

## 第 319 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30年8月21日（火）16時30分～17時15分
開催場所	岩手医科大学附属病院 大会議室
出席委員名	前門戸任、佐藤宏昭、滝川康裕、弘瀬雅教、佐藤健一、山田浩之、工藤賢三、佐藤悦子、塚澤仁敏、小野寺正二、藤澤美穂、岸浪衆二、奥野雅子
<b>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</b>	
<b>【審議事項】</b>	<p><b>1. 新規治験の審議</b></p> <p><b>議題 1. 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期のクローン病患者を対象としたグセルクマブの第Ⅱ/Ⅲ相試験(218019)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> </ul> <p style="text-align: center;">＜審議結果：承認＞</p> <p><b>2. 治験の継続実施の妥当性についての審議</b></p> <p><b>議題 1. 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)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、被験者の健康被害の補償について説明した文書、治験実施契約書、治験経費に関する契約書、治験業務委託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。</li> <li>・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。</li> </ul> <p style="text-align: center;">＜審議結果：承認＞</p> <p><b>議題 2. 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)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料、被験者の健康被害の補償について説明した文書、治験 ID 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。</li> <li>・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。</li> </ul> <p style="text-align: center;">＜審議結果：承認＞</p>

**議題 3. 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に基づき、引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 4. 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 5. 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)、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 6. 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 7. 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)**

- ・ 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. 新日本科学 PPD(株)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)、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 9. 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)**

- ・ 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. 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)**

- ・ 治験実施計画書、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。

< 審議結果：承認 >

**議題 11. 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)**

- ・ 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 12. 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 13. 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 14. 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)**

- ・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 15. 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 16. 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 17. 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. 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)、(第 2・3・4 報) について、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. 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。
- ・ 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. (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。
- ・ 同意説明文書、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。
- ・ 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 21. 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 22. 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3074828 の第Ⅱ相試験(216015)**

- ・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. 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)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. 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)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)**

- ・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. 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)**

- ・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. (株)ヘリオスの依頼による脳梗塞患者を対象とした HLCM051 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(216023)**

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書、治験経費に関する契約書、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. 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)**

- ・ 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. 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 30. 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 31. 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)**

- ・ 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 32. 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 (エドキサパン) の第Ⅲ相試験 (217006)**

- ・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 33. 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 34. 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)**

- ・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 35. 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)**

- ・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 36. 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)**

- ・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. 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)**

- ・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. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験(217016)**

- ・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. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験(217017)**

- ・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. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験(217018)**

- ・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 41. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験(217019)**

- ・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. 日本イーライリリー(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 LY3314814(AZD3293)の第Ⅲ相試験(217020)**

- ・当院での重篤な有害事象(第1報)について、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. 第一三共(株)の依頼による胃癌患者を対象とした DS-8201a の第Ⅱ相試験(217021)**

- ・当院での重篤な有害事象(第3報)について、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. アストラゼネカ(株)の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験(217022)**

- ・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. サノフィ(株)の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした SAR650984 の第Ⅲ相試験(217023)**

- ・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. MSD (株)の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(217024)**

- ・ 治験実施計画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。
  - ・ 当院での重篤な有害事象（第4報）について、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 47. ヤンセンファーマ(株)の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたダラツムマブの皮下投与と静脈内投与を比較検討する第Ⅲ相治験(217025)**

- ・ 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 48. 大塚製薬 (株)の依頼による慢性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験(217026)**

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書、同意説明補助資料、契約期間、使用貸借に関する覚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 49. 大塚製薬 (株)の依頼による反復性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験(217027)**

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、同意説明補助資料、契約期間、使用貸借に関する覚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 50. 大塚製薬 (株)の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験(217028)**

- ・ 治験実施計画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 51. ノバルティスファーマ(株)の依頼による多発性硬化症患者を対象とした第Ⅱ相試験(218002)**

- ・ 治験経費に関する契約書、治験参加カードの変更にに基づき、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 52. ユーシービージャパン(株)の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の第Ⅲ相試験(218003)**

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書、治験実施契約書、治験参加カードの変更にに基づき、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 53. アヅヴィ合同会社の依頼による中等度から重症の慢性局面性乾癬患者を対象とした risankizumab の第Ⅲ試験(218004)**

- ・ 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 54. ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験(218005)**

- ・ 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. 小野薬品工業(株)の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538 の第Ⅲ相試験(218006)**

- ・ 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 56. アステラス製薬(株)の依頼による第Ⅱ相試験(218007)**

- ・ 治験実施計画書、症例報告書の変更に基づき、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)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. ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験(218008)**

- ・ 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. MSD(株)の依頼による進行子宮体癌患者を対象とした E7080 及び MK-3475 を併用投与する第Ⅲ相試験(218010)**

- ・ 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 59. 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 AJM300 の第Ⅲ相試験(218011)**

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書、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. 武田薬品工業(株)の依頼による Brigatinib の第Ⅱ相試験(218012)**

- ・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 61. IQVIA サービスーズ ジャパン(株) (治験国内管理人) の依頼による再発又は難治性成人 T 細胞白血病リンパ腫 (ATL) 患者を対象とした HBI-8000 の第Ⅱ相試験(218016)**

- ・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 62. 中外製薬(株)の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続投与試験 (218018)**

- ・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 63. 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 64. 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 >

**議題 65. 医師主導による生物学的製剤抵抗性クローン病患者を対象とした  
アドレノメデュリンの第Ⅱ相試験 (医主導-10)**

- ・ 治験実施計画書、同意説明文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 >

**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)**

- ・ 契約期間の変更にに基づき、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。

< 審議結果：承認 >

**議題 3. 興和(株)の依頼による高脂血症患者を対象とした K-877 の第Ⅳ相  
試験(218001)**

- ・ 治験薬概要書の変更にに基づき、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 >

**【報告事項】**

**報告 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)**

- ・ 当院での治験実施を終了した旨が報告された。

**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)**

- ・ 当院での治験実施を終了した旨が報告された。

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)

- ・試験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 4. 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)

- ・製造販売承認を取得した旨が報告された。

報告 5. 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 6. 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 7. (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)

- ・治験薬概要書を変更した旨が報告された。

報告 8. 小野薬品工業(株)の依頼による ONO-4538 の第Ⅲ相試験(215028)

- ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 9. 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)

- ・当院での治験実施を中止した旨が報告された。

報告 10. 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 11. 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 12. アッ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 14. (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)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 15. 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)**

- ・ 治験実施計画書を追加した旨が報告された。

**報告 16. (株)ヘリオスの依頼による脳梗塞患者を対象とした HLCM051 の第 II / III 相試験(216023)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 17. 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 18. 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)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 19. 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。

**報告 20. 小野薬品工業(株)の依頼による敗血症に伴う頻脈性不整脈患者を対象とした ONO-1101 の後期第 II 相/第 III 相試験(217029)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 21. 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 AJM300 の第 III 相試験(218011)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

<p><b>【外部 IRB】</b></p>	<p>報告 22. 武田薬品工業(株)の依頼による Brigatinib の第Ⅱ相試験(218012)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。</li> </ul> <p>報告 23. 中外製薬(株)の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続投与試験 (218018)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。</li> </ul> <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"> <li>・ 平成 30 年 7 月 23 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。</li> </ul> <p style="text-align: right;">以上</p>
<p>特記事項</p>	<p>なし</p>