第 282 回 岩手医科大学治験審査委員会

《会議の記録の概要》

《会議の記録の概要》		
開催日時	平成27年7月16日(木) 16時30分~17時25分	
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	江原茂、佐藤宏昭、山内広平、平英一、工藤賢三、三浦幸枝、齊藤俊哉、	
	吉田達朗、工藤裕子、立花成勝、宮本ともみ	
	※杉山委員長が欠席のため、工藤賢三委員が議長を代行した。	
議題及び審議結果を含む主な議論の概要		
【審議事項】	1. 新規治験の審議	
	議題1.MSD(株)の依頼による再発又は進行性転移性尿路上皮癌患者を	
対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(215022)		
	・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. 小野薬品工業(株)の依頼によるプラチナ製剤による治療後に進	
	行又は再発した転移性又は切除不能な尿路上皮がん患者を対	
	象としたニボルマブ単群の第Ⅱ相試験(215023)	
	・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>	
2. 治験の継続実施の妥当性についての審議		
	議題1.グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による卵巣癌患者を対象	
	とした GW786034 の第Ⅲ相試験 (209012)	
	・治験実施計画書、業務受託者の追加に関する覚書の変更に基づき、	
	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。	
	<審議結果:承認>	
	※晒の パルケム・アンケートン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	議題2. パレクセル・インターナショナル(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)	
	・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3. 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)

・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4. 大塚製薬(株)の依頼による OPC-34712 の統合失調症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相用量検討試験 (212001)

・依頼者から報告された定期報告について、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 5. 大塚製薬(株)の依頼による OPC-34712 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相長期投与試験 (212002)

・依頼者から報告された定期報告について、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 6. 中外製薬(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象とした RO4368451/Ro45-2317 の第Ⅲ相試験 (212006)

・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7. 武田薬品工業(株)の依頼による上皮性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌のファーストライン治療患者を対象とした AMG386の第Ⅲ相試験(212007)

- ・契約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。
- ・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8. 日本イーライリリー(株)の依頼による乾癬患者を対象とした LY2439821 の第Ⅲ相試験 (212012)

- ・治験実施計画書、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9. 日本化薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした NK105 の 第Ⅲ相試験 (212018)

・治験実施計画書、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. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO4876646 の第Ⅲ相試験 (212019)

- ・治験分担医師の変更に基づき、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 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. 小野薬品工業(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験 (212030)

・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 12. バイオジェン・アイデック・ジャパン(株)の依頼による多発性 硬化症患者を対象とした BG00012 の第Ⅲ相試験 (213006)

・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 13. 中外製薬(株)の依頼による未治療の進行期中高悪性度非ホジキンリンパ腫患者を対象とした RG7159 (RO5072759) の第Ⅲ相試験 (213007)

・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>

- ・治験機器概要書、保険外併用療養費および支給対象外経費について、 治験経費に関する覚書の変更に基づき、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 15. 大鵬薬品工業(株)の依頼による胃癌患者を対象とした ABI-007 の第Ⅲ相試験 (213011)

- ・契約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。
- ・当院での重篤な有害事象(第1・2・3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。

議題 16. MSD(株)の依頼による乾癬患者を対象とした MK-3222 の第Ⅲ 相試験 (213012)

・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. 中外製薬(株)の依頼による喘息患者を対象とした RO5490255 の第Ⅲ相試験 (213013)

- ・治験実施計画書、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 18. バイオジェン・アイデック・ジャパン(株)の依頼による多発性 硬化症患者を対象とした BIIB041 の第Ⅲ相試験 (213016)

・当院での重篤な有害事象 (第2・3報)、(第3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 19. ノバルティス ファーマ(株)の依頼による RAD001 の第Ⅱ相試験(213017)

- ・治験分担医師の変更に基づき、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)、年次報告について、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 20. (株)グリーンペプタイド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 (213025)

・治験実施計画書、契約期間、被験者の募集手順(広告等)に関する 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。

<審議結果:承認>

議題 21. バイエル薬品(株)の依頼による MRSA 感染症患者を対象とした BAY 1192631 の第Ⅲ相試験(213027)

・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)の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5304020 と RO4368451 の第Ⅲ相試験 (214002)

・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 23. エーザイ(株)の依頼による E6011 の第 I/Ⅱ相試験 (214004)

・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. 協和発酵キリン(株)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)(214006)

・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。

議題 25. ノバルティスファーマ(株)の依頼による二次性進行型多発性硬 化症患者を対象とした BAF312 の第Ⅲ相試験 (214007)

- ・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 26. ファイザー(株)の依頼による 1st line ER 陽性 HER2 陰性乳癌 患者を対象とした PD-0332991 の第Ⅱ相試験 (214009)

・治験薬概要書の変更に基づき、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。

<審議結果:承認>

議題 27. MSD(株)の依頼による MK-8931 の二重盲検試験(第Ⅱ/Ⅲ相) (214011)

・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 28. サノフィ(株)の依頼による急性冠症候群を発症した高コレステロール血症の患者を対象とした Alirocumab の第Ⅲ相試験 (214012)

・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 29. アストラゼネカ(株)の依頼による喘息患者を対象とした CAT354 の第Ⅲ相試験 (214014)

・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。

議題 30. ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼による未治療の多発性骨髄 腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第 II 相試験 (214015)

- ・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 31. 中外製薬(株)の依頼による RO4876646 の第Ⅱ相試験 (214016)

・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 32. 中外製薬(株)の依頼による尿路上皮膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験 (214017)

・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 33. 田辺三菱製薬(株)の依頼による第Ⅱ相試験(215001)

・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 34. 田辺三菱製薬(株)の依頼による第Ⅱ相試験(215002)

・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 35. MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-5172 及び MK-8742 の第Ⅲ相併用投与試験(215004)

・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 36. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による塞栓源不明 の脳塞栓症(ESUS)を発症した患者を対象とした BIBR1048 の第Ⅲ相試験(215005)

・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 37. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による重症及び最重症の COPD (慢性閉塞性肺疾患) 患者を対象とした Ba679+BI1744の第IIIb 相試験 (215006)

・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 38. アストラゼネカ (株)の依頼によるアルツハイマー病患者を対象 とした AZD3293 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(215011)

・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。

<審議結果:承認>

議題 39. 久光製薬(株)の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相試験(215012)

・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。

議題 40. (株)新日本科学 PPD の依頼による乳がん患者を対象とした PB-272 の第Ⅲ相治験(215013)

- ・治験実施計画書、治験薬概要書の変更に基づき、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 41. 日本ベーリンガーインゲルハイム (株) の依頼によるステント留置を伴う PCI 後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲ b 相試験(215015)

・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 42. 武田薬品工業(株)の依頼による早期パーキンソン病患者を対象 とした TVP-1012(1mg)の第Ⅲ相試験(215016)

- ・治験分担医師の変更に基づき、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 43. 武田薬品工業(株)の依頼による早期パーキンソン病患者を対象 とした TVP-1012(1mg)の第Ⅲ相継続長期投与試験(215017)

- ・治験分担医師の変更に基づき、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。

議題 44. 武田薬品工業(株)の依頼によるレボドパ投与下のパーキンソン 病患者を対象とした TVP-1012(0.5mg 又は 1mg)の第Ⅱ/Ⅲ相 試験(215018)

- ・治験分担医師の変更に基づき、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 45. アッヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験(215019)

・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 46. 小野薬品工業(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブの第Ⅲ相試験(215020)

- ・治験実施計画書、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、 定期報告、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 47. 医師主導による Duolith SD1 の有効性・安全性検証試験 (医主導-4)

・モニタリングの報告に基づき、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 48. 医師主導によるトラスツズマブ エムタンシンとペルツズマブ の第 II 相試験 (医主導-5)

- ・国内、海外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。
- ・モニタリングの報告に基づき、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 49. 医師主導による昏睡型急性肝不全および遅発性肝不全患者を対象とした 血液浄化装置 HAYATE の臨床試験 (医主導-6)

・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。

<審議結果:承認>

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)の依頼による乳癌患者を対象とした RO4368451/ Ro45-2317/●●●●●●●●●の第Ⅲ相試験 (209014)
 - ・依頼者から報告された外国措置報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

議題 2. (株)ジャパン・ティッシュ・エンジニアリングの依頼による熱傷 患者を対象としたジェイスの第IV相試験 (210006)

・試験実施計画書、同意説明文書、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。

<審議結果:承認>

<審議結果:承認>

議題3. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象としたペルツズマブ の製造販売後臨床試験 (213028)

・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。

議題4. バイエル薬品(株)の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性(w AMD)患者を対象とした第IV相試験(215014)

・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、引き続き試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. 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試験 (210011)
 - ・製造販売承認を取得した旨が報告された。
- 報告2. 大塚製薬(株)の依頼による OPC-34712 の統合失調症患者を対象とした第 II/III 相用量検討試験 (212001)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告3. 大塚製薬(株)の依頼による OPC-34712 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相長期投与試験 (212002)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告4. 中外製薬(株)の依頼による未治療の進行期中高悪性度非ホジキンリンパ腫患者を対象とした RG7159 (RO5072759) の第Ⅲ相 試験 (213007)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 5. バイオジェン・アイデック・ジャパン(株)の依頼による多発性硬化症患者を対象とした BIIB041 の第Ⅲ相試験 (213016)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 6. ノバルティスファーマ(株)の依頼による SOM230LAR の第Ⅱ相 試験 (213019)
 - ・治験実施が終了した旨が報告された。
- 報告 7. キッセイ薬品工業(株)の依頼による脊髄小脳変性症患者を対象とした KPS-0373 の第Ⅲ相長期投与試験 (213023)
 - ・治験実施が終了した旨が報告された。

報告 8. ファイザー(株)の依頼による 1st line ER 陽性	HER2 陰性乳癌患
者を対象とした PD-0332991 の第Ⅱ相試験	(214009)

・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

- 報告 9. ヤンセンファーマ(株)の依頼による膿疱性乾癬(GPP) 又は乾癬性紅皮症(EP) 患者を対象とした CNTO1959 の第Ⅲ相試験 (215008)
 - ・治験実施体制及び治験実施期間を変更した旨が報告された。

報告 10. アッヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験(215019)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 11. 小野薬品工業(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブの第Ⅲ相試験(215020)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 12. 三和化学研究所の依頼による小児糖尿病患者を対象としたセイブル錠の第IV相試験(他施設-7)
 - ・試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