

第 212 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	2016 年 3 月 9 日 (水) 13:00~14:02
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、似鳥俊明、篠原高雄、大場道子、小河百合子、野尻一之、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】 2016 年 2 月 29 日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。</p> <p>【治験に関する諸規程の改正について】 治験に関する諸規程の改正について説明した。</p> <p>【平成 28 年度治験審査委員会開催日について】 平成 28 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. バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 の第Ⅲ相試験 (受付番号: 1601) [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: 承認</p> <p>議題 2. Pearl Therapeutics, Inc. の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第Ⅲ相試験 (受付番号: 1529) [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: 承認</p> <p>議題 3. 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 4. 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</p> <p>議題 5. 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</p>

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] 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。
治験薬取扱い手順書の変更に基づき、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。
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 6. 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] 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 7. 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 8. わかもと製薬株式会社の依頼による WP-0508ST 第 II / III 相試験 (糖尿病黄斑浮腫に対する非投与群を対照とした WP-0508ST テノン嚢下投与による二重遮蔽試験) (受付番号：1305)

[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 9. 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] 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

議題 10. 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。

審議結果：承認

議題 11. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-118 の膵癌患者を対象とした第 III 相試験（受付番号：1312）

[審議事項] 治験実施計画書追補の追加、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。

契約変更（治験実施期間の延長）の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 12. 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 13. 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 14. 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。

治験実施計画書分冊、治験機器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 15. 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。

審議結果：承認

議題 16. 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] 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

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 17. 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] 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 18. 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）

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 19. 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、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。

治験薬概要書、CRA 一覧の変更に基づき、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 20. 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。

治験実施計画書、同意説明文書の変更、治験参加カードの追加に基づき、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 21. 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。

審議結果：承認

議題 22. あすか製薬株式会社の依頼による CDB-2914 の第Ⅱ相臨床試験（受付番号：1416）

[審議事項] 同意説明文書、参照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。

契約変更（治験実施期間の延長）の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 23. 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。

審議結果：承認

議題 24. 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関する個別症例報告、当該治験薬に係る外国措置報告に基づき、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. 日本ペーリンガー・インゲルハ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] 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 26. 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）（受付番号：1502）

[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 27. 大日本住友製薬株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害の大うつ病エピソードの患者を対象とした SM-13496 の第Ⅲ相試験（受付番号：1503）

[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 28. 大日本住友製薬株式会社の依頼による双極 I 型障害患者を対象とした SM-13496 の第Ⅲ相試験（受付番号：1504）

[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. アストラゼネカ株式会社の依頼による AZD5363 の第Ⅱ相試験（受付番号：1505）

[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. バイエル薬品株式会社の依頼による血管新生緑内障を有する日本人患者を対象としたアフリベルセプトの硝子体内投与による有効性、安全性及び忍容性を検討する無作為化二重遮蔽比較対照第Ⅲ相試験（受付番号：1506）

[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 31. 武田薬品工業株式会社の依頼による大うつ病性障害の治療における、Lu AA21004 の臨床第 3 相試験（受付番号：1508）

[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 32. 株式会社カネカの依頼による下肢潰瘍を有する閉塞性動脈硬化症患者を対象とした吸着型血液浄化器 AS-25 の検証的臨床試験（受付番号：1509）

[審議事項] 当該治験機器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 33. バイエル薬品株式会社の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対するアフリベルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第Ⅳ相試験（受付番号：1510）

[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 34. アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験（受付番号：1511）

[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。

治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更及び追加に基づき、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 35. MSD 株式会社の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験（受付番号：1512）

[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 36. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験（受付番号：1513）

[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 37. ナノキャリア株式会社の依頼による局所進行性又は転移性膵癌患者を対象とした NC-6004 の第Ⅲ相試験（受付番号：1515）

[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 38. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅱ相試験（受付番号：1516）

[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。

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。

審議結果：承認

議題 39. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験（受付番号：1517）

[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40. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ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：1519)

[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 41. エーザイ株式会社の依頼による E7080 の第 2 相試験 (受付番号：1522)

[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 42. MSD 株式会社の依頼による切除不能進行又は再発食道癌 (腺癌又は扁平上皮癌) 患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験 (受付番号：1523)

[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。
説明文書および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。
審議結果：承認

議題 43. アヅヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブの第Ⅲ相試験 (受付番号：1524)

[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、治験実施計画書分冊、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。
審議結果：承認

議題 44. 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験 (受付番号：1525)

[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、治験実施計画書別冊、説明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。
審議結果：承認

議題 45. アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対する一次治療における MEDI4736 と tremelimumab の併用第Ⅲ相試験 (受付番号：1526)

[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。

標準療法薬の添付文書、担当モニター指名書の変更に基づき、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 46. 以下の迅速審査について報告された。

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）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2016年3月2日（水）実施：承認）

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）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2016年3月2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を対象とする ASP3550 の第Ⅲ相試験（受付番号：1311）

治験期間の延長（2016年3月2日（水）実施：承認）

帝人ファーマ株式会社の依頼による GGS の顕微鏡的多発血管炎を対象とした第Ⅲ相試験（受付番号：1326）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2016年3月2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）

治験期間の延長（2016年3月2日（水）実施：承認）

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）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更、契約症例数の追加

（2016年3月2日（水）実施：承認）

あすか製薬株式会社の依頼による CDB-2914 の第Ⅱ相臨床試験（受付番号：1416）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2016年3月2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（2016年3月2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）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2016年3月2日（水）実施：承認）

日本バー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）

契約症例数の追加 (2016 年 3 月 2 日 (水) 実施 : 承認)

日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象とした RTH258 の第Ⅲ相試験 (受付番号 : 1507)

契約症例数の追加 (2016 年 3 月 2 日 (水) 実施 : 承認)

小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ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 : 1519)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 3 月 2 日 (水) 実施 : 承認)

以上