

日 時：平成 29 年 3 月 16 日（木）16：00～16：45

場 所：治験管理室内会議室

出席者：臨床研究部長 柳田診療部長 副院長 事務部長 看護部長 内炭救急部長 白石医長
須藤医長 企画課長 管理課長 薬剤部長 業務班長 副薬剤部長 松蔭外部委員
竹内外部委員

14/15 名 出席者

議事内容

1. 副作用情報等に関する報告（安全性報告について審議を行った）

（治験主任）－ 資料に基づき説明 －

当院で発症した重篤な有害事象に関する報告について

（1）大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の検証的試験 [第 3 相試験]

（各委員）特に意見なし（委員長、副院長 採決権なし）

（2）小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-2370 第 II 相試験 パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験，及び非盲検非対照長期継続投与試験

（各委員）特に意見なし（委員長、副院長 採決権なし）

（3）MSD 株式会社の依頼による MK-8931 第 II/III 相試験

（各委員）特に意見なし（委員長、副院長、須藤医長 採決権なし）

安全性情報等に関する報告について

（1）視神経脊髄炎の再発に対するリツキシマブの有用性を検証する第 II/III 相多施設共同プラセボ対照無作為化試験

（各委員）特に意見なし（委員長、副院長 採決権なし）

（2）久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第 III 相並行群間比較試験

（各委員）特に意見なし（委員長、副院長 採決権なし）

（3）Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした ME2125 の第 II/III 相試験

（各委員）特に意見なし（委員長、副院長 採決権なし）

（4）日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者に対する抗アミロイドベータ抗体 Solanezumab の有効性及び安全性を検討する継続試験

（各委員）特に意見なし（委員長、副院長、須藤医長、薬剤部長、副薬剤部長 採決権なし）

（5）日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症の進行に対する受動免疫の効果：Solanezumab（LY2062430）とプラセボの比較

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長、薬剤部長、副薬剤部長 採決権なし)

(6) MSD株式会社の依頼によるMK-8931 第Ⅱ/Ⅲ相試験

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)

(7) MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害 (Prodromal AD) 患者を対象としたMK-8931の第Ⅲ相臨床試験

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)

2. 受託研究の変更に関する報告

(治験主任) — 資料に基づき説明 —

(1) 視神経脊髄炎の再発に対するリツキシマブの有用性を検証する第Ⅱ/Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化試験

・ 治験の変更に関する申請: 監査計画書

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

(2) 軽度認知障害患者に対するシロスタゾール療法の医師主導治験

・ 治験の変更に関する申請: 治験実施計画書、治験実施計画書別紙1

治験薬の管理に関する手順書、被験者募集パンフレット

センターHP、監査計画書

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)

(3) 大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象としたAD-810Nの検証的試験 [第3相試験]

・ 治験の変更に関する申請: 治験薬概要書

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

(4) 小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験, 及び非盲検非対照長期継続投与試験

・ 治験の変更に関する申請: 治験契約書、治験実施計画書別冊

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

(5) 久光製薬株式会社の依頼によるL-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試験

・ 治験の変更に関する申請: 治験契約書

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

(6) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者に対する抗アミロイドベータ抗体 Solanezumab の有効性および安全性を検討する継続試験

・ 治験の変更に関する申請: 国内におけるH8A-MC-LZA0 治験実施計画書に対する追加事項別紙

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長、薬剤部長、副薬剤部長 採決権なし)

- (7) 日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症の進行に対する受動免疫の効果
果：Solanezumab (LY2062430) とプラセボの比較
- ・ 治験の変更に関する申請：国内における H8A-MC-LZAX 治験実施計画書に対する追加事項別紙
(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長、薬剤部長、副薬剤部長 採決権なし)
- (8) MSD 株式会社の依頼による MK-8931 第Ⅱ/Ⅲ相試験
- ・ 治験の変更に関する申請：評価ワークシート
(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)
- (9) MSD 株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害 (Prodromal AD) 患者を対象とした MK-8931 の第Ⅲ相臨床試験
- ・ 治験の変更に関する申請：評価ワークシート
(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)

3. その他の報告

(治験主任) — 資料に基づき説明 —

- (1) MSD 株式会社の依頼による MK-8931 第Ⅱ/Ⅲ相試験
- ・ 開発の中止等に関する報告書
(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)
- (2) 軽度認知障害患者に対するシロスタゾール療法の医師主導治験
- ・ モニタリング報告書
(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)

(委員長) これら報告に関して、意見や異議等はないか。

(各委員) 特になし

(委員長) 承認とする。

4. 継続審査

(治験主任) — 資料に基づき説明 —

- (1) エーザイ株式会社の依頼による E0302 の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験
- <1年間治験実施状況の審査>
- (各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)
- (2) 久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相並行群間比較試験
- <1年間治験実施状況の審査>
- (各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

- (3) 大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD

－810Nの検証的試験 [第3相試験]

<1年間治験実施状況の審査>

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

- (4) Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたME2125の第Ⅱ/Ⅲ相試験

<1年間治験実施状況の審査>

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

- (5) 小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験, 及び非盲検非対照長期継続投与試験

<1年間治験実施状況の審査>

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

- (6) キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験
2

<1年間治験実施状況の審査>

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

- (7) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者に対する抗アミロイドベータ抗体Solanezumabの有効性及び安全性を検討する継続試験

<1年間治験実施状況の審査>

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長、薬剤部長、副薬剤部長 採決権なし)

- (8) 日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症の進行に対する受動免疫の効果: Solanezumab (LY2062430) とプラセボの比較

<1年間治験実施状況の審査>

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長、薬剤部長、副薬剤部長 採決権なし)

- (9) MSD株式会社の依頼によるMK-8931 第Ⅱ/Ⅲ相試験

<1年間治験実施状況の審査>

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)

- (10) MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害 (Prodromal AD) 患者を対象としたMK-8931の第Ⅲ相臨床試験

<1年間治験実施状況の審査>

(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)

- (11) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-205の前期第Ⅱ相試験

<1年間治験実施状況の審査>

(各委員) 特に意見なし

(12) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第Ⅲ相試験
＜1年間治験実施状況の審査＞
(各委員) 特に意見なし (薬剤部長 採決権なし)

(13) 視神経脊髄炎の再発に対するリツキシマブの有用性を検証する第Ⅱ/Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無
作為化試験
＜1年間治験実施状況の審査＞
(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長 採決権なし)

(14) 軽度認知障害患者に対するシロスタゾール療法の医師主導治験
＜1年間治験実施状況の審査＞
(各委員) 特に意見なし (委員長、副院長、須藤医長 採決権なし)

次回、治験審査委員会開催日・・・4月20日(木)

— 以下余白 —