

第 307 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29年8月21日（月）16時30分～17時30分
開催場所	岩手医科大学附属病院 循環器センター3階 会議室
出席委員名	寺山靖夫、江原茂、佐藤宏昭、石垣泰、滝川康裕、山田浩之、工藤賢三、三浦幸枝、小野寺正二、藤澤美穂、岸浪衆二、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>1. 新規治験の審議</p> <p>議題 1. 田辺三菱製薬(株)の依頼による MCI-186 の後期第Ⅱ相試験(217014)</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. 大塚製薬(株)の依頼によるうっ血性心不全患者を対象とした OPC-61815 の第Ⅱ相試験(217015)</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. 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。・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)、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。 <p><審議結果：承認></p>

議題 2. 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)

- ・ 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 3. 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)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. 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)

- ・ 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。
- ・ 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. 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、レターの変更に基づき、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)の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5304020 と RO4368451 の第Ⅲ相試験 (214002)

- ・ 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)、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. 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 8. 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)

- ・ 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。

< 審議結果：承認 >

議題 9. 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 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)

- ・ 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 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)

- ・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. 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)

- ・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. EAファーマ(株)の依頼による活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相試験(215009)

- ・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 14. 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 15. (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)、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 16. 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)、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 17. 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)

- ・治験契約変更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 18. 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)

- ・治験契約変更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 19. 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)

- ・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)、研究報告、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 20. 小野薬品工業(株)の依頼による ONO-4538 の第Ⅲ相試験(215028)

- ・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. 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)、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 22. 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。
- ・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. 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)

- ・同意説明文書、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。
- ・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. 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)

- ・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. 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)**

- ・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 26. 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 27. 中外製薬(株)の依頼に筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象とした
MPDL3280A の第Ⅲ相試験(215043)**

- ・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 28. 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)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. 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)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. 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)

- ・ 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 31. 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)

- ・ 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. 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)

- ・ 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. アヅ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)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. 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、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. 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 36. 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)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. 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 38. (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、被験者への支払い・費用負担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 39. 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に基づき、引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 40. 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 41. 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)

- ・ 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 42. 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)**

- ・ 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. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による非代償期 C 型肝硬変患者を対象としたソホスブビル/velpatasvir 固定用量配合錠の第Ⅲ相試験(216020)

- ・ 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 44. 日本イーライリリー(株)の依頼による片頭痛患者を対象とした LY2951742 の第Ⅱ相試験(216021)

- ・ 治験協力者、電子日誌入力サポートツールの変更に基づき、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. 日本イーライリリー(株)の依頼による片頭痛患者を対象とした LY2951742 の長期投与第Ⅲ相試験(216022)

- ・ 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 46. ユーシービージャパン(株)の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル (CDP870) の第Ⅱ/Ⅲ相試験(217001)

- ・ 治験契約変更に関する覚書、治験コーディネーター費用及び支払い方法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 47. ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)の依頼による血栓塞栓症発症リスクの高い非弁膜症心房細動患者を対象としたBSJ003Wの国内医療環境適合性確認試験(217002)

- ・ 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)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. EAファーマ(株)の依頼による E6011 の第Ⅱ相試験(217003)

- ・ 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. 小野薬品工業(株)の依頼による胃がん患者を対象とした ONO-4538 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(217004)

- ・ 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. ヤンセンファーマ(株)の依頼による日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象とした esketamine の第Ⅲ相試験(217005)

- ・ 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 51. 第一三共(株)の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした
DU-176b (エドキサバン) の第Ⅲ相試験 (217006)**

- ・ 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 52. 中外製薬(株)の依頼による卵巣癌，卵管癌又は原発性腹膜癌患者
を対象とした Atezolizumab (MPDL3280A) の第Ⅲ相試験
(217007)**

- ・ 同意説明文書、治験契約変更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)、研究報告、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 53. 大日本住友製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした
SM-13496 の第Ⅲ相試験(217008)**

- ・ 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. 大日本住友製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした
SM-13496 の非盲検継続投与第Ⅲ相試験(217009)**

- ・ 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. エーザイ(株)の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした E2609 の第Ⅲ相試験(217011)

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、治験協力者、治験契約変更に関する覚書、業務委託契約書、被験者の募集の手順（広告等）に関する資料、安全性に関するレター、PET 検査における留意事項、相談窓口を活用した被験者リクルートの手順、PET/CT 検査当日の案内の変更に基づき、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. 中外製薬(株)の依頼による前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験①(217012)

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、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。

< 審議結果：承認 >

議題 57. 中外製薬(株)の依頼による前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験②(217013)

- ・ 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 58. 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)

- ・ 当院での重篤な有害事象（第1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。
- ・ 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 59. ハイリスク症候性人工弁周囲逆流に対する経カテーテル逆流閉鎖術の安全性及び有効性を検討する医師主導試験(医主導-8)

- ・ 治験実施計画書、治験機器概要書、治験機器の管理に関する手順書、安全性情報の取扱いに関する手順書の変更に基づき、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）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 60. 医師主導による再発プラチナ感受性卵巣癌，卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象とした セジラニブとオラパリブの第Ⅲ相試験 (医主導-9)

- ・ 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。

< 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. 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)

- ・ 試験期間が1年を超えるため、試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. 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. 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)

- ・ 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】	<p>議題4. ポストン・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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当院での重篤な有害事象(第1・2報)、(第1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。 <p><審議結果:承認></p>
	<p>報告1. グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による BRL49653C の第II相試験 (198039)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・資料保管期間を終了した旨が報告された。
	<p>報告2. 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II相試験(二重盲検試験) (212027)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認を取得した旨が報告された。
	<p>報告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III相試験(二重盲検試験からの継続長期投与試験) (212028)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認を取得した旨が報告された。
	<p>報告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III相試験(長期投与試験) (212029)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認を取得した旨が報告された。
	<p>報告5. 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認を取得した旨が報告された。
	<p>報告6. 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・症例報告書を変更した旨が報告された。
	<p>報告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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験薬概要書を変更した旨が報告された。
	<p>報告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)</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. 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)

- ・試験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 10. 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)

- ・当院での治験を終了した旨が報告された。

報告 11. (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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 12. 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)

- ・当院での治験を終了した旨が報告された。

報告 13. 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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- ・当院での治験を終了した旨が報告された。

報告 14. 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 15. 中外製薬(株)の依頼に筋層浸潤性尿路上皮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 16. 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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 17. 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)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された

報告 18. 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／ソホスブビル固定用量配合錠の第Ⅲ相試験(216005)

・ 当院での治験を終了した旨が報告された。

報告 19. 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)

・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 20. 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 21. 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。

報告 22. EAファーマ(株)の依頼による E6011 の第Ⅱ相試験(217003)

・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 23. ヤンセンファーマ(株)の依頼による日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象とした esketamine の第Ⅲ相試験(217005)

・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 24. 第一三共(株)の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) の第Ⅲ相試験 (217006)

・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 25. 中外製薬(株)の依頼による卵巣癌, 卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象とした Atezolizumab (MPDL3280A) の第Ⅲ相試験(217007)

・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 26. 中外製薬(株)の依頼による前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験①(217012)

・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 27. 中外製薬(株)の依頼による前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験②(217013)

・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

<p>【外部 IRB】</p>	<p>報告 28. 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><u>東北大学病院 治験審査委員会審査について</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 平成 29 年 7 月 24 日に開催された東北大学病院 治験審査委員会審 査について報告された。 <p><u>ACTIVATO-IRB 審査について</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 平成 29 年 8 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>
<p>特記事項</p>	<p>なし</p>