### 平成 24 年 11 月

# 独立行政法人国立国際医療研究センター病院 治験等受託研究審査委員会

# 議事要旨

※開催日時、開催場所、出席委員名は別紙のとおり

※委員長が所用により出席できず、受託研究取扱細則第3条第2項第三号に基づき、副委員長が議事進行を行った。

### 治験及び製造販売後臨床試験に関する調査審議事項

■ 配布資料の確認、前回議事録及び議事要旨の確認

配布資料の確認がなされた。また、平成 24 年 10 月の当委員会議事録(前回議事録)及び 議事要旨(前回議事要旨)の確認がなされ、了承された。

#### ■ 新規研究課題

□ ONO-2745 第Ⅱ相試験 集中治療において人工呼吸中に鎮静が必要な手術後の患者に おける ONO-2745 3 群の多施設共同単盲検無作為化並行群間比較試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬:ONO-2745 (レミマゾラムベシル酸塩)

治験責任医師より、本治験の概要の説明及び事前審査担当委員より提示された質問事項(事前質問)に対する回答がなされた。また、利益相反に関する申告書が該当なしとして提出された。それらを含めて審議され、特に問題なく承認とされた。

□ ONO-3849 前期第Ⅱ相試験 オピオイド使用に伴う便秘に対する多施設共同非盲検非 対照試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: ONO-3849

治験責任医師より、本治験の概要の説明がなされた。また、利益相反に関する申告書が該 当なしとして提出された。それらを含めて審議され、説明文書、同意文書をより理解しや すい内容に修正すべき旨の指摘があり、それらを修正の上で承認とされた。

#### ■ 有害事象等の報告

□ 武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相試験

委託者:武田薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: TAK-438

治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書(第3報)が提出された。転帰は未回復、治験薬との因果関係は否定できると判断されている。治験を継続することについて審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176 b の第Ⅲ相試験

委託者:第一三共株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: DU-176b (エドキサバントシル酸塩水和物)

治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書(第3報)が提出された。転帰は回復、治験薬との因果関係は否定できると判断されている。治験を継続することについて審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176 b の第Ⅲ相試験

委託者:第一三共株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: DU-176b (エドキサバントシル酸塩水和物)

治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書(第 2 報)が提出された。上記と同一症例において、別の重篤な有害事象が発現した旨の報告である。転帰は回復、治験薬との因果関係は否定できないと判断されている。治験を継続することについて審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験

委託者:大鵬薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:S-1 (テガフール・ギメラシル・オテラシルカリウム)

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出された。本報告について、治験依頼者及び治験責任医師より、治験の継続に問題はなく治験実施計画書の改訂も不要であるが、 説明文書、同意文書は改訂を要する旨の見解が示された(契約等の一部変更として審議)。 治験を継続することについて審議され、特に問題なく承認とされた。 以下、治験又は試験依頼者及び治験又は試験責任医師が治験又は試験の継続に問題なく、 治験又は試験実施計画書及び同意説明文書の変更の必要性はないと判断しており、かつ緊 急報告、あるいは緊急報告と同程度の情報しか得られていない有害事象報告であり、治験 又は試験を継続することについて審議され、特に問題なくそれぞれ承認とされた。

□ 慢性血栓塞栓症肺高血圧症患者における BAY 63-2521 錠(1.0mg、1.5mg、2.0mg 又 は 2.5mg 1 日 3 回投与)の安全性および忍容性を検討する多施設共同、国際共同、長期 継続試験(CHEST-2)

委託者:バイエル薬品株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BAY 63-2521 (リオシグアト)

□ GSK548470 (テノホビル ジソプロキシフマル酸塩)の核酸アナログ製剤未治療の代償性 B型慢性肝疾患に対する臨床試験 (検証的試験) - 多施設共同、ランダム化、実薬 (エンテカビル水和物)対照、二重盲検、並行群間比較試験ならびにオープンラベル試験 -

委託者:グラクソ・スミスクライン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:GSK548470 (テノホビル ジソプロキシフマル酸塩)

- □ NS-304 の探索的評価試験のオープンラベル長期投与試験
- □ NS-304 の有効性、安全性及び薬物動態の検討試験

委託者:アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: NS-304 (Selexipag)

□ 第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者 を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) 第Ⅲ相試験

委託者:第一三共株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: CS-747S (プラスグレル塩酸塩)

□ 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176 b の第Ⅲ相試験

委託者:第一三共株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相被験薬:DU-176b (エドキサバントシル酸塩水和物)

□ 第一三共株式会社の依頼による高度腎機能障害を有する非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176 b (エドキサバントシル酸塩水和物) 第Ⅲ相試験 委託者:第一三共株式会社 研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相 被験薬:DU-176b (エドキサバントシル酸塩水和物)
□ 武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与患者を対象とした TAK-438の第Ⅲ相試験 □ 武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与患者を対象とした TAK-438の第Ⅲ相試験(長期継続投与試験) 委託者:武田薬品工業株式会社 研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相 被験薬:TAK-438
□ 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 Ba679+BI1744 の第Ⅲ相試験 委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相 被験薬:Ba679+BI1744 (Tiotropium+Olodaterol 配合剤)
□ ONO-7643 第 II 相試験 非小細胞肺がんに伴うがん悪液質に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験 委託者:小野薬品工業株式会社 研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第 II 相 被験薬:ONO-7643
<ul> <li>□ 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特発性肺線維症患者を対象とした BIBF1120 の第Ⅲ相試験</li> <li>□ 特発性肺線維症 (IPF) 患者を対象に、BIBF1120 を長期間経口投与したときの安全性を検討する非盲検延長試験</li> <li>委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相被験薬:BIBF1120</li> </ul>

□ デノスマブの未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした製造販売後臨床試験

委託者:第一三共株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/製造販売後臨床試験

被験薬: AMG162 (デノスマブ)

□ 再発・治療抵抗性 DLBCL 患者(自家幹細胞移植予定者)を対象としたオファツムマブ 併用救援化学療法とリツキシマブ併用救援化学療法との国際共同第Ⅲ相比較試験

委託者:グラクソ・スミスクライン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:GSK1841157 (オファツムマブ)

□ KHK4563 第 II 相二重盲検比較試験

委託者:協和発酵キリン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: KHK4563/被験機器: A03-1000

□ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による C 型慢性肝炎を対象とした MP-424 の臨床試験

委託者:田辺三菱製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: MP-424 (テラプレビル)

- □ 急性増悪期統合失調症患者を対象としたアセナピン舌下錠を 6 週間投与した際の有効性及び安全性を評価する多施設共同,ランダム化,二重盲検比較,固定用量,プラセボ対照試験
- □ 統合失調症患者を対象としたアセナピン舌下錠の長期延長投与試験
- □ 残遺型、多剤併用、多量投与、治療抵抗性統合失調症患者を対象としたアセナピンの長期投与試験

委託者: MSD 株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: SCH 900274 (アセナピンマレイン酸塩)

□ 低用量アスピリン投与患者に対するE3810の長期投与試験

委託者:エーザイ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ/Ⅲ相

被験薬: E3810 (ラベプラゾールナトリウム)

□ アステラス製薬依頼の FK949E の双極性障害患者の大うつ病エピソードを対象とした

#### 第Ⅱ/Ⅲ相試験

委託者:アステラス製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ/Ⅲ相

被験薬:FK949E (クエチアピンフマル酸塩)

□ 症候性肺塞栓症を伴わない急性症候性深部静脈血栓症の治療並びに再発抑制における リバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした多施設共同、無作為 化、非盲検(リバーロキサバンの用量群間のみ二重盲検)、盲検下評価、実薬対照、並 行群間比較試験

□ 急性症候性肺塞栓症(症候性深部静脈血栓症の有無を問わない)の治療並びに再発抑制 におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした多施設共 同、無作為化、非盲検、盲検下評価、実薬対照、並行群間比較試験

委託者:バイエル薬品株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BAY 59-7939 (リバーロキサバン)

□ クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験 (BCDO)

- □ クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験 (BCDV)
- □ クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験 (BCDM)
- □ クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲb 相試験

委託者: クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)

(治験依頼者: Eli Lilly and Company)

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: LY2127399

□ 肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした BAY q 6256 (iloprost) 吸入療法の有効性、安全性及び薬物動態を検討する多施設共同、非無作為化、非盲検、非対照試験

委託者:バイエル薬品株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BAY q 6256 (iloprost)

□ アストラゼネカ株式会社の依頼による難治性逆流性食道炎患者を対象とした D961H の 第Ⅲ相試験

委託者:アストラゼネカ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: D961H(エソメプラゾールマグネシウム水和物)

### ■ 契約等の一部変更

□ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験

委託者:大鵬薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: S-1 (テガフール・ギメラシル・オテラシルカリウム)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画書、説明文書、同意文書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 低用量アスピリン投与患者に対するE3810の長期投与試験

委託者:エーザイ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ/Ⅲ相

被験薬:E3810 (ラベプラゾールナトリウム)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画 書、説明文書、同意文書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 残遺型、多剤併用、多量投与、治療抵抗性統合失調症患者を対象としたアセナピンの長期投与試験

委託者: MSD 株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: SCH 900274 (アセナピンマレイン酸塩)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画 書、説明文書、同意文書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 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 Ba679+BI1744の第Ⅲ相試験

委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:Ba679+BI1744 (Tiotropium+Olodaterol 配合剤)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書、同意文書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく

承認とされた。

□ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による C 型慢性肝炎を対象とした MP-424 の臨床試験

委託者:田辺三菱製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: MP-424 (テラプレビル)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画書、治験薬概要書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者 を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) 第Ⅲ相試験

委託者:第一三共株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: CS-747S (プラスグレル塩酸塩)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画 書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

- □ 田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214(一般名 Cariprazine)の第 II/III相試験
- □ 田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214(一般名 Cariprazine)の継続長期投与試験

委託者田辺三菱製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ/Ⅲ相

被験薬: MP-214 (Cariprazine)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画 書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 大日本住友製薬株式会社の依頼による AS-3201 (ラニレスタット) の糖尿病性神経障害 患者を対象とした第Ⅲ相試験

委託者:大日本住友製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: AS-3201 (ラニレスタット)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画書、治験薬概要書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼に

よる関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲ相試験 (BCDM)

委託者: クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)

(治験依頼者: Eli Lilly and Company)

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: LY2127399

治験国内管理人及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施 計画書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ NS-304 の探索的評価試験のオープンラベル長期投与試験

委託者:アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: NS-304 (Selexipag)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験分担医師 に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ NS-304 の有効性、安全性及び薬物動態の検討試験

委託者:アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: NS-304 (Selexipag)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験分担医師 に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者における BAY 63-2521 錠(1.0mg、1.5mg、2.0mg 又 は 2.5mg 1 日 3 回投与)の安全性および忍容性を検討する多施設共同、国際共同、長期 継続試験(CHEST-2)

委託者:バイエル薬品株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BAY 63-2521 (リオシグアト)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験分担医師 に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした BAY q 6256 (iloprost) 吸入療法の有効性、安全性及び薬物動態を検討する多施設共同、非無作為化、非盲検、非対照試験

委託者:バイエル薬品株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BAY q 6256 (iloprost)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験分担医師 に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 心不全患者に対するトルバプタン短期投与の中長期的な予後に及ぼす影響を検討する 多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験(第IV相試験)

委託者:大塚製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/製造販売後臨床試験

被験薬: OPC-41061 (トルバプタン)

試験依頼者及び試験責任医師より、試験に関する変更申請書が提出された。試験分担医師 に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 特発性肺線維症 (IPF) 患者を対象に、BIBF1120 を長期間経口投与したときの安全性 を検討する非盲検延長試験

委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BIBF1120

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画書、その他の文書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 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特発性肺線維症患者を対象と した BIBF1120 の第Ⅲ相試験

委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BIBF1120

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験実施計画書、その他の文書に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。

□ 残遺型、多剤併用、多量投与、治療抵抗性統合失調症患者を対象としたアセナピンの長期投与試験

委託者: MSD 株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: SCH 900274 (アセナピンマレイン酸塩)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。治験分担医師 に係る変更申請であり、審議され、特に問題なく承認とされた。 以下、軽微な治験実施計画書等の変更申請であり、審議され、特に問題なくそれぞれ承認とされた。

□ GSK548470 (テノホビル ジソプロキシフマル酸塩) の核酸アナログ製剤未治療の代償性 B型慢性肝疾患に対する臨床試験 (検証的試験) - 多施設共同、ランダム化、実薬 (エンテカビル水和物) 対照、二重盲検、並行群間比較試験ならびにオープンラベル試験 -

委託者:グラクソ・スミスクライン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:GSK548470 (テノホビル ジソプロキシフマル酸塩)

□ NS-304 の探索的評価試験のオープンラベル長期投与試験

委託者:アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: NS-304 (Selexipag)

□ NS-304 の有効性、安全性及び薬物動態の検討試験

委託者:アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: NS-304 (Selexipag)

□ 心不全患者に対するトルバプタン短期投与の中長期的な予後に及ぼす影響を検討する 多施設共同,プラセボ対照,二重盲検,並行群間比較試験(第IV相試験)

委託者:大塚製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/製造販売後臨床試験

被験薬: OPC-41061 (トルバプタン)

□ 大日本住友製薬株式会社の依頼による AS-3201 (ラニレスタット) の糖尿病性神経障害 患者を対象とした第Ⅲ相試験

委託者:大日本住友製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: AS-3201 (ラニレスタット)

□ 慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者における BAY 63-2521 錠(1.0mg、1.5mg、2.0mg 又 は 2.5mg 1 日 3 回投与)の安全性および忍容性を検討する多施設共同、国際共同、長期 継続試験(CHEST-2)

委託者:バイエル薬品株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BAY 63-2521 (リオシグアト)

□ アステラス製薬依頼の FK949E の双極性障害患者の大うつ病エピソードを対象とした 第 II/III 相試験

委託者:アステラス製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ/Ⅲ相

被験薬:FK949E (クエチアピンフマル酸塩)

□ 大塚製薬株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした第 I 相試験

委託者:大塚製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅰ相

- □ 症候性肺塞栓症を伴わない急性症候性深部静脈血栓症の治療並びに再発抑制における リバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした多施設共同、無作為 化、非盲検(リバーロキサバンの用量群間のみ二重盲検)、盲検下評価、実薬対照、並 行群間比較試験
- □ 急性症候性肺塞栓症(症候性深部静脈血栓症の有無を問わない)の治療並びに再発抑制 におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした多施設共 同、無作為化、非盲検、盲検下評価、実薬対照、並行群間比較試験

委託者:バイエル薬品株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BAY 59-7939 (リバーロキサバン)

#### ■ 報告事項

□ SLWako 試薬 HIV Ag/Ab の相関性試験

委託者:三洋化成工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/体外診断用医薬品 相関性試験

被験薬: SLWako 試薬 HIV Ag/Ab (ヒト免疫不全症ウイルス 1p24 抗原・HIV 抗体キット)

試験責任医師より試験終了報告書が提出されたことに伴い、総長より試験終了に関する通知書が提出され、特に問題なく了解された。

#### ■ その他

□ 平成24年度治験等実施状況について

事務局より、平成24年10月31日現在の平成24年度治験等実施状況について報告がなさ

れ、特に意見なく了解された。

以上

- ■開催期日:平成24年11月22日(木) 17時00分から18時00分
- ■開催場所:国立国際医療研究センター 国際協力研修棟5階 大会議室

# ■委員名簿及び出欠

## [1] 専門的知識を有する者

委員長		病院	副院長	清水	利夫	[欠]
副委員長		病院	薬剤部長	三上	二郎	(出)
委	員	病院	救命救急センター長	木村	昭夫	(出)
J	J	病院	放射線診療部長	蓮尾	金博	(出)
J	J	病院	臨床研究開発部長	菊池	嘉	〔欠〕
J.	J	病院	乳腺外科医長	安田	秀光	(出)
J.	J	病院	第二糖尿病科医長	本田	律子	(出)
J	IJ	病院	第一消化器内科医長	柳瀬	幹雄	(出)
J	IJ	病院	看護部長	淺沼	智恵	(出)
J.	J	研究所	疾患制御研究部長	湯尾	明	(出)
J.	J	国際臨床研究センター	医療情報解析研究部長	新保	卓郎	(出)

## [2] 専門的知識を有する者以外

委	員	企画戦略局		企画戦略局長	亀井	美登里	(出)
IJ		監査室		監査室長	高橋	信章	〔欠〕
IJ		統括事務部	総務部	総務課調達企画室長	藤間	勝巳	[欠]

## 〔3〕 実施医療機関と利害関係を有しない者

委	員	薬剤師	明治薬科大学名誉教授	緒方	宏泰 氏	〔欠〕
IJ		薬剤師	前 社団法人日本臨床検査薬協会専務理事	田口	隆久 氏	(出)
IJ		法律家	弁護士	小濹	優一 氏	[H]