第91回 相模原協同病院 治験審査委員会議事録 概要

開催日時 開催場所	平成 27 年 10 月 28 日 (水)、17:00~17:55 相模原協同病院 高精度放射線治療センター 2 階会議室
出席委員名	橋本 光三、相崎 一雄、大塚 孝子、梶野 康則、塩澤 秀裕、石井 茂、小林 早苗、関田 路恵、相川 真慶
議題及び主な議論の概要	田、岡田 路思、相川 具慶 【審議事項】 ① アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作 (TIA)患者を対象とした AZD6140 の第Ⅲ相試験 当該治験における安全性情報、治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。 ② バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が保持された増悪する心不全患者を対象に、sGC 刺激薬 BAY 1021189 を 4 つの用法・用量により 12 週間経口投与した際の薬力学的作用、安全性、忍容性及び薬物動態を探索的に評価する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二直検、多施設共同、第Ⅱ相用量設定試験当該治験における安全性情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。 ③ 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MLN0002 第Ⅲ相試験当該治験における安全性情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。 ④ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした Dabigatran 第IV相試験当該治験における治験に関する変更、重篤な有害事象に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。 ⑤ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象としたGK2834425 (フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩)の第Ⅲ相試験当該治験における安全性情報、治験実施状況報告に基づき、治験継続の妥当性を審議した。 ⑥ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MT-4666 のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験(長期投与試験)当該治験における安全性情報、治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。 ⑦ 協和発酵キリン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験当該治験における安全性情報、治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。
審議結果	当該治験における治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。 ①承認 ②承認 ③承認 ④承認 ⑤承認 ⑥承認 ⑦承認 ⑧承認
その他 (報告事項)	① 第一三共株式会社の依頼による腹膜炎患者を対象とした DR-3355 注射剤(レボフロキサシン水和物)の第Ⅲ相試験 当該治験薬の製造販売承認の取得について報告された。 ② 以下の試験について、治験終了の報告をした。 ・バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が保持された増悪する心不全患者を対象に、sGC 刺激薬 BAY 1021189 を 4 つの用法・用量により 12 週間経口投与した際の薬力学的作用、安全性、忍容性及び薬物動態を探索的に評価する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、多施設共同、第Ⅱ相用量設定試験 ③ 新規治験の打診状況について