

2016 年 6 月度  
熊本整形外科病院 治験審査委員会 会議記録概要

開催日時	2016 年 6 月 7 日（火）18 時 00 分～19 時 00 分
開催場所	熊本整形外科病院 9 階 中会議室
出席委員名	清家 一郎、赤星 佳孝、田島 英明、西原 智恵子、下川 孝司、中村 文子、田邊 憲二、門岡 康弘、 鬼崎 信文、松崎 敦子

【審議事項】

議題①	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「CNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及び CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の継続投与試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題②	アステラス製薬株式会社の依頼による「関節リウマチ患者を対象とした ASP015K の後期第Ⅱ相試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書 ・ 治験に関する変更申請書
審議結果	承認
議題③	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①」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書 ・ 治験に関する変更申請書
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 第Ⅲ相試験②」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書 ・ 治験に関する変更申請書
審議結果	承認
議題⑤	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による大腿骨近位部骨折患者における bimagrumab の安全性及び有効性に関する第Ⅱ相試験
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑥	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)」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑦	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 AMG162 (デノスマブ) の第Ⅲ相試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書 ・ 治験に関する変更申請書
審議結果	承認
議題⑧	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 CHS-0214 長期継続試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書 ・ 治験に関する変更申請書 ・ 治験実施状況報告書
審議結果	承認
議題⑨	サノフィ株式会社の依頼による「中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象とした SAR153191 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書 ・ 治験に関する変更申請書
審議結果	承認
議題⑩	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」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書 ・ 治験に関する変更申請書

審議結果	承認
議題⑪	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるメトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトのメトトレキサート併用療法とメトトレキサート単独療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検試験（第Ⅳ相臨床試験）
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・治験に関する変更申請書
審議結果	承認
議題⑫	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」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・治験に関する変更申請書
審議結果	承認
議題⑬	アッヴィ合同会社の依頼による、関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・治験に関する変更申請書
審議結果	承認