## 2018年度 第4回 治験審査委員会概要

開催日時:西暦2018年7月20日(金) 16:30 ~ 17:05

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、柳田 正志、内田 真哉、藤田 博、桂 奏、大前 禎毅、友金 幹視、中川 典子、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、小林 浩、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

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				
G2018-03	-03 第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第Ⅱ相試験									
		П	外科	1	実施計画書、被験者用説明同意文書、症例報告書、治験分担者、	承認				
(治験コート*)	DS-8201a				治験に係る費用、被験者の安全等に係る資料、治験参加カード、					
(成分記号等)					被験者負担軽減費等に関する科学的および倫理的妥当性。					
(依頼者)	第一三共株式会社									
G27-03	A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failar of a Hypomethylating Agent									
		Ш	血液内科	3	当院で発生した重篤な有害事象(骨髄異形成症候群の悪化:第3報)	承認				
	SyB L-1101			3	当院で発生した重篤な有害事象(心不全:第4報~第5報)	承認				
	Rigosertib sodium			3	当院で発生した重篤な有害事象(肝機能障害:第3報~第4報)	承認				
	シンバイオ製薬株式会社			6	2 回					
G28-01	免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法が適用とならない再生不良性貧血患者を対象としたAMG531の第II/III相臨床試験									
		П/Ш	血液内科	3	安全性情報等に関する報告	承認				
	AMG531			6	1 回					
	romiplostim (INN)			<u> </u>						
	協和発酵キリン株式会社									
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)	III	呼吸器内科	2	治験分担医師の変更	承認				
	PT010, PT003, PT009			3	安全性情報等に関する報告	承認				
				6	1 回					
	Pearl Therapeutics, Inc.			7	治験終了報告					
G28-03										
		Ш	耳鼻咽喉科•	3	安全性情報に関する報告	承認				
	SAR231893		気管食道外科							
	dupilumab									
	サノフィ株式会社									
G28-04	メチル化阳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									
	(SGI-110-07試験)	III	血液内科	2	治験費用算定、治験実施計画書別添資料2の変更	承認				
				6	1 回					
	guadecitabine									
	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	説明文書同意書、覚書の変更	承認				
	MK-1242			3	安全性情報に関する報告	承認				
	vericiguat									
	バイエル薬品株式会社			ſ						

G28-06	第一三共株式会社の依頼による非弁膜	症性心	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	安全性情報に関する報告	承認			
	DU-176b		•						
	edoxaban								
	第一三共株式会社								
G29-02	SyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験								
		I	血液内科	4	治験実施状況報告書	承認			
	SyB C-1101			6	2 回				
	Rigosertib sodium								
	シンバイオ製薬株式会社								
G29-03	高血圧疾患に対するPRDS-001検証試験								
			循環器内科	6	2 回				
	PRDS-001								
	JIMRO								
G29-04	ODK-1601の臨床性能試験								
G29-04	ODK-1601の臨床性能試験		血液内科	2	治験実施計画書(実施予定期間)の変更	承認			
G29-04	ODK-1601の臨床性能試験 ODK-1601		血液内科	2	治験実施計画書(実施予定期間)の変更	承認			
G29-04			血液内科	2	治験実施計画書(実施予定期間)の変更	承認			
G29-04			血液内科	2	治験実施計画書(実施予定期間)の変更	承認			
G29-04 G2018-01	ODK-1601 大塚製薬株式会社	こした際			治験実施計画書(実施予定期間)の変更 と性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検				
	ODK-1601 大塚製薬株式会社 子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与	こした際							
	ODK-1601 大塚製薬株式会社 子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与 ボ対照、並行群間比較試験		祭の有効性及	び安全	全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検	、プラセ			
	ODK-1601 大塚製薬株式会社 子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与 ボ対照、並行群間比較試験 (Asteroid 4試験)		祭の有効性及	び安全	全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検	、プラセ			
	ODK-1601 大塚製薬株式会社 子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与 ボ対照、並行群間比較試験 (Asteroid 4試験) BAY100267		祭の有効性及	び安全	全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検	、プラセ			
G2018-01	ODK-1601 大塚製薬株式会社 子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与 ボ対照、並行群間比較試験 (Asteroid 4試験) BAY100267 vilaprisan	Ш	奈の有効性及産婦人科	び安全	全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検 安全性情報等に関する報告	、プラセ			
G2018-01	ODK-1601         大塚製薬株式会社         子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与ボ対照、並行群間比較試験         (Asteroid 4試験)         BAY100267         vilaprisan         バイエル薬品株式会社	Ш	奈の有効性及産婦人科	び安全	全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検 安全性情報等に関する報告	、プラセ			
G2018-01	ODK-1601  大塚製薬株式会社  子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与 ボ対照、並行群間比較試験  (Asteroid 4試験) BAY100267 vilaprisan バイエル薬品株式会社  グアデシタビンの先行臨床試験に参加し	III した被!	際の有効性及 産婦人科 験者を対象と	び安全 3 した非	全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検 安全性情報等に関する報告 = 盲検, 多施設共同, 継続試験	スプラセ			
G2018-01	ODK-1601         大塚製薬株式会社         子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与ボ対照、並行群間比較試験         (Asteroid 4試験)         BAY100267         vilaprisan         バイエル薬品株式会社         グアデシタビンの先行臨床試験に参加         (SGI-110-12試験)	III した被!	際の有効性及 産婦人科 験者を対象と	び安全 3 した非	全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検 安全性情報等に関する報告 = 盲検, 多施設共同, 継続試験	スプラセ			

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。