平成29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29年8月9日(水)13時30分~14時05分

出席委員名: 廣井正則、厚井薫、三浦孝子、関野秀継、高橋邦夫

上野かず子、竹内真由美、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(株)依頼のASP015Kの後期第Ⅱ相継続投与試験 アステラス製薬(株)依頼によるリウマチ患者を対象としたASP015K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)

2つのプロトコールについて、新たな安全性情報 (2017/7/11付・2017/7/25付)、治験実施状況報告 (第Ⅲ相試験)、当院で起きた重篤な有害事象に関する報告 (第Ⅲ相試験 1例) 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)の依頼によるCNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及び
 - CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNT0136の継続投与試験 新たな安全性情報 (2017/7/12付・2017/7/27付)、治験実施計画書の変更、同意説明文書・参加同 意文書の変更、製造販売後臨床試験参加者の健康被害に関する補償制度の概要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)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 (2017/7/7付・2017/7/21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)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(2017/7/13付・2017/7/27付)について審議が行われ、治験継続は承認された。

- 5) 第一三共(株)の依頼による関節リウマチ患者を対象としたCHS-0214長期継続試験 新たな安全性情報(2017/7/6付)について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 6) ファイザー(株)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(2017/7/7付・2017/7/19付)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)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

治験薬概要書の変更、治験実施報告について審議が行われ、治験継続は承認された。

- 8) ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)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 (2017/7/14付・2017/7/28付) について審議が行われ、治験継続は承認された。
- 9) アッヴィ(合)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

新たな安全性情報(2017/7/27付)について審議が行われ、治験継続は承認された。

10) アッヴィ(合) 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

新たな安全性情報(2017/7/27付)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)の依頼による生物学的製剤による治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011の臨床第2相試験

新たな安全性情報(2017/7/27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。

12) グラクソ・スミスクライン(株)の依頼によるメトトレキサートで効果不十分な関節リウマチ患者 を対象としたGSK3196165の第 **I/I** 相試験

同意説明文書の変更、治験への参加同意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) ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼によるFilgotinibの第3相試験 (302)

新たな安全性情報(2017/7/27付)、治験薬概要書の変更、被験者の健康被害補償請求時の対応方法 別紙3の変更、患者日誌の変更、症例数の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。

14) ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼によるFilgotinibの第3相試験 (303)

新たな安全性情報(2017/7/27付)、治験薬概要書の変更、被験者の健康被害補償請求時の対応方法 別紙3の変更、患者日誌の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。

2.報告

1) ファイザー(株)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

終了報告が行われた。

2) 第一三共(株)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) 開発の中止等に関する報告が行われた。

3) 第一三共株式会社依頼によるAMG162 (デノスマブ) の第Ⅱ相試験 開発の中止等に関する報告が行われた。

4) 中外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MRA-SCの第Ⅲ相試験 開発の中止等に関する報告が行われた。