

平成25年4月度 倉敷中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 平成25年4月15日(月) 16時30分 ~ 17時20分
 開催場所 : 院内第5会議室
 出席者 : 後藤剛、松下睦、上田恭典、松岡孝、二宮伸介、佐野薫、清輔良江
 高柳和伸、武永省二(非専門委員)、新居伸治(非専門委員)、
 梶谷浩一(外部委員)、奥野健次(外部委員)

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
[1レジメン以上の化学療法歴を有する進行非小細胞肺癌を対象としたPF-00299804とエルロチニブの有効性および安全性を比較検討する無作為化二重盲検第3相試験](第548号) 一般名:dacomitinib(r-INN) 治験依頼者:ファイザー株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:進行非小細胞肺癌	・当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月22日実施:承認)が報告された。
[武田バイオ開発センター株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAMG 706のアジア共同第3相臨床試験](第557号) 一般名:Motesanib 治験依頼者:武田バイオ開発センター株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:非小細胞肺癌	・当院で発生した重篤な副作用について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたPRO143966の第Ⅲ相試験](第560号) 一般名:PRO143966(MetMab) 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:非小細胞肺癌	・当院で発生した重篤な副作用について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月28日実施:承認)が報告された。
[びまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたLY317615による寛解維持療法の国際共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較第Ⅲ相試験](第487号) 一般名:Enzastaurin 治験依頼者:日本イーライリリー株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:びまん性大細胞型B細胞リンパ腫	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験薬概要書、症例報告書の見本の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月25日実施:承認)が報告された。
[日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるBIBW 2992の肺線癌患者を対象とした第Ⅲ相試験](第512号) 一般名:未定 治験依頼者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:肺腺癌患者	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月11日実施:承認)が報告された。
[EMD531444の第I/II相臨床試験](第518号) 一般名:■ 治験依頼者:メルクセローノ株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:■	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験薬概要書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
[大動脈弁狭窄患者を対象とした経カテーテル生体弁の臨床試験](第520号) 一般名:未定 治験依頼者:エドワーズライフサイエンス株式会社 開発の相:一 対象疾患:弁尖の硬化変性に起因する症候性の重度大動脈弁狭窄	当該治験機器で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[大動脈弁狭窄患者を対象とした経カテーテル生体弁(20mm)の臨床試験](第540号) 一般名:未定 治験依頼者:エドワーズライフサイエンス株式会社 開発の相:一 対象疾患:弁尖の硬化変性に起因する症候性の重度大動脈弁狭窄	当該治験機器で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[中外製薬株式会社の依頼によるRo50-8231の第II相臨床試験](第521号) 一般名:エルロチニブ塩酸塩 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第II相 対象疾患:■	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び研究報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[中外製薬株式会社の依頼によるRo50-8231とベバシズマブ併用の第II相試験](第536号) 一般名:エルロチニブ塩酸塩 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第II相 対象疾患:■	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び研究報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[■転移性非小細胞肺癌患者を対象としたBKM120■によるオープンラベル■試験](第541号) 一般名:未定 治験依頼者:ノバルティスファーマ株式会社 開発の相:第II相 対象疾患:転移性非小細胞肺癌	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[非小細胞肺癌患者を対象としたARQ 197とタルセバの第III相プラセボ対照二重盲検比較試験](第542号) 一般名:Tivantinib 治験依頼者:協和発酵キリン株式会社 開発の相:第III相 対象疾患:非小細胞肺癌	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験薬概要書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[■を対象としたCH5424802の第I/II相臨床試験](第544号) 一般名:未定 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第I/II相 対象疾患:■	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び研究報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[筋層非浸潤性膀胱癌患者に対するEO9のTURBT後単回即時注入に関する無作為化プラセボ対照二重盲検試験](第547号) 一般名:Apaziquone 治験依頼者:日本化薬株式会社 開発の相:第II相 対象疾患:膀胱癌	・当該治験薬に係る定期報告等に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験実施計画書、Study Protocol、治験実施計画書補遺、説明・同意文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[田辺三菱製薬によるTA-650の難治性川崎病を対象とした第III相試験](第549号) 一般名:TA-650 治験依頼者:田辺三菱製薬株式会社 開発の相:第III相 対象疾患:難治性川崎病	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び研究報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月29日実施:承認)が報告された。

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
[デュピュイトラン拘縮患者を対象としたAK160の第Ⅲ相試験] (第553号) 一般名:AK160 治験依頼者:旭化成ファーマ株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:デュピュイトラン拘縮患者	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験期間が1年を越えるため、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
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月25日実施:承認)が報告された。
[JNJ-212082(Abiraterone Acetate)の化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験] (第555号) 一般名:アビラテロン酢酸エステル 治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:去勢抵抗性前立腺癌	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月28日実施:承認)が報告された。
[JNJ-212082(Abiraterone Acetate)のドセタキセルを含む化学療法既治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験] (第556号) 一般名:アビラテロン酢酸エステル 治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:去勢抵抗性前立腺癌	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月28日実施:承認)が報告された。
[未治療のCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)患者を対象としたRO5072759(RG7159)の第Ⅲ相臨床試験] (第563号) 一般名:未定 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:未治療のCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)患者	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・症例報告書の見本、治験実施計画書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[日本イーライリリー株式会社による肺癌を対象としたペムトレキシドの製造販売後臨床試験] (第564号) 一般名:ペムトレキシド 治験依頼者:日本イーライリリー株式会社 開発の相:第Ⅳ相(プロトコールデザインは第Ⅱ相です。日本以外はⅡ相扱いとなります。) 対象疾患:非小細胞肺癌	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・添付文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
[日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3009806の第Ⅱ相試験] (第567号) 一般名:ラムシルマブ 治験依頼者:日本イーライリリー株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:(-)	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・症例報告書の見本の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月25日実施:承認)が報告された。
[リツキシマブ治療抵抗性B-NHL患者を対象としたオフアツムマブおよびベンダムスチン併用療法とベンダムスチン単剤療法を比較する国際共同第Ⅲ相臨床試験] (第568号) 一般名:GSK1841157 治験依頼者:グラクソ・スミスクライン株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:リツキシマブ治療抵抗性低悪性度B-NHL	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
同上	治験薬受領確認システムの不具合等に関する報告を確認した。

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
<p>[味の素製薬株式会社の依頼によるAJM300の前期第Ⅱ相臨床試験](第552号) 一般名:— 治験依頼者:味の素製薬株式会社 開発の相:前期第Ⅱ相 対象疾患:—</p>	<p>・治験実施計画書別添資料、治験薬概要書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[EGFR遺伝子の変異型で進行又は転移性の非小細胞肺癌患者を対象としたARQ197の併用第Ⅱ相臨床試験](第554号) 一般名:Tivantinib 治験依頼者:協和発酵キリン株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:非小細胞肺癌</p>	<p>治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[非小細胞肺癌完全切除後Ⅱ-Ⅲ期のEGFR変異陽性例に対するシスプラチン+ビンレルピン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験(多施設共同医師主導治験)](第545号) 一般名:ゲフィチニブ 成分記号:ZD1839 自ら治験を実施する者:呼吸器内科 吉岡 弘鎮 開発の相:第Ⅲ相試験 対象疾患:完全切除された病理病期Ⅱ-Ⅲ期のEGFR変異陽性の非小細胞肺癌</p>	<p>モニタリング実施の結果報告があり、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>同上</p>	<p>当院施設名変更、治験分担医師の削除について、迅速審査の結果(2013年4月1日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[FPF300の第Ⅰ/Ⅱ相試験](第562号) 一般名:サリドマイド 治験依頼者:藤本製薬株式会社 開発の相:第Ⅰ/Ⅱ相 対象疾患:■</p>	<p>治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2013年3月7日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[パクリタキセル溶出バルーンによる冠動脈小血管狭窄病変における臨床的有用性の検討](第511号) 一般名:NP001(パクリタキセル溶出バルーン) 治験依頼者:ニプロ株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:冠動脈小血管病変</p>	<p>治験終了報告を確認した。</p>
<p>[厚生省DIC診断基準により汎発性血管内凝固症候群(DIC)と診断された患者を対象としたKW-3357の一般臨床試験](第551号) 一般名:未定 治験依頼者:協和発酵キリン株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:厚生省DIC診断基準により汎発性血管内凝固症候群(DIC)と診断された患者</p>	<p>治験終了報告を確認した。</p>
<p>[大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験](第565号) 一般名:OCV-501 治験依頼者:大塚製薬株式会社 開発の相:第Ⅰ相試験 対象疾患:■</p>	<p>治験終了報告を確認した。</p>
<p>[大塚製薬株式会社の依頼による長期投与試験](第566号) 一般名:OCV-501 治験依頼者:大塚製薬株式会社 開発の相:第Ⅰ相試験 対象疾患:■</p>	<p>治験終了報告を確認した。</p>

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
[KW-6002のパーキンソン病を対象とした第Ⅲ相比較試験] (第513号) 一般名: ■ 治験依頼者: 協和発酵キリン株式会社 開発の相: 第Ⅲ相 対象疾患: パーキンソン病	当該治験薬の製造販売承認取得を確認した。
[KW-6002のパーキンソン病を対象とした第Ⅲ相長期投与試験] (第514号) 一般名: ■ 治験依頼者: 協和発酵キリン株式会社 開発の相: 第Ⅲ相 対象疾患: パーキンソン病	当該治験薬の製造販売承認取得を確認した。
[SMP-508のチアゾリジン系薬剤併用 第Ⅲ相試験] (第528号) 一般名: レパグリニド 治験依頼者: 大日本住友製薬株式会社 開発の相: 第Ⅲ相 対象疾患: 2型糖尿病	当該治験薬の製造販売承認取得(効能・効果の追加)を確認した。
[SMP-508のチアゾリジン系薬剤併用 長期投与試験](第529号) 一般名: レパグリニド 治験依頼者: 大日本住友製薬株式会社 開発の相: 第Ⅲ相 対象疾患: 2型糖尿病	当該治験薬の製造販売承認取得(効能・効果の追加)を確認した。