第 240 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	2018年7月11日(水)14:30~15:30
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	古瀬純司、滝澤 始、要 伸也、篠原高雄、武藤敦子、坂口真紀子、池田優子、
	野尻一之、黒田幸司、中竹俊彦、萩原玉味
議題及び審議	【前回議事録の確認】
結果を含む主	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。
な議論の概要	
	【治験実施状況の確認】
	2018年6月30日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。
	議題1. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症~中等症の活動期潰瘍性大
	腸炎患者に FE 999315 を 8 週間投与した際における有効性及び安全性を評価
	する第 III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較
	試験(受付番号:1810)
	[審議事項] 治験の実施の妥当性について審議した。 索護注思・修工のよる承認 (国意説明文書の一部な修工すること)
	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)
	 議題 2. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-120 の第 II 相試験 (受付番号: 1811)
	[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
	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] 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4. 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] 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 5. 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)
	[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6. 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。

審議結果:承認

- 議題7. 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。

治験実施計画書、治験実施計画書補遺、同意説明文書と同意文書、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8. 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] 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. 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、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 10. 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。

- 議題 11. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab) の第 III 相試験 (受付番号: 1607)
- [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、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. 中外製薬株式会社の依頼による筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象としたアテ ブリズマブの第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1621)
- [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、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

- 課題 13. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたアテゾリズマブの第 II/III 相試験(受付番号: 1804)
- [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、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 14. 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。

説明・同意文書、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 15. 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. 小野薬品工業株式会社の依頼による0N0-1162 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17. アッ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 18. MSD 株式会社の依頼による進行性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌患者を対象患者とした MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1527)
- [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、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 19. 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 darolutamide (ODM-201) の第Ⅲ相試験(受付番号:1601)
- [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 20. シャイアー・ジャパン株式会社の依頼による膵癌を対象とした BAX2398 とレボホリナート・フルオロウラシルを併用投与する第Ⅱ 相試験 (受付番号: 1604)
- [審議事項] 治験薬概要書、治験実施計画書別紙、チーム編成表の変更に基づき、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 21. 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象とした 0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験(受付番号:1606)
- [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 22. アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に対する MEDI4736 +

tremelimumab の併用療法を標準化学療法と比較する試験(第Ⅲ相) (受付番号:1609)

[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 23. 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の維持療法における Vedolizumab 皮下注製剤の有効性及び安全性を検討する第 3 相試験(受付番号:1610)
- [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 24. 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎及びクローン病患者を対象 とした Vedolizumab 皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第 3b 相試 験(受付番号:1611)
- [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。

治験実施計画書別紙、患者日誌の変更に基づき、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 25. MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(受付番号:1612)
- [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 26. 日本新薬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 NS-304(セレキシパグ)の第Ⅲ相試験(受付番号:1613)
- [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 27. 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした

LY3074828 の第 II 相試験(受付番号:1615)

[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、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 28. MSD 株式会社の依頼による早期非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験(受付番号:1617)
- [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、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 29. 自ら治験を実施する者(井本滋)が実施する, Triple negative 乳癌における,エリブリンメシル酸塩を用いた術前化学療法多施設共同無作為化第Ⅱ相臨床試験(受付番号:1618)
- [審議事項] 監査に関する手順書、監査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。

モニタリング報告に基づき、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. 株式会社 Integrated Development Associates (治験国内管理人)の依頼による結合組織病に伴う肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたバルドキソロンメチルの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験(受付番号:1622)
- [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。

被験者の募集の手順に関する資料の変更に基づき、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 31. 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相継続試験(受付番号:1623)
- [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 32. アッヴィ合同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 ABT-494 の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評 価する第 IIb/III 相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(受付番 号:1624)

[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 33. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第 III 相多施設共同非盲検継続投与試験(受付番号:1625)
- [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。

緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱が発生したことに 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生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象とした upadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法第Ⅲ相試験(受付番号:1801)
- [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 35. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療に対して効果不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での治療失敗歴のない,中等症から重症の活動性クローン病患者を対象とした upadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法第Ⅲ相試験(受付番号:1802)
- [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 36. アッヴィ合同会社の依頼による M14-431 試験又は M14-433 試験を完了したクローン病患者を対象とした upadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与第Ⅲ相試験(受付番号:1803)
- [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。

- 議題 37. 株式会社EPSアソシエイト(治験国内管理人)の依頼による脳卒中後の下肢 痙縮の治療に対する NT 201 の第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1626)
- 「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. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による黄斑浮腫を有する患者を対象とした第IV相試験(受付番号:1628)

[審議事項] 試験実施計画書、試験実施計画書添付資料の変更に基づき、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. 日本ライフライン株式会社の依頼による JLL-LEG による重症下肢虚血疾患を 対象とする比較臨床試験(受付番号:1701)
- [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 40. 中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした R05532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験(受付番号:1704)
- [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。

治験実施計画書別紙、同意説明文書、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 41. 小野薬品工業株式会社の依頼による再発/難治性の中枢神経系原発リンパ腫 (PCNSL) 又は再発/難治性の精巣原発リンパ腫 (PTL) を対象としたニボルマ ブの非盲検単群 2 コホート第Ⅱ 相試験 (受付番号: 1705)
- [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。

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 42. バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第 III 相試験(受付番号: 1707)
- [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 43. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(受付番号:1708)
- [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。

治験薬概要書追補の追加に基づき、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 44. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象 とした AZD2281 の第Ⅲ相試験(受付番号:1709)
- [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。

同意説明文書、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. 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験(受付番号:1710)
- [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. 自ら治験を実施する者(平形明人)が実施する、A0001 による水晶体前嚢可 視化検討(第Ⅲ相 多施設共同医師主導治験)(受付番号:1711)
- [審議事項] モニタリング報告に基づき、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 47. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに 対する第Ⅲ相試験(受付番号:1712)
- [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 48. MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象とした MK-3475 の 第Ⅲ相試験(受付番号:1713)
- [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 49. 大日本住友製薬株式会社の依頼による転移性膵がん患者を対象とした BBI608 と nab-パクリタキセル+ゲムシタビン併用の第3相試験(受付番号:1714)

[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 JAPANESE SUPPLEMENT、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。

審議結果:承認

議題 50. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験(受付番号:1716)

[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。

同意説明文書、治験参加カードの変更に基づき、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 51. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験 (第Ⅲ相試験) (受付番号:1717)

[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。

同意説明文書、治験参加カードの変更に基づき、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 52. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第 Ⅱ/Ⅲ相試験(受付番号:1718)

[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。

同意説明文書、治験参加カードの変更に基づき、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 53. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験 (第Ⅲ相試験) (受付番号:1719)

[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。

同意説明文書、治験参加カードの変更に基づき、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 54. ファイザー株式会社の依頼による、第 I 相試験(受付番号:1720)

[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 55. 日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象とした LY3074828 の第 II 相試験(受付番号: 1721)

[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。

> 同意説明文書と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。

> 治験薬投与時間変更に関するレター、治験薬取扱手順書の追加に基づき、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 56. エーザイ株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした E7080, MK-3475 の第 3 相試験(受付番号: 1722)

[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、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 57. 自ら治験を実施する者(永根基雄)が実施する、E7389 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)(受付番号:1723)

[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 58. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験(受付番号:1724)

[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。

被験者の健康被害の補償について説明した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 59. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による視力障害を伴う糖尿病黄斑浮腫を有する患者を対象に、日本の通常診療で行われるラニビズマブ 0.5 mg 硝子体内注射を開始したその後の治療の有効性及び安全性を検討する 24 か月の第 IV 相、非遮蔽、単群、多施設共同、前向き観察研究(MERCURY 研究)(受付番号:1726)
- [審議事項] 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 60. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法第Ⅲ相試験(受付番号:1805)
- [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。

治験実施計画書分冊の変更、治験薬概要書追補の追加に基づき、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 61. アッヴィ合同会社の依頼による M16-006 試験又は M15-991 試験の導入療法で 改善したクローン病患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評 価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非 盲検継続投与第Ⅲ相試験(受付番号:1806)
- [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。

治験実施計画書分冊の変更、治験薬概要書追補の追加に基づき、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 62. シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による抗好中球細胞質抗体(ANCA) 関連血管炎患者を対象に、リツキシマブ又はシクロホスファミド/アザチオプ リンと併用投与したときの CCX168 (avacopan) の安全性及び有効性を評価す る無作為化、二重盲検、実薬対照、第 III 相臨床試験(受付番号: 1807)
- [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 63. 以下の迅速審査について報告された。

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-1162 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(2018年7月4日(水)実施:承認)

アッ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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

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 darolutamide (ODM-201) の第Ⅲ相試験 (受付番号:1601)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の維持療法における Vedolizumab 皮 下注製剤の有効性及び安全性を検討する第3相試験(受付番号:1610)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(受付番号: 1612)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第 II 相試験 (受付番号:1615)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

自ら治験を実施する者(井本滋)が実施する, Triple negative 乳癌における,エリブリンメシル酸塩を用いた術前化学療法多施設共同無作為化第Ⅱ相臨床試験(受付番号:1618)

開発業務受託機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

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相継続試験(受付番号:1623)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

アッヴィ合同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 ABT-494 の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する第 IIb/III 相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(受付番号:1624)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の長期安全性 及び有効性を評価する第 III 相多施設共同非盲検継続投与試験(受付番号:1625)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-7643 第Ⅲ相試験 がん悪液質を対象とした 多施設共同非盲検非対照試験(受付番号:1627)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

日本ライフライン株式会社の依頼による JLL-LEG による重症下肢虚血疾患を対象とする比較臨床試験(受付番号:1701)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の 第 II / III 相試験 (受付番号: 1708)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7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(2018年7月4日(水)実施:承認)

小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第 Ⅲ相試験(受付番号:1712)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(受付番号:1713)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

ファイザー株式会社の依頼による、第 I 相試験(受付番号:1720)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による抗好中球細胞質抗体(ANCA)関連血管炎患者を対象に、リツキシマブ又はシクロホスファミド/アザチオプリンと併用投与したときのCCX168(avacopan)の安全性及び有効性を評価する無作為化、二重盲検、実薬対照、第 III 相臨床試験(受付番号: 1807)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年7月4日(水)実施:承認)

以上