平成 21 年 8 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8月12日(水)13:00~14:10

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(治験実施可否)
- 1)日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ前期第Ⅱ相試験

治験実施可否について、治験薬概要書、治験実施計画書、症例報告書用紙、同意文書説明文書、健康被害に対する補償、予定される治験費用、被験者への支払い、履歴書、その他の費用の資料などをもとに審議され、承認された。

- 2. 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. 84 2009. 7. 16)、同意説明文書の変更、当院で起きた重篤な有害事象(2件)、治験実施計画書ならびに別紙の変更、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。

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-06B、07A、07B)、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。

3) 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. 6.3、2009. 7.17、2009. 7.23 付け) について審議が行われ、治験継続は承認された。

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 RO4964913 compared to placebo in patients with active rheumatoid arthritis who have an inadequate response to at least one anti-TNF-a therapy(PhaseIII)

新たな安全性情報、当院で起きた重篤な有害事象について審議が行われ、治験継続は承認された。

5)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

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。

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(No. 62, 63)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(NO.62,63)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 CNT0148 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 CNT0148 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、治験実施計画書の変更、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。
- 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、当院でおきた重篤な有害事象、症例数の追加 (MTX 併用試験のみ) 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、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。

3. 報告事項

- 1) 中外製薬株式会社の依頼による MRA の関節リウマチに対する効果持続期間検討試験 治験実施計画書別紙と治験終了について報告があった。
- 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

治験実施計画書 別添資料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 R04964913 compared to placebo in patients with active rheumatoid arthritis who have an inadequate response to at least one anti-TNF-a 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)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 CNT0148 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 CNT0148 の第 II / III 相試験(単剤)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。