

第 298 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 11 月 17 日 (木) 16 時 30 分～17 時 35 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	寺山靖夫、江原茂、佐藤宏昭、山内広平、滝川康裕、平英一、工藤賢三、三浦幸枝、齊藤俊哉、小野寺正二、工藤裕子、奥野雅子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	
【審議事項】	<p><u>1. 新規治験の審議</u></p> <p>議題 1. 武田薬品工業(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした維持療法における vedolizumab 皮下注製剤の第Ⅲ相試験(216016)</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. 武田薬品工業(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした vedolizumab 皮下注製剤の長期継続投与第Ⅲ相試験(216017)</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 3. サノフィ (株) の依頼によるアリロクマブの第Ⅳ相試験(216018)</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 4. ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による BMS-986141 の第Ⅱ相試験(216019)</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><u>2. 治験の継続実施の妥当性についての審議</u></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。 <p><審議結果：承認></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)

- ・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。

＜審議結果：承認＞

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)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 6. フクダ電子(株)の依頼による JF-04 の FIM 試験 (212025)

- ・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。

＜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)

- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験実施契約書、業務委託に関する覚書、被験者負担軽減費について、被験者への支払いに関する資料、治験依頼者の費用負担について、健康被害時の補償制度に関する補足説明資料、治験参加カード、MS の再発に関するパンフレット、治験葉取り扱い・投与方法に関する患者さん向け情報の変更に基づき、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. 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)

- ・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。
- ・当院での重篤な有害事象（第1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 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)

- ・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)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)

- 当院での重篤な有害事象（第1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 12. バイオジエン・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)

- 治験実施計画書、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)

- 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）、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 15. 塩野義製薬(株)の依頼による S-588410 の第Ⅱ相試験(214003)

- 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＞

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)

- ・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)

- ・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)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)

- ・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。
- ・当院での重篤な有害事象（第 6 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. アストラゼネカ(株)の依頼による喘息患者を対象とした CAT-354 の第Ⅲ相試験 (214014)

- ・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. 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)

- ・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。
- ・同意説明文書、治験薬概要書、治験経費に関する契約書、Revlimid SUMMARY OF PRODUCT CHARACTERISTICS (SmPC)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. 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、治験薬概要書、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)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(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 23. 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 24. 日本ベーリンガーイングエルハイム(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)

- ・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)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グエルハイム(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 CINTO1959 の第Ⅲ相治験(215007)

- ・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 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)

- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、治験参加カードの変更に基づき、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 28. (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)

- ・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. 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)

- ・治験実施計画書、同意説明文書、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 30. 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 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 32. 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)、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 33. 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)

- ・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>

議題 34. 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、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 35. 小野薬品工業(株)の依頼による ONO-4538 の第Ⅱ相試験(215028)

- ・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 36. 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 37. 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 38. 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 39. 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 CNT01275 (Ustekinumab) の第Ⅲ相試験(215033)

- ・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. 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。

<審議結果：承認>

議題 41. 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。

<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
CNT01959 の第Ⅲ相試験(215037)**

- ・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. 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)**

- ・治験分担医師、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 44. 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)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)**

- ・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グルハイム(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)**

- ・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)

- ・添付文書、ePRO 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 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た MPDL3280A の第Ⅲ相試験(215043)

- ・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 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)

- ・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 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)

- ・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 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4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 52. 日本ベーリンガーイングエルハイム(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／ソホスブ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)、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 54. アステラス・アムジェン・バイオファーマ(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)

- ・治験実施計画書、治験薬概要書、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. アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ／Ⅱ相試験(216007)

- ・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 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)

- ・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)

- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、治験参加カードの変更に基づき、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 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)

- ・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。

＜審議結果：承認＞

議題 61. ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による elotuzumab の第Ⅱ相試験(216014)

- ・治験薬概要書、SmPC ポマリドミドの変更に基づき、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 62. 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3074828 の第Ⅱ相試験
(216015)**

- ・同意説明文書、物品使用賃貸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>

**議題 63. 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)、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 64. 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、治験機器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。
- ・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 65. シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による小児成長ホルモン分泌不全症患者を対象とした VRS-317 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(他施設-8)

- ・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>

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/R
Ro45-2317/●●●●●●●●の第Ⅲ相試験 (209014)**

- ・試験期間が 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。

<審議結果：承認>

**議題2. 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IV相試験 (212012)**

- ・試験実施計画書、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. 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)**

- ・試験期間が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。

＜審議結果：承認＞

**議題4. 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)**

- ・試験協力者の変更に基づき、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)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5. 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＞

**議題6. ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)の依頼による虚
血性心疾患患者を対象とした製造販売後臨床試験(216010)**

- ・試験分担医師の変更に基づき、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＞

4. その他

議題 1. Absorb GT1 生体吸収性スキヤフォールドシステム使用成績調査

審議依頼について

- ・調査方法等に基づき、使用成績調査実施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 SOM230LAR の第Ⅱ相試験
(213019)

- ・製造販売承認を取得した旨が報告された。

報告 2. 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)

- ・試験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 3. 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)

- ・試験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 4. 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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 5. 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)

- ・治験を終了した旨が報告された。

報告 6. 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)

- ・試験実施計画書を変更した旨が報告された。

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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 8. ゼリア新薬工業(株)の依頼による子宮頸癌患者を対象とした Z-100
の第Ⅲ相試験 (214010)

- ・依頼者からの安全性情報について報告された。

報告 9. 日本ベーリンガーイングエルハイム(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 10. 日本ベーリンガーイングエルハイム(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)

- ・治験実施計画書、症例報告書を変更した旨が報告された。

報告 11. 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 CINTO1959 の第Ⅲ相治験(215007)

- ・治験実施体制を変更した旨が報告された。

報告 12. 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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 13. 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)

- ・治験を終了した旨が報告された。

報告 14. 武田薬品工業(株)の依頼によるレボドバ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)

- ・治験を終了した旨が報告された。

報告 15. 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 16. 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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 17. 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 18. 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 CNT01275 (Ustekinumab) の第Ⅲ相試験(215033)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 19. 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 20. 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 21. 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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 22. 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)

- ・治験実施体制を変更した旨が報告された。

報告 23. アステラス・アムジェン・バイオファーマ(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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 24. 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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 25. 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)

- ・治験実施体制を変更した旨が報告された。

報告 26. 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3074828 の第Ⅱ相試験(216015)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

	<p>報告 27. シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による小児成長ホルモン分泌不全症患者を対象とした VRS-317 の第 II/III 相試験(他施設-8)</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>【共同 IRB】</p> <p><u>ACTIVATO-IRB 審査について</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ・平成 28 年 11 月 7 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