

第118回治験審査委員会議事録

開催年月日	平成27年10月23日(金) 15:00~16:30	
開催場所	独立行政法人地域医療機能推進機構 下関医療センター 7階 研修室	
参加委員名	浜崎 裕治 株式会社データ・マックス顧問(外部委員) 西岡 千秋 乗蓮寺住職(外部委員) 赤松 洋子 皮膚科部長 加藤 彰 肝臓病センター・センター長 瀬戸口美保子 病理部長 末廣 勉 薬剤科長 古本 たつ子 看護部長 倉本 真弓 経理課・経理係長	(敬称略)
欠席委員名	安藤 彰◎ 脳神経外科部長 清田 貞弘 事務部長 ◎治験審査委員会委員長	
その他参加者	院内 CRC 兼 治験事務局 大西 利彦、西村 麻希 治験事務局 小川 さやか	(敬称略)
特記事項	安藤委員長より、本委員会(平成27年10月23日開催)には安藤委員長欠席のために司会・進行は末廣委員が代行するように予め指示があった。	

【治験実施計画等の変更承認願についての審議と採決】

議題 1-1	CC-10004	第Ⅱ相	乾癬患者	セルジーン	治験薬概要書の変更
--------	----------	-----	------	-------	-----------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
 - 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- これより審議に入り、申請科に属している赤松洋子委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-2	DS-5565	第Ⅲ相	糖尿病性末梢神経障害性疼痛	第一三共	治験実施計画書等の変更
--------	---------	-----	---------------	------	-------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

【重篤な有害事象に関する報告書についての審議と採決】

議題 2-1	NIK-333	第Ⅲ相	C型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者	興和	重篤な有害事象に関する報告書 (A52-07:第4報 2015年10月6日)
--------	---------	-----	---------------------	----	---

- 1) 薬剤師 CRC 大西より、上記治験の治験中に生じた重篤な有害事象に関する報告に関し審議資料を用いて説明があった。
 - 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- これより審議に入り、申請科に属している加藤彰委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-2	BAY 59-7939	第Ⅲ相	冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者	ハ・イェル	重篤な有害事象に関する報告書 (1151019:第3報 2015年10月2日)
--------	-------------	-----	-----------------	-------	--

- 1) 薬剤師 CRC 大西より、上記治験の治験中に生じた重篤な有害事象に関する報告に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

【新たな安全性情報に関する報告についての審議と採決】

議題 3-1	CC-10004	第Ⅱ相	乾癬患者	セルジーン	海外で認められた重篤な副作用報告 (2015年9月30日報告分)
--------	----------	-----	------	-------	-------------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

○これより審議に入り、申請科に属している赤松洋子委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-2	BAY 59-7939	第Ⅲ相	冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者	ハ・イェル	海外で認められた重篤な副作用報告 (2015年9月24日、10月8日報告分)
--------	-------------	-----	-----------------	-------	---

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-3	OPC-14597	第Ⅲ相	アルツハイマー型認知症に伴う行動障害	大塚製薬	国内及び海外で認められた重篤な副作用報告 (2015年10月7日報告分)
--------	-----------	-----	--------------------	------	---

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-4	DS-7113b	第Ⅲ相	オピオイド非使用のがん疼痛患者	第一三共	海外で認められた重篤な副作用報告 (2015年9月29日、10月9日報告分)
--------	----------	-----	-----------------	------	---

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-5	DS-5565	第Ⅲ相	糖尿病性末梢神経障害性疼痛	第一三共	海外で認められた重篤な副作用報告 (2015年9月29日、10月13日報告分)
--------	---------	-----	---------------	------	--

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-6	BAY 86-5321	第Ⅳ相	滲出型加齢黄斑変性患者	ハ・イェル	海外で認められた重篤な副作用報告 (2015年9月28日報告分)
--------	-------------	-----	-------------	-------	-------------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。

2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

【治験関係報告】

議題 4-1	OPC-14597	第Ⅲ相	アルツハイマー型認知症に伴う行動障害	大塚製薬	治験実施計画書等の変更について
--------	-----------	-----	--------------------	------	-----------------

薬剤師・CRC 大西より、上記治験の報告に関して報告資料を用いて説明があった。

議題 4-2	DS-7113b	第Ⅲ相	ビオトビ®非使用のがん疼痛患者	第一三共	治験実施計画書の変更について
--------	----------	-----	-----------------	------	----------------

薬剤師・CRC 大西より、上記治験の報告に関して報告資料を用いて説明があった。

議題 4-3	BAY 86-5321	第Ⅳ相	滲出型加齢黄斑変性患者	バイエル	治験実施計画書の変更について
--------	-------------	-----	-------------	------	----------------

薬剤師・CRC 大西より、上記治験の報告に関して報告資料を用いて説明があった。

【使用成績調査についての審議と採決】

議題 5-1 ジーラスタ皮下注 3.6mg 使用成績調査 概要説明：協和発酵キリン株式会社

- 1) 協和発酵キリン株式会社担当者より、上記使用成績調査に関し資料にそって内容等が説明された。
- 2) 説明に引き続き本使用成績調査についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本使用成績調査実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

【使用成績調査関係報告】

議題 6-1 ジレニアカプセル 使用成績調査 (調査期間延長について)

薬剤師・CRC 大西より、上記使用成績調査関係の報告に関して報告資料を用いて説明があった。

議題 6-2 レブラミドカプセル 5mg 副作用・感染症詳細調査 (迅速審査について)

薬剤師・CRC 大西より、上記副作用・感染症詳細調査関係の報告に関して報告資料を用いて説明があった。