

平成 21 年 7 月 松原メイフラワー病院治験審査委員会 会議議事録概要

開催日時:平成 21 年 7 月 8 日(水) 13:00~13:50

開催場所:松原メイフラワー病院 第 2 会議室 B

出席委員名:廣井正則、土井 啓史、浅田 真規、小泉 詔子、荒木 寛、高橋 邦夫

関野 秀継、庄 知矢、萩原 敬史

議題及び審議結果を含む主な議論の内容

1. 審議事項(治験継続可否)

- 1) ブリストルマイヤーズ株式会社依頼による第 I 相試験及び第 II 相試験に参加した被験者、並びに DMARDs 効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした BMS-188667 の安全性を検討する多施設共同、オープンラベル、長期継続投与試験(第 III 相臨床試験)
新たな安全性情報(No. 83 2009. 6. 5)、同意説明文書の変更、当院で起きた重篤な有害事象(3 報)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 2) ワイス株式会社依頼による日本人活動性関節リウマチ患者を対象にメトレキサートを対照薬としてエタネルセプトの有効性と安全性を検討する無作為化、多施設共同、二重盲験、並行群間比較試験
新たな安全性情報(No. 09-R-05B、09-R-06A)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 3) 武田薬品株式会社依頼による非ステロイド性炎症薬長期投与時にみられる胃潰瘍・十二指腸潰瘍の発症に対する AG-1749 の予防効果の検証
新たな安全性情報(2009. 6. 5、2009. 6. 19、2009. 6. 9、2009. 6. 16 付け)と治験薬概要書(別添)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 4) 武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした AG-1749 の長期併用継続投与試験
新たな安全性情報(2009. 6. 5、2009. 6. 19、2009. 6. 9、2009. 6. 16 付け)と治験薬概要書(別添)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 5) 中外製薬株式会社依頼による A randomized, double-blind, parallel group, international study to evaluate the safety and efficacy of M04964913 compared to placebo in patients with active rheumatoid arthritis who have an inadequate response to at least one anti-TNF- α therapy(Phase III)
新たな安全性情報、症例報告書の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 6) 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
新たな安全性情報について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 7) 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
新たな安全性情報について審議が行われ、治験継続は承認された。

- 8) ヤンセンファーマ株式会社依頼による関節リウマチを対象とした CNT148 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(併用)
ヤンセンファーマ株式会社依頼による関節リウマチを対象とした CNT148 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(単剤)
両プロトコールについての新たな安全性情報について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 9) 大塚製薬株式会社依頼による CDP870 のメトトレキサート併用時の有効性検証試験
大塚製薬株式会社依頼による CDP870 のメトトレキサート非併用時の有効性検証試験
両プロトコールについての新たな安全性情報について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 10) 大塚製薬株式会社依頼による CDP870 のメトトレキサート併用時の長期継続投与試験
大塚製薬株式会社依頼による CDP870 のメトトレキサート非併用時の長期継続投与試験
両プロトコールについての新たな安全性情報について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 11) エーザイ株式会社の依頼による関節リウマチを対象とした D2E7(アダリムマブ)の第Ⅲ相試験
新たな安全性情報、治験薬概要書の変更、同意説明文書の変更について審議が行われ、
治験継続は承認された。
- 12) アステラス製薬株式会社の依頼による待機的膝関節全置換術施行患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ
相試験
新たな安全性情報について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 13) アステラス製薬株式会社の依頼による待機的股関節全置換術施行患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ
相試験
新たな安全性情報について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 14) ワイス株式会社依頼による ILV-094 の第Ⅱ相試験
松原メイフラワー病院と松原クリニックにおける治験において、治験薬概要書の変更について
審議が行われ、治験継続は承認された。

3. 報告事項

- 1) 武田薬品株式会社依頼による非ステロイド性炎症薬長期投与時にみられる胃潰瘍・十二指腸潰瘍の
発症に対する AG-1749 の予防効果の検証
治験実施計画書 別紙の変更ならびに治験終了について報告があった。
- 2) 武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした
AG-1749 の長期併用継続投与試験
治験実施計画書 別紙の変更について報告があった。
- 3) 株式会社 Argenes 依頼による ARG098(抗 Fas IgM)の関節リウマチ患者に対する単回投与非盲験
用量漸増試験
治験実施計画書 別紙の変更について報告があった。
- 4) 中外製薬株式会社依頼による A randomized, double-blind, parallel group, international
study to evaluate the safety and efficacy of M04964913 compared to placebo in patients
with active rheumatoid arthritis who have an inadequate response to at least one
anti-TNF- α therapy (PhaseⅢ)

治験実施計画書 別紙の変更について報告があった。

- 5) 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

治験実施計画書 別紙の変更について報告があった。

- 6) アステラス製薬株式会社の依頼による待機的膝関節全置換術施行患者を対象とした第Ⅱ／Ⅲ相試験

治験実施計画書 別紙の変更について報告があった。

- 7) アステラス製薬株式会社の依頼による待機的股関節全置換術施行患者を対象とした第Ⅱ／Ⅲ相試験

治験実施計画書 別紙の変更について報告があった。

- 8) ワイス株式会社依頼による ILV-094 の第Ⅱ相試験

治験実施計画書 別添資料の変更について報告があった。