## <u>治験·受</u>託研究審查委員会議事録

2017年4月25日(火) 17時30分~ 18時35分 開催日時 開催場所 場所:1階講堂 院内委員:佐藤 幸人、米田 義正、平林 正孝、田村 淳、池田 昌樹、箕浦 洋子、齋藤 富美代。 出席者(敬称略) 入野 博文、細見 和正、村尾 昇 計 11 人 外部委員:木下 卓男

## 【審議事項·報告事項】

議題 バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象に、アデ ノシン A1 受容体部分作動薬 neladenoson bialanate を 20 週間経口投与した際の有効性、安全性、 薬物動態及び薬力学的作用を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、並行群間、二重盲 検、第 || 相用量設定試験

治験実施の適否について審議した。

審議結果:承認

議題 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による症候性黄斑部ポリープ状脈絡膜血管症患者を 対象としたラニビズマブ第 相試験

治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象とした RTH258 の第 相試

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 アラガン・ジャパン株式会社の AMD 患者を対象とした Abicipar Pegol の第 相試験 依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要

審議結果:承認

議題 Regeneron Pharmaceuticals の依頼による非増殖性糖尿病網膜症患者を対象とした Intravitreal Aflibercept Injection (BAY86-5321) 第 相試験

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審議結果:承認

議顕 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第 相試験 依頼者からの新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 中外製薬株式会社依頼による RO4876646 の第 相臨床試験

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 (治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼 による進行非小細胞肺癌患者を対象とした BI695502 の第3相試験

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審議結果:承認

**議題 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるニンテダニブの悪性胸膜中皮腫患** 者を対象とした第 / 相試験

依頼者からの新たな安全性情報、重篤な有害事象に関する報告、治験に関する変更申請について 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果∶承認

議題 ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第 3 相試験

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 中外製薬株式会社依頼による RO4876646 の拡大治験

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼 による進行非小細胞肺癌患者を対象とした周期的化学療法に伴う貧血に対する

ダルベポエチン アルファ 500 μg 3 週 1 回投与の長期安全性及び有効性を検討する無作為化 二重盲検プラセボ対照比較試験

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LY3009806(ラムシルマプ)の第 b/ 相試験

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の患者を対象とした canakinumab 第 相試験

依頼者からの新たな安全性情報、重篤な有害事象に関する報告について引き続き治験を実施する ことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象とした RLX030 の第 相試験

依頼者からの新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象とした LCZ969 の第 相試験

依頼者からの新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が保持された心不全患者を対象とした LCZ696 の第 相国際共同試験

依頼者からの新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行を対象とした NS-304 の後期第 相試験

依頼者からの新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による保存機慢性腎臓病に伴う貧血を有する患者を対象とした AKB-6584(Vadadustat)の第 相試験

依頼者からの新たな安全性情報、重篤な有害事象に関する報告について引き続き治験を実施する ことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の第 相試験

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの

	妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題②アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相比較試験
	依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの
	妥当性について審議した。
	審議結果:承認
特記事項	