## 第15回 JAPSAM-第2IRB 審議議事録概要

日 時	西暦 2012 年 12 月 4 日 18 時 30 分~20 時 00 分
場所	名古屋医工連携インキュベータ内 会議室
	〔出〕岩田委員、〔出〕四方委員長、〔出〕吉田委員 A、〔出〕永津委員、
IRB 出席者	〔出〕小林委員A、〔欠〕林(衆治)委員、〔欠〕石川副委員長 A、
	〔出〕横田委員A、〔出〕兵藤委員A、〔出〕林(恭子)委員B、〔出〕石原委員B
	A:外部委員 B: 非専門委員

議題1	大塚製薬株式会社依頼による心房細動患者を対象とした第I相試験
審議事項	当該治験の実施について
	・治験実施施設、治験責任医師等の適格性
	・治験薬の使用の妥当性
	・プロトコールの倫理性、適格性
	・同意説明文書の倫理性、適格性
	・その他(被害補償の対応など) を審議した。
審議内容概略	GCP に基づき、被験者の人権保護、安全性の確保等を中心に審議した。治験実施施設
	としてのインフラは整備されている。治験責任医師については、臨床実績、及び CRC の業
	務支援により、当該治験の実施には問題ないとの判断となった。
	治験薬について治療上の意義は大きく、プロトコール及び同意説明文書、その他補償へ
	の準備等に問題はない、との判断となった。
結果	当該医療機関での治験実施を承認する。
特記事項	特になし。

議題2	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第 Ⅱ/Ⅲ相
	試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書(第4版)」の変更内容につい
	て審議した。また、「治験実施計画書別添資料 3 変更記録」に基づき、「治験実施計画
	書別添資料 3」の変更内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題3	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第 Ⅱ/Ⅲ相
	試験
審議•報告事項	・治験に関する変更
	・治験実施計画変更(報告)
審議•報告内容	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書(第4版)」の変更内容につい
概略	て審議した。また、「OPC-34712」未知・重篤副作用等の症例一覧(安全性IB追補版)に
	基づき、新たに報告された副作用情報について審議した。
	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書別添資料 3」の変更内容につ
	いて確認した。
結果	治験の継続を承認。

特記事項特になし。	
-----------	--

議題4	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第 Ⅱ / Ⅲ相
	試験
審議·報告事項	・治験に関する変更
	•治験実施計画変更(報告)
審議•報告内容	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書(第4版)」の変更内容につい
概略	て審議した。
	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書別添資料 3」の変更内容に
	ついて確認した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題5	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書(第3版)」の変更内容につい
	て審議した。また、「治験実施計画書別添資料 3 変更記録」に基づき、「治験実施計画
	書別添資料3」の変更内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題6	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相試験
審議•報告事項	・治験に関する変更
	•治験実施計画変更(報告)
審議·報告内容	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書(第3版)」の変更内容につい
概略	て審議した。また、「OPC-34712」未知・重篤副作用等の症例一覧(安全性IB追補版)に
	基づき、新たに報告された副作用情報について審議した。
	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書別添資料 3」の変更内容に
	ついて確認した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題7	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相試験
審議·報告事項	・治験に関する変更
	•治験実施計画変更(報告)
審議·報告内容	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書(第3版)」の変更内容につい
概略	て審議した。
	・「治験実施計画書 変更記録」に基づき、「治験実施計画書別添資料 3」の変更内容に
	ついて確認した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題8	ファイザー株式会社の依頼による腹腔内感染症患者を対象とした PF-00344568 の第Ⅲ相
	試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・個別報告共通ラインリスト未知・重篤副作用等の症例一覧及び CIOMS FORM に基づき、
	新たに報告された有害事象(すべて海外)の内容を確認した上で、当該治験の継続妥当
	性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	4施設からの依頼による。

1	
議題9	武田薬品工業株式会社の依頼による、逆流性食道炎の維持療法におけるTAK-438の第3
	相長期投与試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「個別報告共通ラインリスト未知・重篤副作用等の症例一覧」、「新たな安全性に関する
	報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認し
	た上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題10	武田薬品工業株式会社の依頼による、胃潰瘍の治療におけるTAK-438の第3相二重盲検
	比較試験
審議•報告事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	•治験終了報告
審議•報告内容	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」、「新たな安全性に関する
概略	報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認し
	た上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
	・治験終了報告書に基づき、治験結果の概要(有効性、安全性、GCP遵守状況等)につい
	て確認した。
結果	治験の終了を承認。
特記事項	特になし。

ı		
	議題11	武田薬品工業株式会社の依頼による、十二指腸潰瘍の治療におけるTAK-438の第3相二
		重盲検比較試験
	審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	審議内容概略	・「個別報告共通ラインリスト未知・重篤副作用等の症例一覧」、「新たな安全性に関する
		報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認し
		た上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
	結果	治験の継続を承認。
	特記事項	特になし。

議題12	武田薬品工業の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の
	既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第3相二重盲検比較試験
審議•報告事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	•迅速審査(報告)
審議•報告内容	・「個別報告共通ラインリスト未知・重篤副作用等の症例一覧」、「新たな安全性に関する
概略	報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認し

	た上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
	・2012年11月10日に実施された迅速審査について報告がなされた。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題13	武田薬品工業の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の
	既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第 3 相二重盲検比較試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」、「新たな安全性に関する
	報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認し
	た上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題14	武田薬品工業の依頼によるNSAID長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既
###C= =	往を有する患者を対象としたTAK-438の第3相長期継続投与試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」、「新たな安全性に関する
	報告症例」に基づき、報告された症例の経過及び報告医師・報告企業のコメントを確認し
	た上で、当該治験の継続妥当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	3施設からの依頼による。

議題15	大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とし
	た第Ⅲ相試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・変更報告書に基づき、治験薬概要書(第9版追補2)の変更内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	8施設からの依頼による。

議題16	大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とし
	た第Ⅲ相試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・変更報告書に基づき、治験薬概要書(第 9 版追補 2)の変更内容について審議した。ま
	た、治験分担医師の変更(2 名追加)について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題17	MP-214の統合失調症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	•安全性情報定期報告
	•継続審査
審議内容概略	・「MP-214 安全性情報」に基づき、報告された有害事象を確認した上で、治験の継続妥
	当性について審議した。また、「治験薬 研究報告書」に基づき、研究報告の概要につい
	て審議した。

	・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」及び「重篤副作用等症例の発現状況一覧」に
	基づき、過去半年間に国内及び外国において集積された有害事象を確認し、集積評価
	を踏まえた見解及び安全対策等について検討した。
	・「治験実施状況報告書」に基づき、過去一年間の治験実施状況(症例実績、安全性、G
	CP遵守状況等)について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題18	MP-214の統合失調症患者を対象とした継続長期投与試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	•安全性情報定期報告
	•継続審査
審議内容概略	・「MP-214 安全性情報」に基づき、報告された有害事象を確認した上で、治験の継続妥
	当性について審議した。また、「治験薬 研究報告書」に基づき、研究報告の概要につい
	て審議した。
	・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」及び「重篤副作用等症例の発現状況一覧」に
	基づき、過去半年間に国内及び外国において集積された有害事象を確認し、集積評価
	を踏まえた見解及び安全対策等について検討した。
	・「治験実施状況報告書」に基づき、過去一年間の治験実施状況(症例実績、安全性、G
	CP遵守状況等)について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題19	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY2189265の第Ⅲ
	相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	•安全性情報定期報告
	•継続審査
審議内容概略	・「重篤副作用等の症例一覧」「治験薬副作用症例報告書」及び「治験薬副作用症例票」
	に基づき、有害の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過
	等々を中心に審議した。
	・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」及び「重篤副作用等症例の発現状況一覧」に
	基づき、過去半年間に国内及び外国において集積された有害事象を確認し、集積評価
	を踏まえた見解及び安全対策等について検討した。
	・「治験実施状況報告書」に基づき、過去一年間の治験実施状況(症例実績、安全性、G
	CP遵守状況等)について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題20	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY2189265の第III
	相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	·安全性情報定期報告
審議内容概略	・「重篤副作用等の症例一覧」「治験薬副作用症例報告書」及び「治験薬副作用症例票」
	に基づき、有害の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過

	等々を中心に審議した。
	・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」及び「重篤副作用等症例の発現状況一覧」に
	基づき、過去半年間に国内及び外国において集積された有害事象を確認し、集積評価
	を踏まえた見解及び安全対策等について検討した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題21	日本イーライリリー株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした LY2189265 の単独
	療法第Ⅲ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	•安全性情報定期報告
審議内容概略	・「重篤副作用等の症例一覧」「治験薬副作用症例報告書」及び「治験薬副作用症例票」
	に基づき、有害の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過
	等々を中心に審議した。
	・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」及び「重篤副作用等症例の発現状況一覧」に
	基づき、過去半年間に国内及び外国において集積された有害事象を確認し、集積評価
	を踏まえた見解及び安全対策等について検討した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題22	小野薬品工業株式会社の依頼によるオピオイド使用に伴う便秘に対する多施設共同非盲
	検非対照試験
審議事項	・当院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	•安全性情報定期報告
審議内容概略	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」に基づき、報告された有
	害事象を確認したうえで、治験の継続妥当性について審議した。
	・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」及び「重篤副作用等症例の発現状況一覧」に
	基づき、過去半年間に外国において集積された有害事象を確認し、集積評価を踏まえ
	た見解及び安全対策等について検討した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題23	大塚製薬株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした第Ⅰ相試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・「被験者(創薬ボランティア)の募集手順」に関する変更内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題24	バイエル薬品株式会社の依頼による症候性肺塞栓症を伴わない急性症候性深部静脈血
	栓症の治療並びに再発抑制におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討するこ
	とを目的とした多施設共同、無作為化、非盲検(リバーロキサバンの用量群間のみ二重盲
	検)、盲検下評価、実薬対照、並行群間比較試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	・当該院内で発生した重篤な有害事象(SAE 報告)
審議内容概略	・「重篤副作用等の症例一覧(外国症例)」に基づき、報告された有害事象の内容を確認

	した上で、当該治験の継続妥当性について審議した。 ・「重篤な有害事象に関する報告書(第1報、第2報)」に基づき、報告された有害事象に関する発現状況、処置経過等について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題25	アステラス製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象とするASP1941の長期投与試験
審議事項	<ul><li>・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)</li><li>・治験に関する変更</li></ul>
審議内容概略	・「治験薬副作用症例報告書(国内)」、「治験薬副作用症例票(国内)」に基づき、有害事象の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等々について審議した。 ・「ASP1941 治験薬概要書 GLOBAL EDITION 3」の変更内容について審議した。 ・「同意説明文書」の変更内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	3施設からの依頼による。

議題26	アステラス製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象とするASP1941の長期投与試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	・治験に関する変更
審議内容概略	・「治験薬副作用症例報告書(国内)」、「治験薬副作用症例票(国内)」に基づき、有害事象の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等々について審議した。 ・「ASP1941 治験薬概要書 GLOBAL EDITION 3」の変更内容について審議した。 ・「同意説明文書」の変更内容について審議した。
	・「治験責任医師履歴書」に基づき、治験責任医師の変更について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題27	アステラス製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象とするASP1941の長期投与試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「治験薬副作用症例報告書(国内)」、「治験薬副作用症例票(国内)」に基づき、有害事象の発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等々について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題28	サノフィ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン新剤型の
	第Ⅲ相試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・治験参加カード等の記載内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題29	サノフィ株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン新剤型の
	第Ⅲ相試験
審議事項	・治験に関する変更
審議内容概略	・治験参加カード等の記載内容について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。