

第 182 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 10 月 9 日 (水) 14 : 30~15 : 29
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、山田 明、佐藤喜宣、角田 透、森 俊幸、永井 茂、大場道子、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】 2013 年 9 月 30 日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。</p> <p>【12 月開催治験審査委員会の日程について】 12 月開催治験審査委員会の日程を 12 月 4 日に変更することについて了承された。</p> <p>議題 1. 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) [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. 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] 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. 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 [報告事項] 治験が終了したことを報告した。</p> <p>議題 4. 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、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>

議題 5. 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 OPC-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] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する定期報告、中間検討報告に基づき、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 6. 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。

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 7. 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] 当該治験薬に関する研究報告、最終解析結果報告に基づき、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. 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. 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。

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 10. 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、中間検討報告に基づき、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 11. 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方法とパクリタキセル毎週投与方法/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。

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 12. 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及び安全性を、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。

審議結果：承認

議題 13. 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 14. 株式会社ヤクルト本社の依頼による L-OHP+CPT-11+5-FU/1-LV 併用療法の第Ⅱ相臨床試験 (受付番号：1109)

[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 16. 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 17. 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。

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. 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 19. 参天製薬株式会社の依頼による網膜静脈分枝閉塞症に伴う黄斑浮腫患者を対象とした DE-102 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (受付番号：1123)

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 20. 参天製薬株式会社の依頼による活動性非感染性後部ぶどう膜炎患者を対象とした DE-109 の第Ⅲ相試験 (受付番号：1126)

[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 21. オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による OCV-C01 による標準療法不応膀胱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. 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 23. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-212082 (Abitaterone 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. 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 25. 日本製薬株式会社の依頼によるスティーブンス・ジョンソン症候群及び中毒性表皮壊死症患者を対象とした NPB-01 の第Ⅲ相試験（受付番号：1208）

[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。

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. 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 27. 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。

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 28. 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 29. 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（二重盲検試験からの継続長期投与試験）（受付番号：1214）

[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. 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] 契約変更（目標症例数の追加）の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 31. 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 32. 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。

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、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 34. スミス・アンド・ネフュー ウンドマネジメント株式会社の依頼による SNW12-PI の創傷に対する有効性及び安全性を検討する臨床試験 (受付番号：1222)

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 35. 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 36. 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. 塩野義製薬株式会社の依頼による第 2/3 相試験 (受付番号：1307)

[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 38. 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。

審議結果：承認

議題 39. サノフィ株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象とした、FOLFIRI 併用時のアフリベルセプトの単群第 II 相臨床試験 (受付番号：1309)

[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. 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 41. 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、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。

治験実施計画書、治験実施計画書別紙、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 42. 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] 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 43. 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] 治験実施計画書、治験実施計画書補遺別紙、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 44. 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] 治験実施計画書、治験実施計画書補遺別紙、同意説明文書、治験参加カード
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 45. 以下の迅速審査について報告された。

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
（受付番号：0920）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2013年9月30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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2013年9月30日 (月) 実施：承認)

治験期間の延長 (2013年9月30日 (月) 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 (2013年9月30日 (月) 実施：承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2013年9月30日 (月) 実施：承認)

参天製薬株式会社の依頼による活動性非感染性後部ぶどう膜炎患者を対象とした DE-109 の第Ⅲ相試験 (受付番号：1126)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2013年9月30日 (月) 実施：承認)

オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による OCV-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9月30日 (月) 実施：承認)

株式会社 LTT バイオフィーマの依頼による二重盲検プラセボ対照無作為化多施設共同第Ⅱ相臨床試験 特発性肺線維症患者に対する PC-SOD NE の有効性と安全性の評価

(受付番号：1203)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2013年9月30日 (月) 実施：承認)

日本製薬株式会社の依頼によるスティーブンス・ジョンソン症候群及び中毒性表皮壊死症患者を対象とした NPB-01 の第Ⅲ相試験 (受付番号：1208)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2013年9月30日 (月) 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 (二重盲検試験からの継続長期投与試験) (受付番号：1214)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2013年9月30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 (2013年9月30日 (月) 実施：承認)

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）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2013年9月30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）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2013年9月30日（月）実施：承認）

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）

治験分担医師の変更（2013年9月30日（月）実施：承認）

塩野義製薬株式会社の依頼による第 2/3 相試験（受付番号：1307）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2013年9月30日（月）実施：承認）

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）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2013年9月30日（月）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（2013年9月30日（月）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（2013年9月30日（月）実施：承認）

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

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2013年9月30日（月）実施：承認）

以上