## 第176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   | 2013年4月10日(水)14:30~14:45                          |
|--------|---|
| 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、似鳥俊明、山田 明、角田 透、森 俊幸、永井 茂、               |
|        | 大場道子、小河百合子、黒田雅夫、中竹俊彦                              |
| 議題及び審議 | 【前回議事録の確認】  |
| 結果を含む主 | 前回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。                   |
| な議論の概要 |   |
|        | 【治験実施状況の確認】                                       |
|        | 2013年3月31日現在の治験実施状況及び平成24年度の治験実施状況の確認がなされ、        |
|        | 了承された。  |
|        |   |
|        | 議題1. アステラス製薬株式会社の依頼による CDP870 の MTX 併用時の長期継続投与試   |
|        | 験(受付番号:0903)                                      |
|        | [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   |
|        | <br>  議題2.アステラス製薬株式会社の依頼による早期関節リウマチに対する CDP870 の有 |
|        | 効性検証試験 メトトレキサート未治療で予後不良因子をもつ早期関節リウ                |
|        | マチ患者を対象に、CDP870 の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作            |
|        | 為化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験 第Ⅲ相検証試験                   |
|        | (受付番号: 1116)                                      |
|        | [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3. 中外製薬株式会社の依頼による RO4876646 の第Ⅱ相試験(受付番号:0910)   |
|        | [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、当該治験薬に関する研究報告、当該治験         |
|        | 薬に関係す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4. 中外製薬株式会社の依頼による初発膠芽腫患者を対象とした R04876646 の第     |
|        | Ⅲ相試験 (受付番号: 0911)                                 |
|        | [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、当該治験薬に関する研究報告、当該治験         |
|        | 薬に関係す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。   |

議題 5. 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-176b の第Ⅲ相 試験(受付番号:0912)

[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. 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. 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 (受付番号:0920)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する定期報告に基づき、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. 大塚製薬株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎(ADPKD) 患者を対象とした0PC-41061の長期投与試験(2)(156-05-002試験からの継続投与試験,第Ⅲ相)(受付番号:0922)

[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、当該治験薬に関する研究報告に基づき、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9. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による QTI571 の肺動脈性肺高血圧症に 対する第Ⅲ相継続試験(受付番号:1002)

[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 10. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による進行性肝細胞癌患者を対象とした RAD001 の第Ⅲ相試験(受付番号:1008)

[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

- 議題11.バイエル薬品株式会社の依頼による転移性大腸癌患者を対象としたBAY73-4506 の第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1011)
- [審議事項] 治験実施計画書別紙、治験薬概要書、治験薬概要書補遺の変更に基づき、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。

- 議題 12. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるソラフェニブによる一次治療後の肝細胞癌患者を対象に、二次療法として、至適支持療法併用下でラムシルマブ (IMC-1121B) とプラセボを比較する多施設共同無作為化二重盲検比較第Ⅲ相試験(受付番号:1020)
- [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. 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の常染色体優性多発性嚢胞腎 (ADPKD) に対する継続投与試験 (156-04-251 の継続投与試験) 第Ⅲ相試験 (受付番号:1021)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、定期報告に基づき、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. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるプラチナ製剤とフッ化ピリミジンによる一次治療が無効又は実施後に増悪が認められた転移性胃腺癌患者を対象とした、パクリタキセル毎週投与法とパクリタキセル毎週投与法/ラムシルマブ (IMC-1121B) 併用療法を比較する多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検第Ⅲ相試験(受付番号:1024)
- [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. 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による転移性膵癌患者を対象とした AMG479 の第Ⅲ相試験(受付番号:1101)
- 「報告事項」治験が終了したことを報告した。
- 議題 16. 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] 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。

議題 17. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるベバシズマブ・オキサリプラチン・フッ化ピリミジン併用による一次療法中又は施行後に増悪した転移性結腸・直腸癌患者を対象として、イリノテカン・フォリン酸・5-フルオロウラシル (FOLFIRI) とラムシルマブ又はプラセボを併用する多施設共同二重盲検ランダム化第Ⅲ相試験(受付番号:1106)

[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 18. 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

議題 19. アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした ACT-385781A の第Ⅲ相試験

(受付番号:1118)

[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 20. 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(受付番号:1121)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、定期報告に基づき、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 21. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験(受付番号:1122)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、定期報告に基づき、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. キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KMD-3213 の第Ⅱ相用量設定試験(受付番号:1124)

[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 23. オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による 0CV-C01 による標準療法不 応膵癌に対するプラセボ対照ランダム化第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1201)

[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、定期報告に基づき、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24. 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験(受付番号:1202)

[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 25. 持田製薬株式会社の依頼による MD-0701 肺動脈性肺高血圧症 第Ⅱ/Ⅲ相追加 試験(受付番号:1204)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、定期報告に基づき、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 26. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-212082 (Abiraterone Acetate) のドセタキセルを含む化学療法既治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験(受付番号:1206)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、当該治験薬に関係す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。

治験実施計画書、同意説明文書、治験実施体制及び治験実施期間の変更に基づき、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. 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。

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 28. アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした ACT-064992 の第 II/III 相試験

(受付番号:1209)

[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 29. 武田薬品工業株式会社の依頼による TAK-438 (20 mg、40 mg) の PPI 抵抗性の 逆流性食道炎患者を対象とした臨床薬理試験(受付番号:1210)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報、定期報告に基づき、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 30. 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] 当該治験薬で発生した安全性情報、定期報告に基づき、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. 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による第2相試験(受付番号:1212) [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、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。

審議結果:承認

議題 32. アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験(受付番号:1215)

[審議事項] 治験実施計画書の改訂、治験実施計画書の管理的項目の変更、説明文書・同意文書の変更、クオリティオブライフ質問票に関する患者さまへの説明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33. 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] 治験実施計画書、治験実施計画書別紙、同意説明文書、症例報告書、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。

審議結果:承認

- 議題 34. アラガン・ジャパン株式会社の依頼による日本での目尻の表情皺を対象とした AGN-191622 の第Ⅲ相試験(受付番号:1217)
- [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。

- 議題 35. 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. 株式会社アールテック・ウエノの依頼による UF-021 の網膜色素変性を対象とした第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1220)
- [審議事項] 治験実施計画書、同意説明文書(遺伝子解析)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37.以下の治験について、開発が中止されたことを報告した。

中外製薬株式会社の依頼による AVS のくも膜下出血における塩酸ファスジルを対照とした第Ⅲ相試験(受付番号:0201003)

議題38.以下の迅速審査について報告された。

第一三共株式会社の依頼による症候性静脈血栓塞栓症患者を対象とした DU-176b の第 Ⅲ相試験(受付番号:1001)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2013年4月1日(月)実施:承認)

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とフッ化ピリミジンによる一次治療が無効又は実施後に増悪が認められた転移性胃腺癌患者を対象とした、パクリタキセル毎週投与法とパクリタキセル毎週投与法/ラムシルマブ(IMC-1121B)併用療法を比較する多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検第Ⅲ相試験(受付番号:1024)治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更、治験期間の延長

(2013年4月1日(月) 実施:承認)

大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験(受付番号:1111)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2013年4月1日(月)実施:承認)

大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験(受付番号:1122)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2013年4月1日(月)実施:承認)

## 第176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

オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による 0CV-C01 による標準療法不応膵癌 に対するプラセボ対照ランダム化第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1201)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2013年4月1日(月)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2013年4月1日(月)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)

契約症例数の追加、治験分担医師の変更(2013年4月1日(月)実施:承認)

以上