2017年度 第1回 治験審查委員会概要

開催日時:西暦2017年4月21日(金) 17:45 ~ 18:05

開催場所:京都第二赤十字病院C棟5階会議室

出席委員: (委員長)多賀 千明 (副委員長)宇野 耕治

谷口 弘毅、藤田 宏行、出島 健司、藤田 博、桂 奏、大前 禎毅、友金 幹視、森下 ひろえ、正者 智昭、 真下 照子、川本 晃男、高野 達也、水嶋 則子、野々村 公子、寺口 洋子、村井 龍治、吉池 一郎(順不同)

審議番号:

1.新規依頼(申請)治験の実施の可否

5.逸脱報告による継続の可否

2.治験変更依頼による継続の可否

6.モニタリング・監査結果報告

3.他施設あるいは海外における有害事象発生報告等による継続の可否

7.治験終了通知·開発中止通知

4.治験実施継続(実施状況報告書による)の可否

歌畑亚口										
整理番号				審		審議				
or	試験課題名等	相	申請科	議	審議内容					
承認番号	(一般名等)			No.		結 果				
G26-02	塞栓源を特定できない塞栓性脳卒中(ESUS)発症後間もない患者を対象とする再発性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制におけるリバーロキサバン(15 mg 1日1回投与)のアスピリン(100 mg)に対する有用性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、ダブルダミー、実薬対照、イベント主導型、第Ⅲ相優越性試験(NAVIGATE ESUS)									
		Ш	神経内科	2	治験薬概要書の変更	承認				
(治験コード)	BAY59-7939			3	安全性情報に関する報告	承認				
(成分記号等)	Rivaroxaban			6	5 回					
(依頼者)	バイエル薬品株式会社									
G27-01	中等症から最重症の慢性閉塞性肺疾患患者(COPD)を対象にPT010、PT003、およびPT009を投与したときの有効性および安全性を多薬対照のSymbicort® Turbuhaler®と比較検討する多施設共同24週間反復投与無作為化二重盲検並行群間比較試験									
	(PT010006試験)	Ш	呼吸器内科	2	治験実施計画書別紙B、補遺の変更	承認				
	PT010, PT003, PT009			3	安全性情報に関する報告	承認				
						7				
	Pearl Therapeutics, Inc.									
G27-02	強力な寛解導入療法の適応とならない成人未治療急性骨髄性白血病(AML)患者を対象としたSGI-110と医師選択による治療法(TC)の治療効果を比較する第Ⅲ相,多施設共同,非盲検,無作為化試験									
	(SGI-110-04試験)	Ш	血液内科	3	安全性情報等に関する報告	承認				
ı	~~~									
	SGI-110									
	SGI-110 Guadecitabine									
G27-03	Guadecitabine 大塚製薬株式会社				y of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in I thylating Agent	Patients				
G27-03	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando					Patients 承認				
G27-03	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando	fter Fa	ilar of a Hy	pome	thylating Agent	T				
G27-03	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a	fter Fa	ilar of a Hy	pome 3	thylating Agent 安全性情報等に関する報告	r				
G27-03	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101	fter Fa	ilar of a Hy	pome 3	thylating Agent 安全性情報等に関する報告	T				
	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ株式会社	fter Fa	ilar of a Hy 血液内科	3 6	thylating Agent 安全性情報等に関する報告	r				
	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ株式会社	fter Fa	ilar of a Hy 血液内科	3 6	thylating Agent 安全性情報等に関する報告 2 回	r				
	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ株式会社	fter Fa III 舒盂腎炎	ilar of a Hy 血液内科 及び複雑性	pome 3 6 R路愿	thylating Agent 安全性情報等に関する報告 2 回 R R R R R R R R R R R R R	承認				
	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ株式会社 MSD株式会社の依頼による単純性腎	fter Fa III 舒盂腎炎	ilar of a Hy 血液内科 及び複雑性	3 6	thylating Agent 安全性情報等に関する報告 2 回 及染症患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験 治験実施計画書別紙1,2の変更	承認				
	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ株式会社 MSD株式会社の依頼による単純性腎	fter Fa III 舒盂腎炎	ilar of a Hy 血液内科 及び複雑性	3 6	thylating Agent 安全性情報等に関する報告 2 回	承認承認				
G27-04	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ株式会社 MSD株式会社の依頼による単純性腎 MK-7625A	fter Fa III 子盂腎炎 III	ilar of a Hy 血液内科 及び複雑性 泌尿器科	3 6 尿路處 2 2 3 6	### thylating Agent 安全性情報等に関する報告 2 回	承認承認				
G27-04	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ株式会社 MSD株式会社の依頼による単純性腎 MK-7625A	fter Fa III 子盂腎炎 III	ilar of a Hy 血液内科 及び複雑性 泌尿器科	3 6 尿路屋 2 2 3 6	安全性情報等に関する報告 2 回	承認承認				
G27-04	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ株式会社 MSD株式会社の依頼による単純性腎 MK-7625A	fter Fa III	ilar of a Hy 血液内科 及び複雑性 泌尿器科	3 6 尿路處 2 2 3 6	### ### ### ### ### ### ### ### ### ##	承認承認承認				
G27-04	Guadecitabine 大塚製薬株式会社 A Phase III, International, Rando with Myelodysplastic Syndrome a SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ株式会社 MSD株式会社の依頼による単純性 MK-7625A MSD株式会社 免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療	fter Fa III	ilar of a Hy 血液内科 及び複雑性 泌尿器科	3 6 尿路屋 2 2 3 6	安全性情報等に関する報告 2 回 交換を表する	承認承認承認承認				

G28-02	中等症から最重症の日本人慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象にPT010、PT003、およびPT009を投与したときの安全性および有効性を実薬対照のSymbicort® Turbuhaler®と比較検討する多施設共同28週間反復投与無作為化二重盲検並行群間比較継続試験									
	(PT010007試験)	Ш	呼吸器内科	3	安全性情報等に関する報告	承認				
	PT010, PT003, PT009									
	Pearl Therapeutics, Inc.									
G28-03	両則性の鼻茸を有する患者を対象としたdupilumabの第Ⅲ相試験									
		Ш	耳鼻咽喉科•	2	治験実施計画書別添資料の変更。Global memo8,9の発出	承認				
	SAR231893		気管食道外科	3	安全性情報等に関する報告	承認				
	dupilumab									
	サノフィ株式会社									
G28-04	メチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタ ビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第III相,多施設共同,無作為化,非盲検試験									
	(SGI-110-07試験)	Ш	血液内科	2	Protocol Clarificationの発出	承認				
	SGI-110			3	安全性情報等に関する報告	承認				
	guadecitabine			6	3 回					
	大塚製薬株式会社									
G28-05	左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguat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									
		Ш	循環器内科	2	治験薬概要書の変更	承認				
				2	治験実施計画書別紙1、2、説明同意文書の変更	承認				
	MK-1242			2	治験分担医師の変更	承認				
	vericiguat			3	安全性情報等に関する報告	承認				
	バイエル薬品株式会社			6	2 旦					
G28-06	-06 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									
		Ш	循環器内科	3	安全性情報等に関する報告	承認				
	DU-176b									
	edoxaban									
	第一三共株式会社									

注: 上記についてさらに詳しくお知りになりたい方は、別途治験管理室までご連絡ください。