

平成 27 年度第 4 回 受託研究審査委員会

日 時：平成 27 年 7 月 14 日（火） 13：00～13：21

開催場所：国立病院機構 横浜医療センター 大会議室

出席者：委員長 小松 達司
 副委員長 岩出 和徳
 委員 宇治原 誠 委員 関戸 仁
 委員 新野 史 委員 塩田 志乃恵
 委員 渡邊 千賀子
 非専門委員 新井 秀一 非専門委員 宮田 孝志
 非専門委員 大森 勇一 外部委員 望月 重信
 外部委員 西山 貴郁
 事務局 木村 武洋 事務局 大島 朗
 事務局 宮原 貴子 事務局 奥村 美那子

欠席者：副委員長 佐橋 幸子
 説明者：上條 晃 小川 賢一

審議事項一覧

(1) 新規依頼（審議内容：実施の適否）

1) 製造販売後調査

登録番号	研究者名	課題名	委託者	契約症例数	審議結果
1C227	岩出 和徳	リクシアナ錠特定使用成績調査 ー 静脈血栓塞栓症患者（長期使用）ー	第一三共株式会社	5	承認
1C228	岩出 和徳	リクシアナ錠特定使用成績調査 ー 非弁膜症性心房細動患者（長期使用）ー	第一三共株式会社	5	承認
2C229	日塔 寛昇	IPT ネイルシステムによる使用成績調査	株式会社ホームズ技研	15	承認
1C230	宇治原 誠	ジャディアンス錠特定使用成績調査（長期使用に関する調査）	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	10	承認
1C231	小川 賢一	フェントステープ（慢性疼痛）特定使用成績調査	協和発酵キリン株式会社	3	承認

(2) 継続審議事項

A) 治験

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容 (治験の継続の適否)	契約	審議 結果
4B07	宇治原 誠	インスリン治療で血糖コントロールが不十分な日本人2型糖尿病患者を対象にダパグリフロジンを追加併用投与したときの有効性及び安全性を検討する36週間投与継続期を伴う16週間多施設共同無作為化並行群間比較二重盲検プラセボ対照第IV相試験	アストラ ゼネカ 株式会社	IV	安全性に関する報告 治験に関する変更	4	承認

(3) 報告事項

1) 平成27年度第3回中央治験審査委員会（2015年6月9日開催）審査結果

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容	結果
3A61H	宇治原 誠	糖尿病性腎症患者を対象とした第III相試験 治験薬名: ABT-627 (Atrasentan)	アッヴィ 合同会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (治験に関する変更) (実施状況報告)	承認
3A62H	小松 達司	エーザイ株式会社の依頼によるPPI 抵抗性逆流性食道炎患者を対象とした E3810 の第III相臨床試験	エーザイ 株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (治験に関する変更) (実施状況報告)	承認
3A63H	岩出 和徳	臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象とした Evolocumab (AMG145) をスタチン療法と併用した時の更なる LDL コレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験	アステラス・ アムジェン・ バイオファーマ 株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A66H	岩出 和徳	冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験	バイエル薬品 株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認

3A67H	出口 治子	中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象としたSAR153191の第Ⅱ/Ⅲ相試験	サノフィ株式会社	Ⅱ/Ⅲ	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (治験に関する変更)	承認
3A68H	出口 治子	ファイザー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたトファシチニブの第Ⅲ相試験	ファイザー株式会社	Ⅲ	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
2D02H	小松 達司	KD-295-H7N9の免疫原性および安全性の検討	- (医師主導 治験)	Ⅰ/Ⅱ	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (モニタリング報告)	承認