

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11月分）  
(製造販売後調査を除く)

開催日時	平成29年11月9日(木) 16時～16時52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、南石 良子、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  
なし

## 【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
協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN23 (KRN23-004) の第Ⅲ相臨床試験	KRN23	Ⅲ	くる病・骨軟化症	協和発酵キリン	試験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	Filgotinib	Ⅲ	関節リウマチ	ギリアド・サ イエンシズ	試験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	アップヴィ	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	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	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	HOE901/AV E0010	Ⅲ	2 型糖尿病	サノフィ	(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

シラン) の第Ⅲ相試験②					(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
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/AVE0010	III	2型糖尿病	サノフィ	(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
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/AVE0010	III	2型糖尿病	サノフィ	(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) 終了報告を行なった。 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	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	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 (02)	Filgotinib	III	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ	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	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 KRN23 (KRN23-003) の第Ⅲ相試験	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
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-	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)	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

4023 の第Ⅲ相試験				内管理人)	
-------------	--	--	--	-------	--

## 【報告事項】

- ① 平成 29 年 11 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 10 月分)