2017 年 2 月 1	ひロ 広島が下す。原際例院心獣番目安良云 云磯の記録の似安
開催日時開催場所	2017 年 2 月 10 日(金) 17:04 ~ 18:00 広島赤十字·原爆病院 南棟 4 階 会議室
出席委員名	加世田 俊一、田利 晶、澤部 琢哉、濵武 基陽、平田 潤子、谷口 雅敏、 溝岡 ひとみ、北岡 智樹、天野 裕司、沖田 清治
議題及び審議 結果を含む主な 議論の概要	議題 1: アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の 第皿相比較試験(切替え試験) (審議):これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績をふまえ、提出
	資料により、当院における治験実施の妥当性について審議した。 →審議結果:承認
	議題 2. アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の 第皿相試験(貧血改善・改善維持試験)
	(審議):これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績をふまえ、提出 資料により、当院における治験実施の妥当性について審議した。 →審議結果:承認
	議題 3. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス 患者を対象とした第Ⅲ相試験(BEL113750)および日本における HGS1006-C1115 試験の多施設共同継続試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。 →審議結果:承認
	(審議):治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。 →審議結果:承認
	議題 4. 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 継続投与試験
	<ul><li>(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。</li><li>→審議結果:承認</li></ul>
	議題 5. 大塚製薬株式会社依頼による慢性骨髄性白血病(CML)又は Ph+急性リンパ性白血病(ALL)の患者を対象とした AP24534 の 第IV相試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。 →審議結果:承認
	議題 6. 第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG 162(デノスマブ)の第Ⅲ相試験
	<ul><li>(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。</li><li>→審議結果:承認</li></ul>

議題 7. 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

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。

→審議結果:承認

議題 8. 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

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。

→審議結果:承認

議題 9. ファイザ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 トファシチニブの第Ⅲ相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。

→審議結果:承認

議題 10. MSD 株式会社の依頼による MK-8228 の第Ⅲ相試験

(審議):治験実施計画書の変更について審議した。

→審議結果:承認

議題 11. YLバイオロジクス株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたYLB113 の第Ⅲ相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。

→審議結果:承認

議題 12. ファイザー株式会社の依頼による膝関節または股関節の変形性関節 症患者を対象とした Tanezumab の第Ⅲ相試験

(審議): Celecoxib Core Dara Sheet の変更について審議した。

→審議結果:承認

議題 13. MSD 株式会社の依頼による深在性真菌症の日本人患者を対象とした MK-5592 の第Ⅲ相臨床試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。

→審議結果:承認

議題 14. パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による保存期慢性腎臓病に伴う貧血を有する患者を対象とした AKB-6548(Vadadustat)の第 II 相試験

(報告):契約症例数の追加

議題 15. エーザイ株式会社の依頼によるメトトレキサートによる治療で効果 不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011 の用量反応性試験

(報告):契約症例数の追加

	議題 16. パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼に
	よる透析を実施中の慢性腎臓病に伴う貧血を有する患者を対象とし
	た AKB-6548(Vadadustat)の第Ⅱ相試験
	(審議):治験実施計画書、同意説明文書の変更について審議した。
	→審議結果∶承認
	議題 17. 製造販売後調査、副作用・感染症自発報告について
	(報告): 2016 年 12 月 29 日~2017 年 1 月 24 日の製造販売後調査の新規、
	契約変更、終了報告について
特記事項	なし