第28回 JAPSAM-第2IRB 審議議事録概要

| 日時 | 西暦 2014 年 1 月 7 日 18 時 00 分~20 時 30 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、〔欠〕永津委員、 |
| IRB 出席者 | [出]林(衆治)委員、[欠]石川副委員長 A、[欠]横田委員A、[出]兵藤委員 A、 |
| | [欠]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 | ・安全性情報定期報告 |
| | ・治験に関する変更 |
| 審議内容概略 | ・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」等に基づき、過去半年間に国内及び海外にお |
| | いて集積された副作用等症例を確認し、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。 |
| | ・「治験薬概要書」及び「説明文書・同意文書」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 | 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•報告事項 | •安全性情報定期報告 |
| | ・治験に関する変更 |
| | ・治験実施計画変更(報告) |
| 審議•報告内容 | ・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」等に基づき、過去半年間に国内及び海外にお |
| 概略 | いて集積された副作用等症例を確認し、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。 |
| | ・「治験薬概要書」及び「説明文書・同意文書」の変更内容について審議した。 |
| | ・「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 | 3施設からの依頼による。 |

| 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Ⅲ相試験 |
|--------|--|
| 審議事項 | •安全性情報定期報告 |
| | ・治験に関する変更 |
| 審議内容概略 | ・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」等に基づき、過去半年間に国内及び海外にお |
| | いて集積された副作用等症例を確認し、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。 |
| | ・「治験薬概要書」及び「説明文書・同意文書」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 | 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Ⅲ相試験 |
|---------|--|
| 審議•報告事項 | •安全性情報定期報告 |
| | ・治験に関する変更 |
| | •治験実施計画変更(報告) |
| 審議•報告内容 | ・「治験薬重篤副作用等症例定期報告書」等に基づき、過去半年間に国内及び海外にお |
| 概略 | いて集積された副作用等症例を確認し、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。 |
| | ・「治験薬概要書」及び「説明文書・同意文書」の変更内容について審議した。 |
| | ・「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 | ・「治験薬概要書(第9版追補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 | 6施設からの依頼による。 |

| 議題6 | 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 | ・当該院内で発生した重篤な有害事象(SAE 報告) |
| | ・治験に関する変更 |
| 審議内容概略 | ・「重篤な有害事象に関する報告書(第4報)」に基づき、報告された有害事象に関する発 |
| | 現状況、処置経過等の続報について審議した。 |
| | ・「治験薬概要書(第9版追補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7 | 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 |
| | •継続審査 |
| 審議内容概略 | ・「治験薬概要書(第9版追補3)」の変更内容について審議した。 |
| | ・「治験実施状況報告書(書式 11)」に基づき、過去一年間の治験実施状況(症例実績、安 |
| | 全性、GCP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8 | 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 | ・当該院内で発生した重篤な有害事象(SAE 報告) |
| | ・治験に関する変更 |

| 審議内容概略 | ・「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。 |
| | ・「治験薬概要書(第9版追補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9 | 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 | ・「治験薬概要書(第9版追補3)」の変更内容について審議した。 |
| | ・契約症例数の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10 | 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) |
| 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、添付文書の改訂箇所について審議した。 |
| 結果 | 治験の継続を承認。 |
| 特記事項 | 特になし。 |

| 議題11 | 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) |
| 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、添付文書の改訂箇所について審議した。 |
| 結果 | 治験の継続を承認。 |
| 特記事項 | 特になし。 |

| 議題12 | 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) |
| | ・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」、「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 |
| | 置経過等々を中心に審議した。 |
| | ・「重篤な有害事象に関する報告書(第3報)」に基づき、報告された有害事象に関する発 |
| | 現状況、処置経過等の続報について審議した。 |
| 結果 | 治験の継続を承認。 |
| 特記事項 | 特になし。 |

| 議題13 | 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) |

| 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 |
| | 置経過等々を中心に審議した。 |
| 結果 | 治験の継続を承認。 |
| 特記事項 | 特になし。 |

| 議題14 | 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 | ・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」、「治験薬副作用症例報告書(外国)」、及び「治験薬副作用 |
| | 症例票(外国)」に基づき、有害事象とその発現状況、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 | 2施設からの依頼による。 |

| 議題15 | 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 | ・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」、「治験薬副作用症例報告書(外国)」、及び「治験薬副作用 |
| | 症例票(外国)に基づき、有害事象とその発現状況、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 | 2施設からの依頼による。 |