

岡山済生会総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要（2016年9月分）
 (製造販売後調査を除く)

開催日時	平成 28 年 9 月 8 日 (木) 16 時 ~ 17 時 5 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、田中 弘之、川上 恭弘、西原 富美枝、風早 純子、木村 泰治、則武 有美、飯生 明、山田 宗志

1. 新規実施治験
 なし

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
協和発酵キリン株式会社の依頼による RTA 402 の第Ⅱ相試験	RTA402	II	-	協和発酵キリン	(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
アステラス製薬依頼の感染性腸炎を対象とする OPT-80 の第Ⅲ相試験	OPT-80	III	感染性腸炎	アステラス 製薬	(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について迅速審査を行い、承認となったとこを報告した。 審議結果－了承
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	(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
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	(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

【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

なし

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 (JADY)	Ⅲ	関節リウマチ	日本イーラ イリリー	(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
日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 の依頼による基礎インスリンにて治療中の高齢 2 型糖尿病患者を対象に BI1356 (リナグリブチン) を併用投与する製造販売後臨床試験	リナグリブ チン	IV	2 型糖尿病	日本ベーリ ンガーイン ゲルハイム	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	シミック株 式会社 (治 験国内管理 人)	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
協和発酵キリン株式会社の依頼による二次 性副甲状腺機能亢進症を対象とした KHK7580 の第Ⅲ相試験 (一般臨床試験)	KHK7580	Ⅲ	二次性副甲状腺 機能亢進症	協和発酵キ リン	(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
協和発酵キリン株式会社 (治験国内管理人) の依頼による KRN23 (UX023-CL303) の第 Ⅲ相臨床試験	KRN23	Ⅲ	くる病・骨軟化症	協和発酵キ リン	(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
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	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
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	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
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②	HOE901/AV E0010	Ⅲ	2型糖尿病	サノフィ	治験に関する変更を報告した。 審議結果－了承
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③	HOE901/AV E0010	Ⅲ	2型糖尿病	サノフィ	治験に関する変更を報告した。 審議結果－了承
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④	HOE901/AV E0010	Ⅲ	2型糖尿病	サノフィ	治験に関する変更を報告した。 審議結果－了承
協和発酵キリン株式会社の依頼による小児X染色体遺伝性低リン血症性くる病・骨軟化症患者を対象としたKRN23の第Ⅲ相臨床試験	KRN23	Ⅲ	くる病・骨軟化症	協和発酵キリン	(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

【報告事項】

- ① 平成28年9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28年7、8月分）