

1. 開催日時 平成28年7月15日(金) 16:45~17:15
2. 開催場所 独立行政法人国立病院機構刀根山病院 第1会議室
3. 構成委員名 出席者 藤村晴俊(委員長)、山口俊彦(副委員長)、竹内幸康、竹内規之  
原暢広、原田真里子、平興隆、霜田求  
欠席者 吉田欣司、奥田淳子、山内一恭

※委員長が責任医師、分担医師になっている場合の審議進行は副委員長が行うが、副委員長不在時は委員会承認のもと指名されたものが審議進行を行う。

※構成委員の中で、責任医師あるいは分担医師、治験協力者になっている委員は、審議及び裁決には参加していない。

#### 議題及び審議結果を含む主な議論の概要

##### **【審議事項】**

下記事項について委員長(副委員長)及び治験管理室事務局より資料に基づき説明があった。

議題① アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象としたASP015K 第Ⅲ相試験  
(→安全性情報等に関する報告)  
(特に問題なし→承認)

議題② 大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象としたAD-810Nの検証的試験[第3相試験]  
(→安全性情報等に関する報告)  
(特に問題なし→承認)

議題③ 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象としたatezolizumabの第Ⅲ相試験  
(→治験分担医師の変更、安全性情報等に関する報告)  
(特に問題なし→承認)

議題④ EPSインターナショナル株式会社の依頼によるMycobacterium avium complexによる難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤(LAI)の無作為化、多施設、非盲検試験  
(→Protocol clarification memoの追加、安全性情報等に関する報告)  
EPSインターナショナル株式会社の依頼によるMycobacterium avium complexによる難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤(LAI)の多施設共同、安全性延長、非盲検試験  
(→安全性情報等に関する報告)  
(特に問題なし→承認)

議題⑤ 小児期発症脊髄性筋萎縮症に対するバルプロ酸ナトリウムの多施設共同医師主導治験：検証

的試験

(→重篤な有害事象に関する報告、安全性情報等に関する報告、モニタリング報告)  
(特に問題なし→承認)

議題⑥ 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 COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの肺過膨脹に対する効果を評価する第Ⅲ相試験  
(→安全性情報等に関する報告)  
(特に問題なし→承認)

議題⑦ アッヴィ合同会社の依頼による既存の合成 DMARD (csDMARD) を一定用量で投与中かつ csDMARD 治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者における ABT-494 とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験  
(→安全性情報等に関する報告)  
(特に問題なし→承認)

議題⑧ 日本新薬株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした NS-065/NCNP-01 の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験  
(→治験実施計画書・同意説明文書・治験薬概要書・治験参加カードの改訂)  
(特に問題なし→承認)

#### 【報告事項】

議題⑨ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 の第 2/3 相試験  
(→CRB 審議資料に関する変更、安全性情報等に関する報告)  
(国立病院機構本部中央治験審査委員会にて 7/12 (火) に承認済)

議題⑩ 武田薬品工業株式会社の依頼による早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012 (1mg) の第 3 相試験  
武田薬品工業株式会社の依頼による早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012 (1mg) の第 3 相継続長期投与試験  
武田薬品工業株式会社の依頼によるレボドパ併用下のパーキンソン病の治療における、TVP-101 (0.5mg 又は 1.0mg) の第 2/3 相試験  
(→治験実施計画書の改訂、安全性情報等に関する報告)  
(国立病院機構本部中央治験審査委員会にて 7/12 (火) に承認済)

議題⑪ 日本新薬株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした NS-065/NCNP-01 の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験  
(→治験協力者の変更)

議題⑫ EPS インターナショナル株式会社の依頼による Mycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤 (LAI) の多施設共同、安全性延長、非盲検試験  
(→治験協力者の変更)

次回委員会開催日

9 月 16 日 (金) 16 : 30 ~