

平成26年9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 26 年 9 月 17 日 (水) 16 時 30 分 ~ 17 時 35 分
 開催場所 : 院内第 5 会議室
 出席者 : 後藤剛、松下睦、二宮伸介、佐野薫、橘洋正
 高柳和伸、赤木晋介、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)
[血友病A患者を対象としたCSL627の第Ⅲ相継続投与試験] (第603号) 一般名:遺伝子組み換え型血液凝固第Ⅷ因子 治験依頼者:CSLベアリング株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:血友病A	これまでに得られている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。 審議結果:承認
[局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験](第604号) 一般名:AZD9291 治験依頼者:アストラゼネカ株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:非小細胞肺癌	これまでに得られている非臨床試験成績、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。 審議結果:承認
[薬剤溶出ステント(TCD-10023)の多施設共同比較試験(第Ⅲ相臨床試験)](第550号) 一般名:冠動脈ステント 治験依頼者:テルモ株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:冠動脈に形成された狭窄性病変による虚血性心疾患	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。 審議結果:承認
[ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたIpilimumabの第3相試験](第570号) 一般名:ipilimumab 治験依頼者:ブリistol・マイヤーズ株式会社 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、説明・同意文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
[ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌を対象としたIpilimumabの第3相試験](第571号) 一般名:ipilimumab 治験依頼者:ブリistol・マイヤーズ株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:進展型小細胞肺癌	・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
[虚血性心疾患被験者に対するAVJ-301と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験](第573号) 一般名:AVJ-301(治験識別記号) 治験依頼者:アボット バスキュラー ジャパン株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:虚血性心疾患	・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
[前立腺癌患者を対象としたITK-1の第Ⅲ相試験](第581号) 一般名:ITK-1 治験依頼者:株式会社グリーンペプチド 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:去勢抵抗性前立腺癌	・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、説明・同意文書等の変更、治験薬概要書補遺等の追加について、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。 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)
[SyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験](第589号) 一般名:rigosertib sodium 治験依頼者:シンバイオ製薬 開発の相:第I相 対象疾患:骨髄異形成症候群	・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。 ・治験薬概要書補遺の追加について、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
[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:経カテーテルウシ心のう膜弁 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:製造販売後臨床試験 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
同上	治験分担医師の削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年9月4日実施:承認)が報告された。
[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:経カテーテルウシ心のう膜弁 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:— 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
同上	治験分担医師の削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年9月4日実施:承認)が報告された。
[肺癌患者を対象としたCH5424802の第I/II相臨床試験](第544号) 一般名:アレクチニブ塩酸塩 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第I/II相→第IV相 対象疾患: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。 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CH5424802の第III相試験](第582号) 一般名:アレクチニブ塩酸塩 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第III相 対象疾患: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。 審議結果:承認
[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
[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、研究報告及び国内添付文書改訂に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験実施計画書別紙6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
[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:アピ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

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
同上	当該治験薬の製造販売承認取得を確認した。
[武田薬品工業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:武田薬品工業株式会社 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
[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(2014年8月27日実施:承認)が報告された。
[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:■	当該治験薬に関係する研究報告に基づき、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
[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
[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。 審議結果:承認
[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
[アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするASP3550の第Ⅲ相試験](第577号) 一般名:■ 治験依頼者:アステラス製薬株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:前立腺癌	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。 審議結果:承認
[TAS-118の膵癌患者を対象とした第Ⅲ相試験](第578号) 一般名:TAS-118 治験依頼者:大鵬薬品工業株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:膵癌	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。 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(2014年8月18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)
[KRP-203探索的試験<第II相>](第579号) 一般名:— 治験依頼者:杏林製薬株式会社 開発の相:第II相 対象疾患:■	・当該治験薬に関係する年次報告に基づき、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
[日本イーライリリー株式会社の依頼による第I b/II相試験](第585号) 一般名:■ 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。 審議結果:承認
[血栓性血小板減少性紫斑病に対するリツキシマブの医師主導治験](第586号) 一般名:リツキシマブ 自ら治験を実施する者:血液内科・主任部長 上田恭典 開発の相:第II相 対象疾患:再発又は難治性のTTP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。 審議結果:承認
[MSD株式会社の依頼によるMK-3475 第I b相試験](第588号) 一般名:未定 治験依頼者:MSD株式会社 開発の相:第I b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。 ・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
[未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ+レナリドミド(CC-5013)を投与した場合、リツキシマブ+化学療法に続いてリツキシマブを投与した場合の有効性及び安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試験](第595号) 一般名:レナリドミド 治験依頼者:セルジーン株式会社 開発の相:第III相 対象疾患:未治療の濾胞性リンパ腫	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。 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(2014年8月29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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第III相試験](第597号) 一般名:Volasertib(BI 6727) 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:治験責任(分担)医師が、診療録に記載されている医学的所見から標準 寛解導入療法が適用できないと判断した未治療AML患者(65歳以上)	・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・追加について、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
[第一三共株式会社の依頼による脳血管撮影を受ける患者を対象としたGE-145の第II相試験](第598号) 一般名:Ioforninol 治験依頼者:第一三共株式会社 開発の相:第II相 対象疾患:脳血管撮影を受ける患者を対象	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
[BF-14J01冠動脈ステント治験](第600号) 一般名:冠動脈ステント 治験依頼者:日本バイオセンサーズ株式会社 開発の相:第III相 対象疾患:虚血性心疾患	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
[興和株式会社の依頼による2型糖尿病を合併した脂質異常症患者を対象としたK-877の第III相試験](第572号) 一般名:K-877 治験依頼者:興和株式会社 開発の相:第III相 対象疾患:2型糖尿病を合併した脂質異常症患者	治験実施計画書、説明・同意文書、治験参加カード等の変更、契約期間の延長、治験実施契約書の変更について、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

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
<p>[SyB L-1101の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験](第576号) 一般名:rigosertib sodium 治験依頼者:シンバイオ製薬 開発の相:第Ⅰ相 対象疾患:骨髄異形成症候群</p>	<p>治験薬概要書補遺の追加について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[大塚製薬の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験](第580号) 一般名:なし 治験依頼者:大塚製薬株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:—</p>	<p>治験実施計画書別添資料、日本用追補、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。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[GGSのMPAを対象とした第Ⅲ相試験](第599号) 一般名:乾燥スルホ化人免疫グロブリン(生物学的製剤基準) 治験依頼者:帝人ファーマ株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:MPA</p>	<p>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。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>同上</p>	<p>・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年8月5日実施:承認)が報告された。 ・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年8月25日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[WT4869の骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした第1/2相臨床試験](第559号) 一般名:-(一般名未定) 治験依頼者:大日本住友製薬株式会社 開発の相:第1/2相 対象疾患:骨髄異形成症候群(MDS)</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>[JO25567試験(ベバシズマブ + エルロチニブ併用療法とエルロチニブ単剤療法)の治療効果を調査する製造販売後臨床試験](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Ⅳ相 対象疾患:■</p>	<p>試験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年8月25日実施:承認)が報告された。</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ore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>治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年8月6日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[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</p>	<p>試験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年8月1日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[KRP-AM1977X第Ⅱ相臨床試験](第587号) 一般名:未定 治験依頼者:杏林製薬株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:市中肺炎</p>	<p>契約期間の延長(1年を越えない)、治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年8月18日実施:承認)が報告された。</p>

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
<p>[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)</p> <p>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</p>	<p>当該治験薬の製造販売承認取得を確認した。</p>
<p>[JNJ-26866138 (bortezomib) の■臨床第I/II相試験] (第506号)</p> <p>一般名: JNJ-26866138(bortezomib) 治験依頼者: ヤンセンファーマ株式会社 開発の相: 第Ⅰ/Ⅱ相 対象疾患: ■</p>	<p>製造販売承認取得後の必須文書の保存満了の報告を確認した。</p>
<p>[MSD株式会社の依頼によるMK-5592第Ⅲ相臨床試験] (第602号)</p> <p>一般名: ポサコナゾール 治験依頼者: MSD株式会社 開発の相: 第Ⅲ相 対象疾患: アスペルギルス症[侵襲性アスペルギルス症及び慢性肺アスペルギルス症(慢性進行性肺アスペルギルス症及び単純性肺アスペルギローマ)、フサリウム症及びムーコル症</p>	<p>医の倫理委員会審査結果通知を確認した。</p>