

第127回治験審査委員会議事録

開催年月日	平成28年7月22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 健康管理センター4階大ホール
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) 瀬戸口美保子 病理診断科部長 末廣 勉 薬剤科長 古本 たつ子 看護部長 玉栄 幸信 事務部長 倉本 真弓 経理課・経理係長 (敬称略)
欠席委員名	安藤 彰◎ 脳卒中センター・センター長 平野 厚宜 消化器内科部長 森田 克彦 呼吸器外科部長 ◎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 西村 麻希、院内 CRC 深井 希江 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28年7月22日開催)には安藤委員長欠席のため司会・進行は末廣委員が代行するように予め指示があった。

《治験審査》

【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	BAY 86-5321	第IV相	滲出型加齢黄斑変性患者	バイエル	添付文書、インタビューフォームの変更
--------	-------------	------	-------------	------	--------------------

- 1) 薬剤師・CRC 西村より、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	BAY 59-7939	第III相	冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者	バイエル	重篤な有害事象に関する報告書 (1151027:第2報 2016年7月8日)
--------	-------------	-------	-----------------	------	---

- 1) 薬剤師・CRC 西村より、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。

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4報 2016年7月13日)
--------	-------------	-----	-----------------	-------	--

- 1) 薬剤師・CRC 西村より、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。

議題 2-3	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5報 2016年7月14日)
--------	-------------	-----	-----------------	-------	--

- 1) 薬剤師・CRC 西村より、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	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	国内及び海外で認められた重篤な副作用報告 (2016年6月27日報告分)
--------	-------------	-----	-----------------	-------	---

- 1) 薬剤師・CRC 西村より、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 3-2	DS-5565	第Ⅲ相	糖尿病性末梢神経障害性疼痛	第一三共	国内及び海外で認められた重篤な副作用報告 (2016年6月27日, 2016年7月11日報告分)
--------	---------	-----	---------------	------	---

- 1) 薬剤師・CRC 西村より、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	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 (2016年6月15日, 2016年6月29日報告分)
--------	-------------	-----	-------------	-------	---

- 1) 薬剤師・CRC 西村より、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	AD-810N	第Ⅲ相	パーキンソニズムを伴う レビー小体型認知症患者	大日本住友	海外で認められた重篤な副作用報告 (2016年6月29日、2016年7月11日報告分)
--------	---------	-----	----------------------------	-------	--

- 1) 薬剤師・CRC 西村より、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	HOE901/AVE0010	第Ⅲ相	2型糖尿病患者	サノフィ	年次報告 (調査単位期間：2015/4/9～2016/4/8)
--------	----------------	-----	---------	------	------------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 西村より、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	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	治験実施計画書等の変更について
--------	---------	-----	---------------------	----	-----------------

薬剤師・CRC 西村より、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	BAY 59-7939	第Ⅲ相	冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者	バイエル	治験分担医師・治験協力者リストの変更について
--------	-------------	-----	-----------------	------	------------------------

薬剤師・CRC 西村より、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	AD-810N	第Ⅲ相	パーキンソニズムを伴う レビー小体型認知症患者	大日本住友	治験実施計画書等の変更について
--------	---------	-----	----------------------------	-------	-----------------

薬剤師・CRC 西村より、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 4-4	HOE901/AVE0010	第Ⅲ相	2型糖尿病患者	サノフィ	治験分担医師・治験協力者リストの変更について
--------	----------------	-----	---------	------	------------------------

薬剤師・CRC 西村より、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 レミッチカプセル 2.5 μg 特定使用成績調査 概要説明：大日本住友製薬株式会社

- 1) 大日本住友製薬株式会社より、上記特定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 ザーコリカプセル 200mg・250mg 特定使用成績調査 (調査終了について)
薬剤師・CRC 西村より、上記特定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 副作用感染症報告 (調査終了について)
薬剤師・CRC 西村より、上記副作用感染症報告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 6-3 ベルケイド注射用 3mg 副作用感染症報告 (迅速審査について)
薬剤師・CRC 西村より、上記副作用感染症報告関係の報告に関して報告資料を用いて説明があった。