

第 200 回 杏林大学医学部付属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2015 年 3 月 11 日 (水) 13 : 00~13 : 32
開催場所	杏林大学医学部付属病院 外来棟 10 階第 1 会議室
出席委員名	楊 國昌、古瀬純司、滝澤 始、角田 透、森 俊幸、櫻井裕之、篠原高雄、大場道子、 小河百合子、蒔田耕平、高戸谷繁通、中竹俊彦、萩原玉味
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【前回議事録の確認】 前回の議事録要旨及び会議の記録の概要の確認がなされ、了承された。</p> <p>【治験実施状況の確認】 2015 年 2 月 28 日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。</p> <p>【平成 27 年度治験審査委員会開催日について】 平成 27 年度に開催する治験審査委員会の日程が確定したことを説明した。</p> <p>議題 1. 日本ベリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラー ト (110mg 又は 150mg, 経口 1 日 2 回) の脳卒中の再発予防における有効性及 び安全性をアセチルサリチル酸 (100mg 経口 1 日 1 回) と比較するランダム化、 二重盲検試験 (RE-SPECT ESUS) 第Ⅲ相 (受付番号 : 1501) [審議事項] 治験の実施の妥当性について審議した。 審議結果 : 修正の上で承認 (同意説明文書の一部を修正すること)</p> <p>議題 2. バイエル薬品株式会社の依頼による症候性肺動脈性肺高血圧症患者を対象とし た BAY 63-2521 の第Ⅲ相試験 (長期継続試験) (受付番号 : 0917) [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。 審議結果 : 承認</p> <p>議題 3. バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫 (DME) 患者に対する VEGF Trap-Eye 硝子体内反復投与の有効性および安全性を、対照治療と比較検討す る無作為化二重マスク第Ⅲ相臨床試験 (受付番号 : 1105) [審議事項] 治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性につ いて審議した。 治験期間が 1 年を超えるため、引き続き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</p> <p>議題 4. アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした MDV3100 の第 Ⅲ相試験 (受付番号 : 1110) [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、当該治験薬に係る外国措置報告に基</p>

づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書補遺の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

同意説明文書の変更にに基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 5. 日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした LY2439821 の第Ⅲ相試験（受付番号：1207）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続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. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I/II 相試験（受付番号：1211）

[審議事項] 治験実施計画書別紙、治験実施計画書追補の変更にに基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 7. 自ら治験を実施する者（永根基雄）が実施する、ITK-1 第Ⅲ相プラセボ対照二重盲検比較試験－HLA-A24陽性のテモゾロミド治療抵抗性神経膠芽腫患者を対象としたITK-1 投与の有効性と安全性を検証する臨床試験－（受付番号：1216）

[審議事項] モニタリング結果報告に基づき、引き続き治験を継続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. テルモ株式会社の依頼による TCD-11091 の多施設共同比較試験（第Ⅲ相臨床試験）（受付番号：1218）

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 9. バイエル薬品株式会社の依頼による、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（第Ⅲ相）（受付番号：1219）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続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. 株式会社ヤクルト本社の依頼による第 I / II 相試験（受付番号：1301）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が 1 年を超えるため、引き続き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 11. 第一三共株式会社の依頼による胃癌・胃食道接合部癌患者を対象とした Nimotuzumab の第Ⅲ相試験（受付番号：1302）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続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. 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の第Ⅲ相試験(JADV)（受付番号：1304）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書補遺、治験実施計画書別冊の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 13. 塩野義製薬株式会社の依頼による第 2/3 相試験(継続長期投与試験)
(受付番号：1308)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書補遺の追加に基づき、引き続き治験を継続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. バイエル薬品株式会社の依頼による嚢胞性線維症以外の気管支拡張症を有する患者を対象にシプロフロキサシンドライパウダー吸入剤（DPI）32.5 mg の 1 日 2 回を間欠投与（28 日間投与／28 日間休薬、又は 14 日間投与／14 日間休薬）した際の初回の急性増悪までの期間及び急性増悪の頻度をプラセボと比較検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較試験（第Ⅲ相）（受付番号：1310）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題15. アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするASP3550の第Ⅲ相試験（受付番号：1311）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書補遺の追加、治験実施計画書別紙の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 16. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした GSK1325760（アンブリセンタン）の第Ⅲ相試験
(受付番号：1314)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

[報告事項] 治験が中止されたことを報告した。

議題 17. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした GSK1325760（アンブリセンタン）の第Ⅲ相継続投与試験
(受付番号：1315)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

[報告事項] 治験が中止されたことを報告した。

議題 18. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるゲムシタビン治療不応の局所進行、再発又は転移を有する胆道癌患者における MEK 阻害薬 GSK1120212 単剤による二次治療を対象とした第 IIa 相試験 (受付番号：1316)

[審議事項] 治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 19. 杏林製薬株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした KRP-AB1102F の長期投与試験 (受付番号：1317)

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 20. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるプラチナ製剤又はフッ化ピリミジン系薬剤を含む併用一次治療後に進行した転移性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を有する日本人患者を対象としたラムシルマブの第 II 相試験
(受付番号：1318)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 21. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による QTI571 による治療が有益である肺動脈性肺高血圧症患者に QTI571 の投与を継続する第Ⅲ相試験
(受付番号：1319)

[審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 22. 株式会社グリーンペプタイトの依頼による前立腺癌患者を対象とした ITK-1 の第Ⅲ相試験（受付番号：1320）

[審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 23. 大日本住友製薬株式会社の依頼による BBI608 の前治療歴のある進行結腸直腸がん患者を対象としたプラセボ対照ランダム化第 3 相試験（受付番号：1321）

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 24. 塩野義製薬株式会社の依頼によるオピオイド誘発性の便秘症を有するがん患者を対象とした naldemedine の第 3 相臨床試験 ー 二重盲検並行群間比較試験 ー（受付番号：1322）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 25. 塩野義製薬株式会社の依頼によるオピオイド誘発性の便秘症を有するがん患者を対象とした naldemedine の第 3 相臨床試験 ー 継続投与試験 ー（受付番号：1323）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 26. 日本メドトロニック株式会社の依頼による MDT-1112 経カテーテルペーシングシステムの臨床試験（受付番号：1327）

[審議事項] 当該治験機器で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

症例報告書の見本の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 27. 協和発酵キリン株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした ARQ 197 (tivantinib) の第 III 相試験（受付番号：1328）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。
安全性情報に基づく治験実施計画書、説明文書・同意文書の変更の妥当性について審議した。
被験者の募集の手順に関する資料の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。
審議結果：承認

議題 28. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験（受付番号：1329）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。
審議結果：承認

議題 29. 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 のプラセボに対する優越性試験（第Ⅲ相）（受付番号：1330）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。
審議結果：承認

議題 30. 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 の継続投与試験（第Ⅲ相）（受付番号：1331）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。
審議結果：承認

議題 31. メルクセローノ株式会社の依頼による膵癌患者を対象とした TH-302 の第 III 相臨床試験（受付番号：1332）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。
治験期間が 1 年を超えるため、引き続き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 32. 協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験（継続長期投与試験）（受付番号：1401）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。
治験期間が 1 年を超えるため、引き続き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 33. ゼリア新薬工業株式会社の依頼による Z-360 の第 II 相試験 (受付番号: 1402)

[審議事項] 治験期間が 1 年を超えるため、引き続き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 34. バイエル薬品株式会社の依頼による肝転移巣に対する根治療法後のステージ IV 結腸・直腸癌患者を対象に、術後補助療法としてのレゴラフェニブとプラセボを比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照第 III 相比較臨床試験 (受付番号: 1404)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書、説明文書・同意文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が 1 年を超えるため、引き続き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 35. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 の第 II 相試験 (受付番号: 1405)

[審議事項] 治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が 1 年を超えるため、引き続き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 36. 塩野義製薬株式会社の依頼による S-588410 の第 2 相試験 (受付番号: 1406)

[審議事項] 治験薬概要書、治験実施計画書、同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が 1 年を超えるため、引き続き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 37. ジェイファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験 (受付番号: 1407)

[審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 38. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第 II 相試験 慢性心不全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 (受付番号: 1408)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、年次報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 39. バイエル薬品株式会社の依頼によるポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト+光線力学療法（適応を有する場合にのみ実施）の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第 IIIb/IV 相試験（受付番号：1410）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書、試験実施計画書別紙の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 40. アステラス製薬株式会社の依頼による第 I 相試験（受付番号：1411）

[審議事項] 治験実施計画書、同意説明文書の変更、治験薬の服薬日誌の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 41. 一般社団法人 日本血液製剤機構の依頼によるギラン・バレー症候群を対象とした GB-0998 の第 III 相試験（受付番号：1412）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬の添付文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 42. MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第 II/III 相試験（受付番号：1413）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書、治験薬概要書追補の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 43. MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌の未治療患者を対象とした MK-3475 とプラチナ製剤併用化学療法を比較する無作為化非盲検第 III 相試験（受付番号：1415）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書、治験薬概要書追補の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 44. 塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の第 3 相長期投与試験（受付番号：1417）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 45. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP の第Ⅲ相試験（受付番号：1418）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 46. 以下の治験について、開発が中止されたことを報告した。

ファイザー株式会社の依頼による EYE001 の中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性症を対象とした臨床試験（受付番号：0403019）

議題 47. 以下の迅速審査について報告された。

バイエル薬品株式会社の依頼による症候性肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした BAY 63-2521 の第Ⅲ相試験（長期継続試験）（受付番号：0917）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015 年 3 月 4 日（水）実施：承認）

治験期間の延長（2015 年 3 月 4 日（水）実施：承認）

バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫（DME）患者に対する VEGF Trap-Eye 硝子体内反復投与の有効性および安全性を、対照治療と比較検討する無作為化二重マスク第Ⅲ相臨床試験（受付番号：1105）

治験期間の延長（2015 年 3 月 4 日（水）実施：承認）

アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした MDV3100 の第Ⅲ相試験（受付番号：1110）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015 年 3 月 4 日（水）実施：承認）

バイエル薬品株式会社の依頼による、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（第Ⅲ相）（受付番号：1219）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015 年 3 月 4 日（水）実施：承認）

バイエル薬品株式会社の依頼による嚢胞性線維症以外の気管支拡張症を有する患者を対象にシプロフロキサシンドライパウダー吸入剤（DPI）32.5 mg の 1 日 2 回を間欠投与（28 日間投与／28 日間休薬、又は 14 日間投与／14 日間休薬）した際の初回の急性

増悪までの期間及び急性増悪の頻度をプラセボと比較検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較試験（第Ⅲ相）（受付番号：1310）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

杏林製薬株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした KRP-AB1102F の長期投与試験（受付番号：1317）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による QTI571 による治療が有益である肺動脈性肺高血圧症患者に QTI571 の投与を継続する第Ⅲ相試験（受付番号：1319）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

株式会社グリーンペプタイトの依頼による前立腺癌患者を対象とした ITK-1 の第Ⅲ相試験（受付番号：1320）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

日本メドトロニック株式会社の依頼による MDT-1112 経カテーテルペーシングシステムの臨床試験（受付番号：1327）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

メルクセローノ株式会社の依頼による膵癌患者を対象とした TH-302 の第Ⅲ相臨床試験（受付番号：1332）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験（継続長期投与試験）（受付番号：1401）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

治験期間の延長（2015年3月4日（水）実施：承認）

帝人ファーマ株式会社の依頼による GGS の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（CIDP）を対象とした第Ⅲ相試験（受付番号：1403）

治験実施計画書の誤記修正・治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更
（2015年3月4日（水）実施：承認）

バイエル薬品株式会社の依頼による肝転移巣に対する根治療法後のステージⅣ結腸・直腸癌患者を対象に、術後補助療法としてのレゴラフェニブとプラセボを比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相比較臨床試験（受付番号：1404）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験（受付番号：1411）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

M S D株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ/Ⅲ相試験（受付番号：1413）

治験分担医師の変更（2015年3月4日（水）実施：承認）

大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP の第Ⅲ相試験（受付番号：1418）

治験実施計画書の誤記修正・治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更
（2015年3月4日（水）実施：承認）

以上