

(医社)三矢会 前橋広瀬川クリニック 会議の記録の概要

第211回 / 2020年10月28日 19:00 ~ 20:00
前橋テルサ

出席委員名: 岡本正司、清水幸博、成清卓二、宇都木敏浩、坂庭緑、茂木敦、佐藤久美子

(1)治験実施の適否の審査

	治験依頼者	治験課題名	実施医療機関	審議内容	審議結果
1	MSD㈱	MSD株式会社の依頼によるMK-8189の後期第Ⅱ相試験	(医社)成仁病院 (地独)神奈川県立病院機構 神奈川県立精神医療センター	・治験実施の可否	承認
2	臨床研究	大動脈瘤診断マーカー試薬(抗オシオン重鎖I1抗体)の性能試験	(医社)三矢会 前橋広瀬川クリニック	・臨床研究実施の可否	承認

(2)治験継続の適否の審査、報告事項

	治験依頼者	治験名／対象疾患	実施医療機関	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
1	IQVIAサービシーズ ジャパン㈱ (治験国内管理人)	クインタリス・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンバグリフロジンの第Ⅲ相試験	(医) 奏健 やまもとクリニック	・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 ・治験実施計画書の変更 ・添付文書の変更	承認	—	—
2	田辺三菱製薬㈱	田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第Ⅱ／Ⅲ相試験	(医社)大田整形外科クリニック (医)五益会 東前橋整形外科病院 祐斎堂森本クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
3	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジェーション患者を対象としたOPC-34712(プレクスビプラゾール)の第Ⅱ／Ⅲ相試験	(医)丹沢病院 たぐちクリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
4	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジェーション患者を対象としたOPC-34712(プレクスビプラゾール)の第Ⅲ相長期試験	(医)丹沢病院 たぐちクリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
5	大塚製薬㈱	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ／Ⅲ相検証試験	たぐちクリニック (医社)すずき病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
6	大塚製薬㈱	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅲ相長期試験	たぐちクリニック (医社)すずき病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
7	臨床研究 (ファイザー㈱)	日本の成人におけるクロストリジウム・ディフィシル感染症の疾病負担: 大田区における積極的サーベイランス	(医財)仁医会 牧田総合病院	・治験実施状況報告	承認	—	—
8	バレクセル・インターナ ショナル㈱ (治験国内管理人)	慢性腎臓病患者を対象とした心・腎アウトカムを評価する、エンバグリフロジン1日1回投与に関する国際多施設共同、無作為化、並行群間、二重盲検、プラセボ対照比較臨床試験	(医社)しんクリニック (医社)三矢会 前橋広瀬川クリニック 太田糖尿病クリニック (医社)こうかん会 こうかんクリニック (医社)三矢会 上毛大橋クリニック	・重篤な有害事象に関する報告 (前橋広瀬川、太田) ・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
9	マルホ㈱	マルホ株式会社によるM606102の原発性腋窩多汗症患者に対する長期投与試験	さわだ皮膚科 (医社)なみいろの樹 なおこ皮膚科クリニック (医)千美会 千春皮膚科クリニック (医社)浅井皮膚科クリニック (医社)精華会 ミルティス皮膚科 角田クリニック (医社)恵礼会 北原皮膚科	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
10	マルホ㈱	再発性の性器ヘルペス患者を対象としたPatient Initiated TherapyによるASP2151単回投与の有効性を検証する第Ⅲ相、プラセボ対照、ランダム化、二重盲検、多施設共同、並行群間比較試験	(医社)醫精会 マイシテイククリニック 林皮フ・泌尿器・内科クリニック (医)すばる会 菅井皮膚科パークサイドクリニック (医社)成祐会 伊藤医院 (医社)佑仁会 クリニック津田沼 (医)聖和会 早川クリニック 岩佐クリニック (医)皓真会 野村クリニックなんば院 (医)雄仁会 すとうレディースクリニック (医)咲良会 さくまクリニック 新宿東口クリニック (医)矢野皮膚科泌尿器科医院	—	—	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
11	マルホ㈱	再発性の口唇ヘルペス患者を対象としたPatient Initiated TherapyによるASP2151単回投与の有効性を検証する第Ⅲ相、プラセボ対照、ランダム化、二重盲検、多施設共同、並行群間比較試験	(医社)醫精会 マイシテイククリニック 林皮フ・泌尿器・内科クリニック (医社)恵礼会 北原皮膚科 (医社)なみいろの樹 なおこ皮膚科クリニック (医)すばる会 菅井皮膚科パークサイドクリニック (医社)成祐会 伊藤医院 角田クリニック (医社)精華会 ミルティス皮膚科 とどろき皮膚科クリニック (医社)浅井皮膚科クリニック さわだ皮膚科 新鎌ヶ谷皮膚科 たかしま皮膚科 川崎皮膚科医院 おおかわ皮膚科クリニック 本田皮膚科 おくだ皮膚科クリニック まるやま皮膚科クリニック (医社)五十嵐医院 桜坂皮膚科クリニック (医)田代医院 とくなが皮膚科医院 (医)つつい皮膚科形成外科クリニック (医)矢野皮膚科泌尿器科医院 えぐち皮膚科	・重篤な有害事象に関する報告(とくなが)	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし

(2)治験継続の適否の審査、報告事項

	治験依頼者	治験名／対象疾患	実施医療機関	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
12	IQVIAサービシーズ ジャパン㈱ (治験国内管理人)	従来型／生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシニブと比較する試験	北播磨総合医療センター	・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 ・治験実施計画書の変更	承認	—	—
13	IQVIAサービシーズ ジャパン㈱ (治験国内管理人)	生物学的DMARD及び／又はヤススキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びサルマテマブと比較する試験	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施計画書の変更	承認	—	—
14	IQVIAサービシーズ ジャパン㈱ (治験国内管理人)	関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施計画書の変更	承認	—	—
15	アストラゼネカ㈱	アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたベンラリスマブ第Ⅲ相試験	(医社)健裕会 中谷病院	・患者用クイックガイド（eDiary）の変更	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
16	㈱リニカル (治験国内管理人)	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の被験者を対象としたTD-1473を用いた寛解導入療法及び寛解維持療法の有効性及び安全性を評価する第2b/3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、反復投与、プラセボ対照、並行群間試験	(医)勇雄会 岩下悦郎消化器内科クリニック	・治験実施計画書の変更 ・治験実施状況報告	承認	・治験実施計画書分冊の変更	特記事項なし
17	㈱リニカル (治験国内管理人)	潰瘍性大腸炎（UC）患者を対象とした、TD-1473の安全性及び忍容性を評価する3年間の多施設、長期安全性（LTS）試験	(医)勇雄会 岩下悦郎消化器内科クリニック	—	—	・治験実施計画書分冊の変更	特記事項なし
18	旭化成ファーマ㈱	変形性膝関節症患者を対象としたAK1830の第Ⅱ相試験	祐斎堂 森本クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
19	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-599の第Ⅱ相試験	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
20	アッヴィ合同会社	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウバダシニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Program to Evaluate Efficacy and Safety of Upadacitinib in Adult Subjects with Axial Spondyloarthritis	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施概要書の変更	承認	—	—
21	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による大うつ病性障害 患者 を対象とした OPC-64005 の第Ⅱ相試験	たぐちクリニック (地独)神奈川県立病院機構 神奈川県立精神医療センター	・治験実施概要書の変更 ・同意説明文書の変更 ・被験者募集手順に関する資料の変更（精神医療）	承認	—	—
22	帝人ファーマ㈱	GGsのMPAを対象とした第Ⅲ相試験	北播磨総合医療センター	—	—	・協議記録に関する報告	特記事項なし