# 第126回大阪急性期・総合医療センター 治験審査委員会 会議記録概要

開催日時: 2018年12月19日(水) 16:00~16:40

開 催 場 所: 大阪急性期・総合医療センター 本館3階 第5・6会議室

出席委員名: (院内委員)田尻、川本、山口、小垣、玉置、丸尾、田中、小倉、植村

(院外委員)松岡、伊藤、桝井

# 【審議事項】

# 議題1:新規治験に関する審査

1. 心不全患者を対象としたBMS-986231の第2相試験

依 頼 者 : ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

被 験 薬 : BMS-986231

審査結果 : 承認

2. MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験

依 頼 者 : MSD株式会社 被 験 薬 : MK-3475 審査結果 : 承認

#### 議題2:実施中治験の変更申請に関する審査

変更申請に基づき、治験の継続について審査を行った。

1. BAY94-8862の2型糖尿病患者を対象とした第Ⅲ相試験(FIDELIO-DKD)

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社

被 験 薬 : BAY94-8862

内 容 : 治験薬概要書に係る変更

審査結果 : 承認 説明文書の修正は必要なし

2. BAY94-8862の2型糖尿病患者を対象とした第Ⅲ相試験(FIGARO-DKD)

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社

被 験 薬 : BAY94-8862

内 容 : 治験薬概要書に係る変更

審査結果 : 承認 説明文書の修正は必要なし

3. ACT-108475の動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象とした第Ⅲ相試験

依頼者: 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

被験薬: ACT-108475(クラゾセンタン)

内 容 : 責任医師、分担医師、同意説明文書、治験参加カードに係る変更

審査結果 : 承認

4. BAY59-7939の下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした国際共同第皿相試験 (VOYAGER PAD)

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社

被 験 薬 : BAY59-7939

内 容 : 治験実施計画書(別紙)、治験実施期間に係る変更

審査結果 : 承認 説明文書の修正は必要なし

5. MK-1242の左室駆出率が低下した心不全患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社 被 験 薬 : MK-1242(vericiguat)

内 容 : 治験薬概要書(英語版、日本語版)に係る変更

審査結果 : 承認 説明文書の修正は必要なし

6. Brivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続投与試験

依 頼 者 : ユーシービージャパン株式会社

内 容 : 治験薬概要書(英語版、日本語版)に係る変更

審査結果 : 承認 説明文書の修正は必要なし

7. 血栓性脳梗塞患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ相試験

依 頼 者 : 第一三共株式会社

被 験 薬 : CS-747S

内 容 : 分担医師に係る変更

審査結果 : 承認 説明文書の修正は必要なし

8 胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象としたZolbetuximabの第皿相試験

依 頼 者 : アステラス製薬株式会社 被 験 薬 : Zolbetuximab(IMAB362)

内容の「同意説明文書、治験薬概要書(オキサリプラチン、レボホリナートカルシウム、フルオロ

つ ロー・ウラシル)に係る変更

審査結果 : 承認

9. うっ血性心不全患者を対象としたOPC-61815の第Ⅲ相検証試験

依 頼 者 : 大塚製薬株式会社

出 会 治験実施計画書(別添資料)、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料に係る

<sup>谷 :</sup> 変更

審査結果 : 承認

#### 議題3(1):実施中治験の新たな安全性(有害事象)報告に関する審査

安全性情報等に関する報告に基づき、治験の継続について審査を行った。

1. ACZ885(canakinumab)の心筋梗塞後の安定した患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者 : ノバルティスファーマ株式会社

被 験 薬 : ACZ885 審査結果 : 承認

2. BAY1021189(vericiguat)の左室駆出率が保持された心不全患者を対象とした第Ⅱ相試験

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社 被 験 薬 : BAY1021189(vericiguat)

審査結果 : 承認

3. BAY1841788/darolutamid/ODM-201 の非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした第皿相試験

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社 被 験 薬 : BAY1841788(ODM-201)

審査結果 : 承認

4. BAY59-7939の下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 (VOYAGER PAD)

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社

被 験 薬 : BAY59-7939

審査結果 : 承認

5. 慢性腎臓病患者を対象としたDapagliflozinの第Ⅲ相試験

依 頼 者 : アストラゼネカ株式会社

被 験 薬 : BMS-512148

審査結果 : 承認

6. Brivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続投与試験

依 頼 者 : ユーシービージャパン株式会社

被 験 薬 : BRIVARACETAM

審査結果 : 承認

7. 血栓性脳梗塞患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ相試験

依 頼 者 : 第一三共株式会社

被 験 薬 : CS-747S 審査結果 : 承認

8. DS-8201aの第Ⅱ相試験

依 頼 者 : 第一三共株式会社

被 験 薬 : DS-8201a 審査結果 : 承認

9. DU-176bの非弁膜症性心房細動患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者 : 第一三共株式会社 被 験 薬 : DU-176b(エドキサバン)

審査結果 : 承認

10. がん疼痛患者を対象としたHP-3150の第Ⅲ相試験

依 頼 者 : 久光製薬株式会社

被 験 薬 : HP-3150 審査結果 : 承認

11. JNJ-54135419(esketamine)のうつ病患者を対象とした後期第 II 相試験

依 頼 者 : ヤンセンファーマ株式会社

被 験 薬 : esketamine 審査結果 : 承認

12. 持田製薬株式会社の依頼による活動期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901の第Ⅱ/Ⅲ相試験

依 頼 者 : 持田製薬株式会社

被 験 薬 : MD-0901 審査結果 : 承認

13. 持田製薬株式会社の依頼による寛解期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901の第 Ⅱ/Ⅲ相試験

依 賴 者 : 持田製薬株式会社

被 験 薬 : MD-0901 審査結果 : 承認

14. MK-1242の左室駆出率が低下した心不全患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社 被 験 薬 : MK-1242(vericiguat)

審査結果 : 承認

15. MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験

 依 頼 者
 : MSD株式会社

 被 験 薬
 : MK-3475

 審査結果
 : 承認

16. MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第皿相試験

依 頼 者 : MSD株式会社 被 験 薬 : MK-3475 審査結果 : 承認

17. ONO-4538の胃がん患者を対象とした第 II / III 相試験

依 頼 者 : 小野薬品工業株式会社

被験薬 : ONO-4538 審査結果 : 承認

18. ONO-4538の胃がんに対する術後補助化学療法における第Ⅲ相試験

依 頼 者 : 小野薬品工業株式会社

被験薬 : ONO-4538 審査結果 : 承認

19. 糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)の第皿相試験

依 頼 者 : 協和発酵キリン株式会社

被 験 薬 : RTA 402 審査結果 : 承認

20. TAS-118/L-OHPの胃癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者 : 大鵬薬品工業株式会社/株式会社ヤクルト本社

審査結果 : 承認

21. 胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象としたZolbetuximabの第Ⅲ相試験

依 頼 者 : アステラス製薬株式会社 被 験 薬 : Zolbetuximab(IMAB362)

審査結果 : 承認

22. アダリムマブの小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者アッヴィ合同会社被 験 薬アダリムマブ

審査結果 : 承認

### 議題3(2): 当センターにて発生した重篤な有害事象に関する審査

重篤な有害事象に関する報告に基づき、治験の継続について審査を行った。

1. BAY94-8862の2型糖尿病患者を対象とした第皿相試験(FIGARO-DKD)

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社

被 験 薬 : BAY94-8862

審査結果 : 承認

2. DU-176bの非弁膜症性心房細動患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者 : 第一三共株式会社 被 験 薬 : DU-176b(エドキサバン)

審査結果 : 承認

3. BAY59-7939の下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 (VOYAGER PAD)

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社

被 験 薬 : BAY59-7939

審査結果 : 承認

4. MK-1242の左室駆出率が低下した心不全患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社 被 験 薬 : MK-1242(vericiguat)

審査結果 : 承認

5. MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験

依 頼 者 : MSD株式会社 被 験 薬 : MK-3475 審査結果 : 承認

6. MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験

依 頼 者 : MSD株式会社 被 験 薬 : MK-3475 審査結果 : 承認

7. 腎性貧血を合併した腹膜透析患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社

被 験 薬 : BAY85-3934

審査結果 : 承認

8. DS-8201aの第Ⅱ相試験

依 頼 者 : 第一三共株式会社

被 験 薬 : DS-8201a 審査結果 : 承認

9. 血栓性脳梗塞患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ相試験

依 頼 者 : 第一三共株式会社

被 験 薬 : CS-747S 審査結果 : 承認

## 議題4:治験継続に関する審査

実施状況報告に基づき、治験の継続について審査を行った。

1. MK-1242の左室駆出率が低下した心不全患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者 : バイエル薬品株式会社 被 験 薬 : MK-1242(vericiguat)

審査結果 : 承認

2. 持田製薬株式会社の依頼による活動期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901の第Ⅱ/Ⅲ相試験

依 頼 者 : 持田製薬株式会社

被 験 薬 : MD-0901 審査結果 : 承認

3. 持田製薬株式会社の依頼による寛解期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901の第Ⅱ/Ⅲ相試験

依 頼 者 : 持田製薬株式会社

被 験 薬 : MD-0901 審査結果 : 承認

#### 議題5:治験終了報告

1. GSK1278863の保存期患者及び腹膜透析患者を対象とした第Ⅲ相試験

依頼者 : グラクソ・スミスクライン株式会社

被 験 薬 : GSK1278863

審査結果 : 承認

# 議題6:迅速審査報告

(審査日:2018年12月12日 症例追加に係る変更)

1. DU-176bの非弁膜症性心房細動患者を対象とした第Ⅲ相試験

依 頼 者: 第一三共株式会社被 験 薬: DU-176b(エドキサバン)

審査結果 : 承認

以上