## 平成 28 年 11 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28年11月9日(水) 13:30~14:00

出席委員名:廣井 正則、厚井-薫、三浦 孝子、関野 秀継、高橋 邦夫

藤原 裕子、大久保 佳子、荒木 寛、福井 雅一、上月 大輔

オブザーバー: 平野 泰子

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) アステラス製薬依頼の ASP015K の後期第Ⅱ相継続投与試験 アステラス製薬株式会社依頼によるリウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験① アステラス製薬株式会社依頼によるリウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験②

(松原メイフラワー病院、松原クリニック 両施設審議分)

3つのプロトコールについて、新たな安全性情報(研究報告・第112回・第113回)、当院で起きた重篤な有害事象の報告(2件:メイフラワー ①試験)について審議が行われ、治験継続は承認された。

- 2) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による CNTO136ARA3002(SIRROUND-D) 試験及び CNTO136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした CNTO136 の継続投与試験 新たな安全性情報(2016.10.13 付・2016.10.26 付)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 3)日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験(JADY) 新たな安全性情報(2016.9.30 付・2016.10.13 付・2016.10.26 付)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 4) 第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG162(デノスマブ)の第 III 相試験 (松原メイフラワー病院、松原クリニック 両施設審議分)

新たな安全性情報(2016.10.3 付・SAE251・252)、治験実施状況の報告について審議が行われ、治験継続は承認された。

- 5) ファイザー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたトファシチニブの第Ⅲ相試験 新たな安全性情報(2016.10.11 付・2016.10.21 付)、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。
- 6) サノフィ株式会社の依頼による中等度〜重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象とした SAR153191 の 第Ⅱ/Ⅲ相試験(松原メイフラワー病院、松原クリニック 両施設審議分)
  - サノフィ株式会社の依頼による日本人の活動性関節リウマチ患者を対象とした SAR153191 の第Ⅲ相試験 両プロトコールについて、新たな安全性情報 (SAR063・064) について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 7) ファイザー株式会社依頼による関節リウマチ患者を対象とした PF-06438179 とインフリキシマブの有効性と 安全性を比較する第 3 相臨床試験

新たな安全性情報(2016.10.27 付)、治験実施状況の報告について審議が行われ、治験継続は承認された。

8) ファイザー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした PF-06410293 とアダリムマブの有効性と安全性を比較する第3相臨床試験

新たな安全性情報(2016.10.17 付・2016.10.27 付)について審議が行われ、治験継続は承認された。

9) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験

新たな安全性情報(2016.10.7 付、2016.10.21 付)、当院で起きた重篤な有害事象の報告(1件)、治験に係わる補償制度の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。

10) YLバイオロジクス株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたYLB113 の第Ⅲ相試験

新たな安全性情報(2016.10.7 付)、治験実施状況の報告について審議が行われ、治験継続は承認された。

11) アッヴィ合同会社の依頼による既存の合成 DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつ csDMARD 治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者における ABT-494 とプラセボとの第 IIb/III 相無作為化二重盲検比較試験

アッヴィ合同会社の依頼によるメトトレキサート (MTX) の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者における ABT-494 の1日1回投与による単独療法と MTX 単独療法との第 III 相無作為化二重盲検比較試験

両プロトコールについて、新たな安全性情報(2016.10.21 付)について審議が行われ、治験継続は承認された。

12) 持田製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LBAL 第Ⅲ相試験

新たな安全性情報(2016.10.14 付・2016.10.28 付)、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。

13) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986142 の第Ⅱ相試験

治験に係わる補償制度の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。