

平成 21 年 11 月 三重中央医療センター 治験審査委員会 議事要旨

日 時：平成 21 年 11 月 19 日（木）17 時 00 分～17 時 50 分

場 所：三重中央医療センター 2 階 地域医療研修センター

出席者：堀部千治副委員長

成田美代委員、村田温子委員、上野利三委員、森本保委員、千代谷孝貴委員

小川恵子委員、霜坂辰一委員、田中滋己委員、杉浦潔委員、新谷尚弘委員

欠席者：山本初実委員長、北村政美委員、横井一委員、川口祐二委員

○治験・製造販売後臨床試験に関する調査審議事項

①大正製薬株式会社の依頼による Ro200-5450iv の骨粗鬆症に対する第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験

治験依頼者：大正製薬株式会社

開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相

対象疾患名：骨粗鬆症

治験薬名：Ro200-5450iv

治験実施計画書改訂の変更、安全性情報等に関する報告及び研究・措置報告

【当該試験に係りのある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書改訂の変更、安全性情報等に関する報告及び研究・措置報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

②大日本住友製薬株式会社の依頼による AS-3201 の二重盲検法による用量設定試験（後期第Ⅱ相試験）

治験依頼者：大日本住友製薬株式会社

開発の相：第Ⅱ相

治験薬名：AS-3201

治験実施計画書の変更及び治験薬概要書の改訂

【当該試験に係りのある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書の変更及び治験薬概要書の改訂について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

③田辺三菱製薬株式会社の依頼による CNT0 148 の関節リウマチ患者を対象とした MTX 併用投与試験

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ
治験薬名：CNT0 148

安全性情報等に関する報告及び外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置調査報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

安全性情報等に関する報告及び外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置調査報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

④田辺三菱製薬株式会社の依頼による CNT0 148 の関節リウマチ患者を対象とした単剤投与試験

治験依頼者：田辺三菱製薬株式会社

開発の相：第Ⅱ／Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ

治験薬名：CNT0 148

安全性情報等に関する報告及び外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置調査報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

安全性情報等に関する報告及び外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置調査報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑤萬有製薬株式会社の依頼による深在性真菌症を対象とした MK-0991 の第Ⅲ相試験

治験依頼者：萬有製薬株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：深在性真菌症

治験薬名：MK-0991

安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑥中外製薬株式会社の依頼によるオクレリズマブの関節リウマチ患者を対象とした用量反応性試験

治験依頼者：中外製薬株式会社
開発の相：第Ⅱ相
対象疾患名：関節リウマチ
治験薬名：R04964913（オクレリズマブ）

治験参加カードの改訂、安全性情報等に関する報告及び R04964913 投与保留の件

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験参加カードの改訂、安全性情報等に関する報告及び R04964913 投与保留の件について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑦中外製薬株式会社の依頼によるオクレリズマブの関節リウマチを対象とした長期投与試験

治験依頼者：中外製薬株式会社
開発の相：第Ⅲ相
対象疾患名：関節リウマチ
治験薬名：R04964913（オクレリズマブ）

治験参加カードの改訂、安全性情報等に関する報告及び R04964913 投与保留の件

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験参加カードの改訂、安全性情報等に関する報告及び R04964913 投与保留の件について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑧第一三共株式会社の依頼による人工膝関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

治験依頼者：第一三共株式会社
開発の相：第Ⅲ相
対象疾患名：人工膝関節全置換術施行患者
治験薬名：DU-176b

安全性情報等に関する報告及び治験終了報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

【報告事項】

治験終了報告について、報告を行った。

⑨第一三共株式会社の依頼による人工股関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

治験依頼者：第一三共株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：人工股関節全置換術施行患者

治験薬名：DU-176b

治験実施計画書の変更、治験実施計画書別紙の変更及び安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書の変更、治験実施計画書別紙の変更及び安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑩サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による基礎インスリン又は基礎インスリンとスルホニル尿素薬でコントロール不十分な2型糖尿患者に対して AVE0010 を上乗せして24週間投与した時の有効性及び安全性の検討（ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行2群間比較、多施設共同試験）

治験依頼者：サノフィ・アベンティス株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：2型糖尿病

治験薬名：AVE0010

安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

⑪エーザイ株式会社の依頼による日本人関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブ（D2E7）による関節破壊進展防止試験

治験依頼者：エーザイ株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ

治験薬名：D2E7（アダリムマブ）

治験実施計画書の変更、治験実施計画書別紙の変更及び安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書の変更、治験実施計画書別紙の変更及び安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

- ⑫バイエル薬品株式会社の依頼による急性内科疾患により入院した患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制に関するリバロキサバンの有効性及び安全性をエノキサパリンを対照として検討する多施設共同、無作為化、並行群間比較試験

治験依頼者：バイエル薬品株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：静脈血栓塞栓症の危険因子を有し、急性内科疾患により入院した患者

治験薬名：BAY59-7939b

治験実施計画書別紙の変更、治験契約変更要望及び安全性情報等に関する報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書別紙の変更、治験契約変更要望及び安全性情報等に関する報告について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

- ⑬小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7847 の抗悪性腫瘍剤投与に伴う悪心・嘔吐の予防に対する第Ⅲ相試験

治験依頼者：小野薬品工業株式会社

開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：抗悪性腫瘍剤投与に伴う悪心・嘔吐の予防

治験薬名：ONO-7847

治験実施計画書別冊の変更及び治験終了報告

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

治験実施計画書別冊の変更について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

【報告事項】

治験終了報告について、報告を行った。

⑭旭化成ファーマ株式会社の依頼による固形癌 DIC 患者を対象とした ART-123 の製造販売後臨床試験

治験依頼者：旭化成ファーマ株式会社

開発の相：第IV相

対象疾患名：汎発性血管内血液凝固症 (DIC)

治験薬名：ART-123

試験実施計画書の変更及び症例報告書見本の改訂

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否）

試験実施計画書の変更及び症例報告書見本の改訂について、審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」