第 III 相、多施設共同、非盲検、単群試験

当該治験薬で発生し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 8. 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304(セレキシパグ)の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生し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、試験責任医師の鈴木委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 9. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0NO-4538 第II/III相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験

当該治験薬で発生し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 10. 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 (昭和大学藤が丘病院、昭和大学江東豊洲病院、昭和大学病院)

当該治験薬で発生し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、藤が丘病院 試験責任医師の鈴木委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 11. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相試験

(昭和大学藤が丘病院、昭和大学病院)

当該治験薬で発生し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、藤が丘病院試験分担医師の鈴木委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 12. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が保持された心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相 国際共同試験

(昭和大学藤が丘病院、昭和大学病院)

当該治験薬で発生し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、藤が丘病院 試験分担医師の鈴木委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 13. 株式会社 EPS アソシエイト(治験国内管理人) の依頼による脳卒中後の下肢痙縮の治療に対する NT 201 の第Ⅲ相 臨床試験

(昭和大学藤が丘リハビリテーション病院)

治験薬概要書、説明文書・同意文書の変更伴い、引き続き試験を実施することの妥当性について、試験責任医師の川手委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 14. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした AMG423 の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生し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、試験分担医師の鈴木委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 15. テルモ株式会社の依頼による頸動脈ステントシステム TCD-15152 の多施設共同国内試験

当該治験薬で発生し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 16. バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した心不全(IFFEF)患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericig uat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第 III 相、臨床アウトカム試験

当該治験薬で発生し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、試験分担医師の鈴木委員、治験薬管理責任者の渡邊委員を除いて審議した。

審議結果:承認

議題 17. アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間へモグロビン尿症 (PNH) 患者を対象とした ALXN1210 の第 III 相試験

ソリリス添付文書の変更

上記変更伴い、引き続き試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. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0№-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験

治験薬概要書補遺 1、Investigator Brochure Addendum No.1の変更

上記変更伴い、引き続き試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. 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 (昭和大学藤が丘病院、昭和大学江東豊洲病院)

治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験参加カード、治験薬概要書の変更

上記変更伴い、引き続き試験を実施することの妥当性について、藤が丘病院 試験責任医師の鈴木委員を除いて 審議した。

審議結果:承認

【報告事項】

以下について報告された。

議題 1. 小児がん患児への認知機能トレーニングの導入と効果の検討 臨床研究の実施の妥当性

議題 2. 乳癌患者におけるトラスツズマブによる心毒性の実態調査

臨床研究の実施の妥当性

議題 3. 膵癌に伴う糖尿病発症に対する adrenomedullin 発現の関与について

臨床研究の実施の妥当性

議題 4 . 生化学工業株式会社の依頼による SI-613 の変形性関節症患者を対象とした第111相試験

治験分担医師・治験協力者の変更

議題 5 .バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験

治験分担医師・治験協力者の変更

議題 6.バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病 患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非 盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験

治験分担医師・治験協力者の変更

議題 7.0.00001%、0.0001%、0.001%、0.01%、0.05%、0.1%、0.2%、0.5%、1%、2%の SADBE 使用期間、濃度の変更

議題 8. 経皮的冠動脈形成術 (PCI) における Ultimaster Sirolimus—eluting stent 留置後 3ヶ月以降の単剤抗血小板療法の安全性、有効性に関する研究

予定症例数の追加、説明文書・同意書の変更

議題 9. 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 (昭和大学藤が丘病院)

治験分担医師・治験協力者の変更

議題 10. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象とした GSK1358820 の第 III 相試験 (昭和大学藤が丘病院)

賠償責任保険付保証明書(保険契約期間)の変更

議題 10. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象とした GSK1358820 の第 III 相試験 (昭和大学江東豊洲病院)

賠償責任保険付保証明書(保険契約期間)の変更

議題 11. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による脳卒中後の上肢痙縮に対する GSK1358820 の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験(プラセボ対照、無作為化、二重盲検比較試験並びに非盲検非対照試験)

賠償責任保険付保証明書(保険契約期間)の変更