

**第24回 一般社団法人 東北臨床研究審査機構  
共同臨床研究審査委員会 議事録概要**

開催日時	平成29年8月7日(月) 17時30分～18時45分
開催場所	弘前大学、秋田大学、岩手医科大学、福島県立医科大学、東北医科薬科大学、 東北大学、東京（電子会議システムで各会場を中継し実施）
出席委員	高野忠夫委員長、浅井篤副委員長、西條芳文副委員長、大門眞、三浦昌朋、 飯島克則、菅井有、工藤賢三、南川一夫、稲野彰洋、畑中貞雄、大北全俊、 桜井なおみ、野中希、金野さつき
欠席委員	齋藤貴史、今田恒夫、太田伸男、高橋史朗、阿部隆徳、横田恵子
議題及び審議 結果を含む主な 議論の概要	<p><b>【新規治験の審議】</b>  1. 「アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス(SLE)患者を対象としたanifrolumab(MEDI-546)の第Ⅲ相長期継続試験」(東北大学病院)  ・これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、科学的側面、倫理的側面、実施体制など治験実施の妥当性について審議した。  審議結果:承認</p> <p>2. 「6歳以上16歳未満の小児高血圧患者を対象としたTAK-536の第3相長期投与試験」(福島県立医科大学附属病院)  ・これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、科学的側面、倫理的側面、実施体制など治験実施の妥当性について審議した。  審議結果:承認</p> <p><b>【変更の審議】</b>  1. 「アツヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたveliparibの国際共同第Ⅲ相試験」(東北大学病院)  ・治験分担医師の変更について、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</p> <p>2. 「股関節機能障害患者における人工股関節全置換術又は人工骨頭置換術に対するTNS合金ステムの多施設共同単群非盲検試験」(東北大学病院)  ・治験分担医師の変更について、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</p> <p>3. 「6歳以上16歳未満の小児高血圧患者を対象としたTAK-536の第3相長期投与試験」(宮城県立こども病院)  ・説明文書・同意文書の変更について、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</p> <p><b>【安全性の審議】</b>  1. 「股関節機能障害患者における人工股関節全置換術又は人工骨頭置換術に対するTNS合金ステムの多施設共同単群非盲検試験」(仙台赤十字病院)  ・仙台赤十字病院で発生した重篤な有害事象報告(第1報)について、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</p>

	<p>2. 「アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたveliparibの国際共同第Ⅲ相試験」(東北大学病院、岩手医科大学病院)  ・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、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</p> <p>3. 「アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス(SLE)患者を対象としたanifrolumab(MED1-546)の第Ⅲ相試験」(東北大学病院、秋田大学医学部付属病院)  ・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、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</p> <p>4. 「MSD株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験」(東北大学病院)  ・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、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</p> <p>5. 「掌蹠膿疱症患者を対象としたCNT01959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、プラセボ対照、第Ⅲ相試験」(福島県立医科大学附属病院)  ・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、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</p> <p>6. 「ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験」(福島県立医科大学附属病院、福島県立医科大学会津医療センター附属病院)  ・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、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</p> <p>7. 「ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験」(福島県立医科大学附属病院、福島県立医科大学会津医療センター附属病院)  ・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、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</p>
	<p><b>【報告】</b></p> <p>1. 「田辺三菱製薬による第1相試験」(東北大学病院)  ・治験終了報告</p> <p>2. 「ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験」(福島県立医科大学附属病院)  ・治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)の報告</p> <p>3. 「ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験」(福島県立医科大学会津医療センター附属病院)  ・迅速審査(2017/7/5) 治験分担医師の削除</p> <p>4. 「ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験」(福島県立医科大学附属病院、福島県立医科大学会津医療センター附属病院)  ・迅速審査(2017/7/5) 治験分担医師の削除、被験者募集手順(広告等)及び治験のお願いの変更</p>