

第 296 回 岩手医科大学治験審査委員会

《会議の記録の概要》

| | |
|---------------------------|---|
| 開催日時 | 平成28年9月15日(木) 16時30分～17時20分 |
| 開催場所 | 岩手医科大学附属病院 大会議室 |
| 出席委員名 | 江原茂、佐藤宏昭、山内広平、滝川康裕、平英一、佐藤健一、工藤賢三、三浦幸枝、齊藤俊哉、小野寺正二、工藤裕子、岸浪衆二、奥野雅子 ※寺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】 | <p>1. 新規治験の審議</p> <p>議題 1. プリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による elotuzumab の第Ⅱ相試験(216014)</p> <ul style="list-style-type: none">・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。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 2. 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3074828 の第Ⅱ相試験(216015)</p> <ul style="list-style-type: none">・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。 <p><審議結果：承認></p> <p>2. 治験の継続実施の妥当性についての審議</p> <p>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)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施計画書、同意説明文書、被験者の健康被害の補償について説明した文書、契約上の地位の譲渡に関する覚書、治験実施契約書の変更に基づき、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。 <p><審議結果：承認></p> <p>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)</p> <ul style="list-style-type: none">・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。 <p><審議結果：承認></p> |

**議題3. 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)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. 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)

- ・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。

<審議結果：承認>

議題5. 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。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、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6. 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)

- ・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。
- ・治験薬概要書の変更にに基づき、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. バイオジェン・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)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. 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>

議題 9. アボット バスキュラー ジャパン(株)の依頼による虚血性心疾患患者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験 (213009)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、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 10. 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 11. 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)、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 12. バイオジェン・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)

- ・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. 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)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、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 14. 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)

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

- ・治験実施計画書、予後調査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。

<審議結果：承認>

議題 16. 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、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 17. 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 18. 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 19 ブリストル・マイヤーズスクイブ(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)

- ・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. 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)

- ・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)、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。

<審議結果：承認>

議題 21. 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 22. 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。

<審議結果：承認>

**議題 23. アストラゼネカ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした
MEDI7183 の第Ⅱ相試験 (215003)**

- ・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。

<審議結果：承認>

**議題 24. 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)**

- ・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. 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 26. ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の局面型乾癬患
者を対象とした CNTO1959 の第Ⅲ相治験(215007)**

- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験実施体制、被験者への支払い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。
- ・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。

<審議結果：承認>

議題 27. 日本イーライリリー(株)の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 (LY3314814) の第Ⅱ/Ⅲ相試験(215011)

- ・当院での重篤な有害事象 (第1報)、(第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 28. 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)

- ・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. (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相試験(215013)

- ・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)、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。

<審議結果：承認>

議題 30. 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 31. 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)

- ・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 32. 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)

- ・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. 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 34. アストラゼネカ(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験(215021)

- ・被験者の健康被害の補償に関する資料、被験者の募集の手順(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。
- ・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 35. 中外製薬(株)の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MPDL3280A およびベバシズマブの第Ⅲ相試験(215024)

- ・治験実施計画書、同意説明文書、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)、年次報告、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 36. 日本イーライリリー(株)の依頼によるプラチナ製剤を含む治療中又は治療後に進行又は切除不能又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした LY3009806 の第Ⅲ相試験(215025)

- ・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. 小野薬品工業(株)の依頼による ONO-4538 の第Ⅱ相試験(215028)

- ・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 38. 協和発酵キリン(株)の依頼による肝細胞癌患者を対象とした ARQ197 (tivantinib) の第Ⅲ相試験(215030)

- ・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 39. 第一三共(株)の依頼による糖尿病性末梢神経障害性疼痛患者を対象とした DS-5565 の第Ⅲ相試験(215031)

- ・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 40. 小野薬品工業(株)の依頼による慢性心不全患者を対象とした ONO-1162 の第Ⅲ相試験(215032)

- ・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. ヤンセンファーマ(株)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 CNTO1275 (Ustekinumab) の第Ⅲ相試験(215033)

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、被験者日誌の変更にに基づき、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 42. ヤンセンファーマ(株)の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした CNTO1959 の第Ⅲ相試験(215037)

- ・ 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)、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。
- <審議結果：承認>

議題 43. サノフィ(株)の依頼による高コレステロール血症患者を対象とした Alirocumab の第Ⅲ相試験(215038)

- ・ 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 44. アステラス・アムジェン・バイオフーマ(株)の依頼による AMG334 の第Ⅱ相試験(215039)

- ・ 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. MSD(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害 (Prodromal AD) 患者を対象とした MK-8931(SCH 900931)の第Ⅲ相試験(215040)

- ・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 46. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの第Ⅲ相試験(215041)

- ・被験者の募集の手順(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。
- ・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 47. MSD (株)の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(215042)

- ・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 48. 中外製薬(株)の依頼に筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とし MPDL3280A の第Ⅲ相試験(215043)

- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験課題名、治験参加カード、治験実施契約書の変更に基づき、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)、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。

<審議結果：承認>

**議題 49. アストラゼネカ(株)の依頼による膀胱尿路上皮癌患者を対象とした
MEDI4736/tremelimumab の第Ⅲ相試験(216001)**

- ・ 治験薬概要書、Patient Information leaflet、Patient engagement card 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 50. 大鵬薬品工業(株)の依頼による TAS-102 の胃癌患者に対する
第Ⅲ相試験(216002)**

- ・ 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。
 - ・ 当院での重篤な有害事象 (第3報)、(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 51. 大鵬薬品工業(株)と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患
者を対象とした TAS-118/L-OHP の第Ⅲ相試験(216003)**

- ・ 当院での重篤な有害事象 (第3報) 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 52. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による間質性肺疾患を
伴う全身性強皮症患者に対するニンテダニブの第Ⅲ相試験
(216004)**

- ・ 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 53. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による慢性C型肝炎に対するレ
ジパスビル／ソホスビル固定用量配合錠の第Ⅲ相試験(216005)**

- ・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 54. アステラス・アムジェン・バイオフーマ(株)の依頼による高コレ
ステロール血症患者を対象とした AMG145 の第Ⅲ相試験
(216006)**

- ・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 55. アツヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験(216007)

- ・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 56. ファイザー(株)の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした
AVELUMAB (MSB0010718C) の第Ⅲ相試験 (216008)**

- ・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 57. ファイザー (株) の依頼による腎癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) とアキシチニブの第Ⅲ相試験(216009)

- ・ 治験薬概要書、治験参加カード、服薬カードおよび患者日誌の変更に基づき、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 58. 小野薬品工業(株)の依頼による胃がん患者を対象としたニボルマブの第Ⅲ相試験(216011)

- ・ 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 59. アクテリオンファーマシューティカルズジャパン (株) の依頼による動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験 (216012)

- ・ 治験協力者、治験経費に関する契約書の変更に基づき、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 >

議題 60. (株) JIMRO の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 の検証試験(216013)

- ・ Sample Case Report Form 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 61. 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)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 62. 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)

- ・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 63. 医師主導による難治性骨折（偽関節）患者を対象とした MB-001 と IK-002 の臨床試験 (医主導-7)

- ・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。
- ・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>

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>

議題 2. 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年次報告について、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。

<審議結果：承認>

議題 3. 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Ⅳ相臨床試験（継続長期投与試験）(214006)

- ・契約期間、治験経費に関する契約書の変更に基づき、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。
- ・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>

| | |
|----------------------|--|
| <p>【報告事項】</p> | <p>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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 <p><審議結果：承認></p> |
| | <p>報告1. 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 |
| | <p>報告2. 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 |
| | <p>報告3. アボット バスキュラー ジャパン(株)の依頼による虚血性心疾患患者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験 (213009)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 |
| | <p>報告4. バイオジェン・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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 |
| | <p>報告5. ファイザー(株)の依頼による乳がん患者を対象とした PD-0332991 の第III相試験 (213024)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 |
| | <p>報告6. (株)グリーンペプタイト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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 |
| | <p>報告7. 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 |
| | <p>報告8. 塩野義製薬(株)の依頼による S-588410 の第II相試験(214003)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 |

報告 9. 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)

・試験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 10. 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)

・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 11. 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)

・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 12. 杏林製薬(株)の依頼による自覚的耳鳴患者を対象とした KRP-209
の第Ⅱ相試験(215029)

・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 13. 小野薬品工業(株)の依頼による慢性心不全患者を対象とした
ONO-1162 の第Ⅲ相試験(215032)

・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 14. Meiji Seika ファルマ(株)の依頼によるパーキンソン病患者を対象
とした ME2125 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(215035)

・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 15. Meiji Seika ファルマ(株)の依頼によるパーキンソン病患者を対象
とした ME2125 の第Ⅲ相試験(215036)

・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 16. サノフィ(株)の依頼による高コレステロール血症患者を対象とした
Alirocumab の第Ⅲ相試験(215038)

・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 17. アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)の依頼による
AMG334 の第Ⅱ相試験(215039)

・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

| | |
|------|---|
| | <p>報告 18. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの第Ⅲ相試験(215041)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 19. 中外製薬(株)の依頼に筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験(215043)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 20. ファイザー (株) の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) の第Ⅲ相試験 (216008)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>【迅速審査】 <u>迅速審査の報告 (平成 28 年 8 月 25 日実施)</u></p> <p>1) 第一三共(株)の依頼による糖尿病性末梢神経障害性疼痛患者を対象とした DS-5565 の第Ⅲ相試験(215031)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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査し、承認された旨が報告された。 <p>2) 大鵬薬品工業(株)の依頼による TAS-102 の胃癌患者に対する第Ⅲ相試験(216002)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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査し、承認された旨が報告された。 <p>【共同 IRB】 <u>ACTIVATO-IRB 審査について</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 平成 28 年 9 月 5 日に開催された ACTIVATO-IRB 審査について報告された。 <p style="text-align: right;">以上</p> |
| 特記事項 | なし |