#### 第240回 岩手医科大学治験審查委員会

#### 《会議の記録の概要》

開催日時	平成23年11月17日(木)17時~18時
開催場所	岩手医科大学附属病院 循環器医療センター 3階会議室
出席委員名	嶋村正、杉山徹、佐藤宏昭、平英一、水城春美、加藤裕久、滝川康裕、
	高橋勝雄、及川吏智子、柳沢茂人、佐藤隆、河野和子、立花成勝
	(酒井委員長欠席のため高橋委員議長代行)
議題及び家議結果を含む主か議論の概要	

#### 議題及び番議結果を含む王な議論の概要

#### 【審議事項】

#### 1. 新規治験の審議

### 議題1. アストラゼネカ(株)の依頼による CAT-354 の後期第Ⅱ相試験 (211012)

・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験 実施の妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

#### 議題2. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による COPD 患者 を対象とした Ba679+BI1744 の第Ⅲ相試験 (211013)

・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験 実施の妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

### 議題3. ノバルティスファーマ(株)の依頼による転移性腎細胞癌患者を 対象とした TKI258 の第Ⅲ相試験 (211014)

・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験 実施の妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

#### 議題4. 医師主導による GOG-0268 の第Ⅱ相試験 (医主導-3)

・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験 実施の妥当性について審議した。

#### 2. 治験の継続実施の妥当性についての審議

# 議題1. 中外製薬(株)の依頼による RO4876646、paclitaxel の第Ⅱ相試験 (207003)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、定期報告、外 国措置報告、研究報告について、責任医師の見解に基づき、引き続 き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

# 議題 2. ファイザー(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 の第Ⅲ相試験 (208021)

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。
- ・治験実施計画書、治験協力者の変更に基づき、引き続き治験を実施 することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. エーザイ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした D2E 7 (adalimumab)の第 II / III 相試験 (209003)

- ・治験薬概要書、同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、外国措置報告、 研究報告、添付文書改訂について、責任医師の見解に基づき、引き 続き治験を実施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. 第一三共(株)の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176 b の第Ⅲ相試験 (209010)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

# 議題 5. ファイザー(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 (非保有) の第Ⅲ相試験 (209011)

- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験協力者の変更に基づき、引き 続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO4368451/ Ro45-2317/●●●●●●●●●の第Ⅲ相試験 (209014)

- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験協力者の変更に基づき、引き 続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、定期報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. 大塚製薬(株)の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM962 の第Ⅲ相継続長期投与試験 (209019)

- ・治験協力者の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. 大鵬薬品工業(株)の依頼による ABI-007 の第Ⅱ相試験 (209022)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、外国措置報告 について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施すること の妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

#### 議題 9. 塩野義製薬(株)の依頼による S-288310 の第 1/2 相試験 (209023)

・治験分担医師、治験分担医師職名の変更に基づき、引き続き治験を 実施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. アストラゼネカ(株)の依頼による AZD2281 の第Ⅱ相試験 (210005)

- ・治験薬概要書の変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. 大塚製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-14597IMD の第Ⅲ相試験 (210011)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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)の依頼による RO5304020 の第 II 相試験(210014)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. ファイザー(株)の依頼による乳癌患者を対象とした HKI-272 の第Ⅲ相試験 (210015)

- ・治験実施計画書、症例報告書、同意説明文書、治験薬概要書、服薬 日誌、下痢の管理に関する患者さん向け説明書の変更に基づき、治 験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、定期報告、外 国措置報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実 施することの妥当性について審議した。

### 議題 14. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による中等症持続 型喘息患者を対象とした Ba679BR の第Ⅲ相試験 (210016)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. バイオジェン・アイデック・ジャパン(株)の依頼による BG00002 の第 II 相試験 (210017)

- ・治験実施計画書、治験協力者の変更に基づき、引き続き治験を実施 することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. エーザイ(株)の依頼による卵巣癌患者を対象とした MORAb-003 の第Ⅲ相試験 (210018)

- ・症例報告書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. 武田バイオ開発センター(株)の依頼による再発上皮性卵巣癌、 原発性腹膜癌、卵管癌患者を対象とした AMG386 の第Ⅲ相試 験 (210020)

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に 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、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、定期報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

## 議題 18. 日本化薬(株)の依頼による多血性腫瘍または動静脈奇形患者の うち動脈塞栓療法の適応となる患者を対象とした NK939 のピ ボタル試験 (210021)

・当院での治験実施期間の変更に基づき、引き続き治験を実施するこ との妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

# 議題 19. エーザイ(株)の依頼によるレビー小体型認知症患者を対象とした E2020(ドネペジル塩酸塩)の第Ⅲ相試験 (211001)

- ・治験協力者、健康被害時の補償制度に関する補足説明資料の変更に 基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. ファイザー(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 (非保有)の第Ⅲ相長期継続投与試験 (211002)

- ・治験協力者の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. 協和発酵キリン(株)の依頼による乳癌患者を対象とした KRN125 の第Ⅲ相試験 (211003)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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)の依頼による乳癌患者を対象とした RO5304020・ Pertuzumab の第Ⅲ相試験 (211004)

・契約症例数の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性

について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、定期報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. MSD(株)の依頼による未治療の日本人 C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-7009 の第Ⅲ相試験 (211006)

- ・治験実施計画書、添付文書の変更に基づき、引き続き治験を実施す ることの妥当性について審議した。
- ・当院での重篤な有害事象(第1・2報)、依頼者から報告された安全 性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き 続き治験を実施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. 第一三共(株)の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験 (211009)

- ・治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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. 第一三共(株)の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する 冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験 (211011)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

#### 3. 製造販売後臨床試験の継続の妥当性についての審議

- 議題1. 中外製薬(株)の依頼による乳がん患者を対象としたゼローダの 第Ⅲ相試験 (208005)
  - ・試験協力者の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議した。

<審議結果:承認>

#### 議題2. ノバルティスファーマ(株)の依頼による FTY720 の第Ⅱ相継続 投与試験 (209006)

- ・添付文書、試験協力者の変更に基づき、引き続き治験を実施するこ との妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等) について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施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】

- 報告 1. ノバルティスファーマ(株)の依頼による FTY720 の第Ⅱ相試験 (207014)
  - ・製造販売承認取得した旨が報告された。
- 報告 2. アステラス製薬(株)の依頼による YM150 の第Ⅱ相試験 (207002)
  - ・開発を中止した旨が報告された。
- 報告3. 中外製薬(株)の依頼による乳がん患者を対象としたゼローダの 第Ⅲ相試験 (208005)
  - ・添付文書を変更した旨が報告された。
  - ・当院での試験実施が終了した旨が報告された。
- 報告4. ファイザー(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 の第Ⅲ相試験 (208021)
  - ・治験実施体制を変更した旨が報告された。
- 報告 5. ノバルティスファーマ(株)の依頼による FTY720 の第Ⅱ相継続 投与試験 (209006)
  - ・製造販売承認取得した旨が報告された。

- 報告 6. アステラス製薬(株)の依頼による●●●●●●●●を対象とした YM150 の第Ⅲ相試験 (209008)
  - ・開発を中止した旨が報告された。
- 報告 7. ファイザー(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 (非保有) の第Ⅲ相試験 (209011)
  - ・治験実施体制を変更した旨が報告された。
- 報告 8. (株)ヤクルト本社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした ThermoDox の第Ⅲ相試験 (209016)
  - ・当院での治験実施が終了した旨が報告された。
- 報告 9. アステラス製薬(株)の依頼による YM150 の第Ⅱ相試験 (209017)
  - ・開発を中止した旨が報告された。
- 報告 10. ファイザー(株)の依頼による乳癌患者を対象とした HKI-272 の第Ⅲ相試験 (210015)
  - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 11. ファイザー(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 (非保有)の第Ⅲ相長期継続投与試験 (211002)
  - ・治験実施体制を変更した旨が報告された。
- 報告 12. キッセイ薬品工業(株)の依頼による KPS-0373 の第Ⅱ相試験 (211005)
  - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 13. 第一三共(株)の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験 (211009)
  - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

以上

特記事項

なし