

岡山済生会総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要（2017年12月分）  
（製造販売後調査を除く）

開催日時	平成 29 年 12 月 14 日（木） 16 時 ～ 17 時 15 分
開催場所	岡山済生会総合病院 管理棟 4 階 第 3・4 会議室
出席委員名	塩出 純二、西山 宜孝、田中 弘之、川上 恭弘、千田 茂樹、南石 良子、風早 純子、木村 泰治、則武 有美、中濱 孔貴、山田 宗志

1. 新規実施治験

なし

2. 継続治験

C 型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験	ABT-493 /ABT-530	Ⅲ	C 型慢性肝炎	アッヴィ	開発の中止等に関する報告をした。 審議結果一了承
ジェノタイプ 2 型 C 型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験	ABT-493 /ABT-530	Ⅲ	C 型慢性肝炎	アッヴィ	開発の中止等に関する報告をした。 審議結果一了承
バイエル薬品の依頼による肝細胞癌患者を対象とした BAY43-9006 の第Ⅲ相臨床試験	BAY43- 9006	Ⅲ	肝細胞癌	バイエル薬 品	開発の中止等に関する報告をした。 審議結果一了承

## 【岡山済生会総合病院附属外来センターからの審査委受託治験】

### 1. 新規実施治験

課題名	成分記号	開発相	対象疾患 (Ⅲ相以降)	依頼者	内容及び結果
田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験②	MT-6548	Ⅲ	腎臓性貧血	田辺三菱	試験実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認

### 2. 継続治験

課題名	成分記号	開発相	対象疾患 (Ⅲ相以降)	依頼者	内容及び結果
日本イーライリリ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 LY3009104 長期第Ⅲ相試験 (JADY)	LY3009104	Ⅳ	関節リウマチ	日本イーライリリー	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による小児成長ホルモン分泌不全症を対象とした VRS-317 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	VRS-317	Ⅱ/Ⅲ	成長ホルモン分泌不全症	シミック(治験国内管理人)	(1) 安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認 (2) 開発の中止等に関する報告をした。 審議結果－了承
ノバルティスファーマ株式会社の依頼による活動性強直性脊椎炎の日本人を対象とした AIN457 の第Ⅲ相臨床試験	AIN457	Ⅲ	活動性強直性脊椎炎	ノバルティスファーマ	(1) 安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認 (2) 治験に関する変更申請があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
ノバルティスファーマ株式会社の依頼による活動性体軸性脊椎関節炎患者を対象とした AIN457 の第3相試験	AIN457	Ⅲ	活動性体軸性脊椎関節炎	ノバルティスファーマ	(1) 安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認 (2) 治験に関する変更申請があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
経口血糖降下薬でコントロール不十分な日	HOE901/AV	Ⅲ	2型糖尿病	サノフィ	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について

本人2型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン / リキシセナチド配合剤 (リキシラン) の第Ⅲ相試験②	E0010				審議した。 審議結果—承認
基礎インスリン及び経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人2型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン / リキシセナチド配合剤 (リキシラン) の第Ⅲ相試験	HOE901/AV E0010	Ⅲ	2型糖尿病	サノフィ	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果—承認
協和発酵キリン株式会社の依頼による体軸性脊椎関節炎患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相試験	KHK4827	Ⅲ	体軸性脊椎関節炎	協和発酵キリン	(1) 治験の実施状況報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果—承認 (2) 治験に関する変更申請があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果—承認
シミック株式会社 (治験国内代理人) の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症を対象とした Somavaratan の第Ⅲ相試験	Somavaratan	Ⅲ	成長ホルモン分泌不全性低身長症	シミック (治験国内管理人)	(1) 安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果—承認 (2) 開発の中止等に関する報告をした。 審議結果—了承
ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験 (02)	Filgotinib	Ⅲ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ	(1) 安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果—承認 (2) 治験に関する変更申請があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果—承認
ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験 (03)	Filgotinib	Ⅲ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ	(1) 安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果—承認 (2) 治験に関する変更申請があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果—承認
EPS インターナショナル株式会社 (治験国内管理人) の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした MOD-4023 の第Ⅲ相試験	MOD-4023	Ⅲ	成長ホルモン分泌不全性低身長症	EPS インターナショナル (治験国内管理人)	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果—承認
ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼に	Filgotinib	Ⅲ	関節リウマチ	ギリアド・サ	(1) 安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性につい

よる関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験				イエンシズ	て審議した。 審議結果－承認 (2) 治験に関する変更申請があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
活動性強直性脊椎炎患者における Upadacitinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験	Upadacitinib	Ⅱ/Ⅲ	活動性強直性脊椎炎	アツヴィ	治験に関する変更申請があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認

### 【報告事項】

- ① 平成 29 年 12 月 1 日現在の治験の実施状況の報告をした。
- ② 治験事務局の活動を報告した。(平成 29 年 11 月分)