

2018年度 第9回 治験審査委員会概要

開催日時:西暦2018年12月21日(金) 17:15 ~ 17:40

出席委員: (委員長)多賀 千明 (副委員長)宇野 耕治
 谷口 弘毅、内田 真哉、藤田 博、桂 奏、夫前 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 or 承認番号	試験課題名等 (一般名等)	相	申請科	審 議 No.	審 議 内 容	審 議 結 果
G27-03	A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent					
(治験コード) (成分記号等) (依頼者)	SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ製薬株式会社	III	血液内科	2	治験実施計画書別紙、治験薬概要書、説明同意文書の変更	承認
				3	当院で発生した重篤な有害事象報告(肺炎:第3報)	承認
				3	当院で発生した重篤な有害事象報告(血小板減少:第4報)	承認
				3	当院で発生した重篤な有害事象報告(食欲不振:第5報)	承認
				3	当院で発生した重篤な有害事象報告(発熱:第6報)	承認
				3	当院で発生した重篤な有害事象報告(播種性血管内凝固症候群:第3報)	承認
				3	当院で発生した重篤な有害事象報告(急性硬膜下血腫:第3報)	承認
				4	実施状況報告書による治験継続	承認
				6	6 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					
	AMG531 romiplostim (INN) 協和発酵キリン株式会社	II/III	血液内科	3	安全性情報等に関する報告	承認
				4	実施状況報告書による治験継続	承認
				6	1 回	
G28-03	両側性の鼻茸を有する患者を対象としたdupilumabの第III相試験					
	SAR231893 dupilumab サノフィ株式会社	III	耳鼻咽喉科・ 気管食道外科	3	安全性情報に関する報告	承認
				6	1 回	
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)患者を対象としたゲアデシタビン(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) SGI-110 guadecitabine 大塚製薬株式会社	III	血液内科	2	治験実施計画書、説明同意文書の変更	承認
				3	安全性情報に関する報告	承認
				6	2 回	
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					
	MK-1242 vericiguat バイエル薬品株式会社	III	循環器内科	3	安全性情報に関する報告	承認
G28-06	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					
	DU-176b edoxaban 第一三共株式会社	III	循環器内科	3	安全性情報に関する報告	承認

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					
	SyB C-1101 Rigosertib sodium シンバイオ製薬株式会社	I	血液内科	2	治験実施計画書、治験薬概要書の変更	承認
				3	安全性情報に関する報告	承認
				6	7回	
G29-03	高血圧疾患に対するPRDS-001検証試験					
	PRDS-001 JIMRO		循環器内科	2	治験実施計画書別紙2,3、CRF見本の変更	承認
				6	1回	
G29-06	成人既治療急性骨髄性白血病患者を対象としたグアデシタピン(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相試験					
	(SGI-110-06試験) SGI-110 guadecitabine 大塚製薬株式会社	III	血液内科	3	安全性情報等に関する報告	承認
G2018-01	子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与した際の有効性及び安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	III	産婦人科	3	安全性情報等に関する報告	承認
				3	安全性情報等に関する報告(措置報告)	承認
G2018-02	グアデシタピンの先行臨床試験に参加した被験者を対象とした非盲検、多施設共同、継続試験					
	(SGI-110-12試験) SGI-110 Guadecitabine 大塚製薬株式会社	III	血液内科	3	安全性情報等に関する報告	承認
				6	1回	
G2018-03	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					
	DS-8201a 第一三共株式会社	II	外科	3	安全性情報等に関する報告	承認
G2018-04	再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第III相臨床試験					
	SyB L-0501 Rigosertib sodium シンバイオ製薬株式会社	III	血液内科	2	治験実施計画書別紙1,6,7の変更	承認
				3	安全性情報に関する報告	承認
G2018-05	症候性子宮内膜症患者を対象に2つの異なる用量のvilaprisan(BAY 1002670)を投与した際の有効性及び安全性をプラセボとの比較において評価することを目的とした無作為化、二重盲検、並行群間、多施設共同、第IIb相試験					
	(villendo試験) BAY100267 vilaprisan バイエル薬品株式会社	II b	産婦人科	2	治験実施計画書別紙1,2の変更	承認
				2	治験実施計画書、治験用電子ダイアリー利用ガイド、ePRO画面スクリーンショットの変更	承認
				3	安全性情報等に関する報告	承認
				3	安全性情報等に関する報告(措置報告)	承認
G2018-06	子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与した際の有効性及び安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、プラセボ対照、並行群間比較試験					
	(Asteroid7試験) BAY100267 vilaprisan バイエル薬品株式会社	III	産婦人科	3	安全性情報等に関する報告(措置報告)	承認

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。