# 長崎大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2010年9月30日(木) 15:05~16:15
場所	歯学部第三会議室
出席委員名	朝比奈泉、松瀬厚人、井川掌、鮎瀬卓郎、宮坂正英、橋本勝之、松田芳郎、池永敏彦、江藤英子

# 審議事項:新規申請

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	概要	審議結果
1	千寿製薬株式会社	SJE-2079の第Ⅱ相試験	治験実施の妥当性について審議	承認
2	杏林製薬株式会社	成人気管支喘息患者を対象としたKRP-108の第Ⅲ相試験	治験実施の妥当性について審議	承認
3	アステラス製薬株式会社	ASP3550の第Ⅱ相試験	治験実施の妥当性について審議	承認
4		急性冠症候群を有する2型糖尿病患者を対象としたSYR-322の第Ⅲ 相試験	治験実施の妥当性について審議	承認
5	ファイザー株式会社	市中肺炎に対する注射用スルバクタムナトリウム・アンピシリンナトリウム高用量投与の第Ⅲ相試験	治験実施の妥当性について審議	承認
6	グラクソ・スミスクライン株式会 社	再発・治療抵抗性DLBCL患者(自家幹細胞移植予定患者)を対象としたGSK1841157の第Ⅲ相試験	治験実施の妥当性について審議	承認

#### 審議事項:重篤な有害事象報告

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	内容	概要	審議結果
1	アストラゼネカ株式会社	転移巣を有さない内分泌療法抵抗性前立腺癌患者を対象とした ZD4054の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	第三報	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
2	ヤンセン ファーマ株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCNT0148の第Ⅱ/Ⅲ相試験(併用)	第三報	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
3	参天製薬株式会社	糖尿病黄斑浮腫を対象としたDE-102注射用の第Ⅰ/Ⅱ相試験	第二報	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
4	大鵬薬品工業株式会社	S-1の第 I / II 相試験	第一報	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
5	大鵬薬品工業株式会社	S-1の第 I / II 相試験	第二報	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
6	田辺三菱製薬株式会社	健康小児を対象としたBK-4SPの第Ⅲ相試験	第一報	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
7	田辺三菱製薬株式会社	健康小児を対象としたBK-4SPの第Ⅲ相試験	第二報	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
8	中外製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験	第三報	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

## 審議事項:実施計画等に関する変更

資料 No.	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	内容	概要	審議結果
9	日本イーライリリー株式会社	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたLY317615の 第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
10	日本新薬株式会社	骨髄異形成症候群に対するNS-17の第Ⅰ/Ⅱ相試験	実施計画書に関する変更 同意説明文書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
11	ノバルティスファーマ株式会 社	慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107(ニロチニブ)の第Ⅲ相 試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
12	ファイザー株式会社	フィラデルフィア染色体陽性日本人白血病患者を対象とした SKI-606の第I/II相試験	契約に関する変更(契約期間の変更)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
13	ブリストル・マイヤーズ株式 会社	心房細動患者を対象としたApixabanの第Ⅲ相試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
14	萬有製薬株式会社	深在性真菌症を対象としたMK-0991の第Ⅲ相二重盲検比較試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
15	中外製薬株式会社	R04964913(オクレリズマブ)の後期第Ⅱ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
16	大塚製薬株式会社	大うつ病性障害に対するアリピプラゾールの補助療法第Ⅲ相 (比較試験)	被験者募集に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
17	萬有製薬株式会社	MK-0683の第Ⅱ相アジア国際共同試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
18		関節リウマチ患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験(長期 試験)	治験薬概要書に関する変更 治験参加カードに関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
19	グラクソ・スミスクライン株 式会社	GSK1841157の第Ⅰ/Ⅱ相試験	契約に関する変更(契約期間の変更)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	内容	概要	審議結果
20	中外製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更 同意説明文書に関する変更 治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
21	セルジーン株式会社	CC-5013の安全性を検討する第 I 相多施設共同オープンラベル用 量漸増試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
22	セルジーン株式会社	骨髄異形成症候群患者を対象としたレナリドミドの第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更 同意説明文書に関する変更 契約に関する変更(治験の内容)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
23	リウマチ・膠原病内科 准教授 川上 純	多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎を対象としたタクロリムスの第Ⅱ/Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
当日1	アストラゼネカ株式会社	骨転移を有する無痛または軽度症候性の内分泌療法抵抗性前立 腺癌患者を対象としたZD4054の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二 重盲検試験	症例報告書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

# 審議事項:新たな安全性情報に関する報告

資料 No.	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	内容	概要	審議結果
24	富山化学工業株式会社	関節リウマチ患者を対象としたT-614(一般名:イグラチモド)の第Ⅲ相長期投与試験	定期報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
25	日本イーライリリー株式会社	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたLY317615の 第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
26	ノバルティスファーマ株式会 社	慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107 (ニロチニブ) の第Ⅲ相 試験	個別症例報告、措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
27	アストラゼネカ株式会社	骨転移を有する無痛または軽度症候性の内分泌療法抵抗性前立 腺癌患者を対象としたZD4054の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二 重盲検試験	<b>伊切宁何却生</b>	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
28		転移巣を有さない内分泌療法抵抗性前立腺癌患者を対象とした ZD4054の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	内容	概要	審議結果
29	ブリストル・マイヤーズ株式 会社	心房細動患者を対象としたApixabanの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
30	ヤンセン ファーマ株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCNT0148の第Ⅱ/Ⅲ相試験(併 用)	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
31	ヤンセン ファーマ株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCNT0148の第Ⅱ/Ⅲ相試験(併 用)	個別症例報告、措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
32	萬有製薬株式会社	深在性真菌症を対象としたMK-0991の第Ⅲ相二重盲検比較試験	個別症例報告、研究報告、措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
33	大塚製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCDP870のMTX併用時の第Ⅱ/Ⅲ相 試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
34	大塚製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCDP870のMTX非併用時の第Ⅲ相 試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
35	大塚製薬株式会社	関節リウマチを対象としたCDP870のMTX併用時の第Ⅲ相長期継 続投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
36	大塚製薬株式会社	関節リウマチを対象としたCDP870のMTX非併用時の第Ⅲ相長期継続投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
37	大塚製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCDP870のMTX併用時の第Ⅱ/Ⅲ相 試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
38	大塚製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCDP870のMTX非併用時の第Ⅲ相 試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
39	大塚製薬株式会社	関節リウマチを対象としたCDP870のMTX併用時の第Ⅲ相長期継 続投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
40	大塚製薬株式会社	関節リウマチを対象としたCDP870のMTX非併用時の第Ⅲ相長期継続投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
41	中外製薬株式会社	R04964913(オクレリズマブ)の後期第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	内容	概要	審議結果
42	ムンディファーマ株式会社	再発又は難治性T/NK細胞腫瘍患者を対象としたBCX1777(経口) の第Ⅰ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
43	ムンディファーマ株式会社	再発又は難治性T/NK細胞腫瘍患者を対象としたBCX1777(経口) の第Ⅰ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
44	塩野義製薬株式会社	がん疼痛患者を対象としたS-811717(オキシコドン塩酸塩注射 剤)の第Ⅲ相継続投与試験	個別症例報告、定期報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
45	大塚製薬株式会社	大うつ病性障害に対するアリピプラゾールの補助療法第Ⅲ相 (比較試験)	個別症例報告、定期報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
46	大塚製薬株式会社	大うつ病性障害に対するアリピプラゾールの補助療法第Ⅲ相 (長期試験)	個別症例報告、定期報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
47	アボット ジャパン株式会社	日本人関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブの(D2E7)による第Ⅲ相関節破壊進展防止試験	個別症例報告、定期報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
48	萬有製薬株式会社	MK-0683の第Ⅱ相アジア国際共同試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
49	萬有製薬株式会社	MK-0683の第Ⅱ相アジア国際共同試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
50	ファイザー株式会社	フィラデルフィア染色体陽性 慢性骨髄性白血病 慢性期患者を 対象としたBosutinib(SKI-606)の第Ⅲ相試験	定期報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
51	バイエル薬品株式会社	急性冠症候群患者を対象としたリバロキサバンの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
52	大鵬薬品工業株式会社	S-1の第 I / II 相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
53	ファイザー株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験(長期 試験)	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
54	ファイザー株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験(長期 試験)	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	内容	概要	審議結果
55	ファイザー株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験(長期 試験)	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
56	第一三共株式会社	インフルエンザウイルス感染症を対象としたCS-8958 (laninamivir)の第Ⅲ相試験	定期報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
	中外製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験		継続して行うことの妥当 性について審議	承認
58	アクテリオン ファーマ シューティカルズ ジャパン 株式会社	NS-304の第Ⅱ相試験	定期報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
59	セルジーン株式会社	CC-5013の安全性を検討する第 I 相多施設共同オープンラベル用 量漸増試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
60	セルジーン株式会社	骨髄異形成症候群患者を対象としたレナリドミドの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
61	大塚製薬株式会社	小児の統合失調症に対するアリピプラゾールの短期投与試験・第Ⅲ 相		継続して行うことの妥当 性について審議	承認
62	大塚製薬株式会社	小児の統合失調症に対するアリピプラゾールの長期継続投与試験・ 第Ⅲ相		継続して行うことの妥当 性について審議	承認
63	大塚製薬株式会社	小児の統合失調症に対するアリピプラゾールの短期投与試験・第Ⅲ 相		継続して行うことの妥当 性について審議	承認
64	大塚製薬株式会社	小児の統合失調症に対するアリピプラゾールの長期継続投与試験・ 第Ⅲ相		継続して行うことの妥当 性について審議	承認
65	リウマチ・膠原病内科 准教授 川上 純	多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎を対象としたタクロリムスの第Ⅱ/Ⅲ相試験		継続して行うことの妥当 性について審議	承認

## 報告事項:迅速審査(2010/9/16、2010/9/22、2010/9/24)

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	概要
当日2	富山化学工業株式会社	関節リウマチ患者を対象としたT-614(一般名:イグラチモド)の第Ⅲ相長期投与試験	契約に関する変更(研究費追加)
当日3	日本新薬株式会社	骨髄異形成症候群に対するNS-17の第Ⅰ/Ⅱ相試験	契約に関する変更(研究費追加)
当日4		再発又は難治性T/NK細胞腫瘍患者を対象としたBCX1777(経口)の第 I 相試験	実施計画書に関する変更

# 報告事項:治験終了報告

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	概要
66	グラクソ・スミスクライン株 式会社	GSK1841157の第Ⅰ/Ⅱ相試験	

# 報告事項:実施計画等に関する変更(軽微な変更)

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	概要
67	ヤンセン ファーマ株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCNT0148の第Ⅱ/Ⅲ相試験(併用)	実施計画書に関する変更
68	大塚製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCDP870のMTX併用時の第Ⅱ/Ⅲ相 試験	実施計画書に関する変更
69	大塚製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたCDP870のMTX非併用時の第Ⅲ相 試験	実施計画書に関する変更
70	大塚製薬株式会社	関節リウマチを対象としたCDP870のMTX併用時の第Ⅲ相長期継続投与試験	実施計画書に関する変更
71	大塚製薬株式会社	関節リウマチを対象としたCDP870のMTX非併用時の第Ⅲ相長期継続投与試験	実施計画書に関する変更

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	概要
72	大塚製薬株式会社	小児の統合失調症に対するアリピプラゾールの短期投与試験・第Ⅲ 相	実施計画書に関する変更
73	大塚製薬株式会社	小児の統合失調症に対するアリピプラゾールの長期継続投与試験・ 第Ⅲ相	実施計画書に関する変更

# 報告事項:医薬品開発中止等の報告

	治験依頼者名又は自ら治験を 実施する者の氏名	治験課題名	概要
74	富山化学工業株式会社	細菌性肺炎を対象としたT-3762の第Ⅲ相試験	2010/7/23付で製造販売承認の取得

#### 報告事項:その他

・モニタリング・監査報告:29件

・モニターに関する変更:6件

•治験等実施状況報告(8/31現在)