

平成27年12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27年12月21日(月) 16時30分 ~ 17時45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、野山麻紀、
 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)
[アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験](第624号) 一般名:ASP2215 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:急性骨髄性白血病	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
[ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験](第625号) 一般名:ニボルマブ、イピリムマブ 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: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
同上	CRO代表者の肩書き変更報告を確認した。
[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。 ・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
	・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2015年11月11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(2015年11月30日実施:承認)が報告された。
[日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/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
	治験分担医師の追加、削除について、迅速審査の結果(2015年11月16日実施:承認)が報告された。
[MSD株式会社の依頼によるMK-3475 第Ⅰb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Ⅰb相 対象疾患:■■■	・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。 ・説明・同意文書、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。 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>[MSD株式会社の依頼によるMK-3475第Ⅲ相試験](第609号) 一般名:Pembrolizumab 治験依頼者:MSD株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:■■■■</p>	<p>・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。 ・治験実施計画書別紙、説明・同意文書、治験薬概要書の変更、治験分担医師の追加、削除について、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>[虚血性心疾患患者を対象としたOMKK02の医療機器治験](第592号) 一般名:Comboステント 治験依頼者:オーバスネイチメディカル株式会社 開発の相:ピボタル試験 対象疾患:虚血性心疾患</p>	<p>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。</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(2015年11月18日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[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</p>	<p>・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。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[JLL-LEGによる重症下肢虚血疾患を対象とする比較臨床試験](第608号) 一般名:パクリタキセルコーティングバルーンカテーテル 治験依頼者:日本ライフライン株式会社 開発の相:— 対象疾患:重症下肢虚血疾患</p>	<p>・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及び年次報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[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</p>	<p>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。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>同上</p>	<p>CRO代表者の肩書き変更報告を確認した。</p>
<p>[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</p>	<p>・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。 ・安全性報告の報告先変更について、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>[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</p>	<p>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。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>同上</p>	<p>治験分担医師の削除について、迅速審査の結果(2015年11月2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)
[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
同上	・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2015年11月11日実施:承認)が報告された。 ・CRO代表者の肩書き変更報告を確認した。
[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タイド 開発の相: 第Ⅲ相 対象疾患: 去勢抵抗性前立腺癌	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。 審議結果: 承認
[慢性動脈閉塞症、閉塞性動脈硬化症を対象とした下肢末梢動脈治療用医療機器の治験](第590号) 一般名: 末梢血管用レーザ式血管形成術用カテーテル(仮称) 治験依頼者: ディービーエックス株式会社 開発の相: 該当なし 対象疾患: 慢性動脈閉塞症、閉塞性動脈硬化症	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	CRO代表者の肩書き変更報告を確認した。
[MSD株式会社の依頼によるMK-5592第Ⅲ相臨床試験](第602号) 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	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ベーリング株式会社 開発の相: 第Ⅲ相 対象疾患: 血友病A	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。 審議結果: 承認
同上	・CRO代表者の肩書き変更報告を確認した。 ・治験依頼者代表者の変更報告を確認した。
[ビタミンK拮抗薬投与によりPT-INRが上昇した被験者において、ビタミンK拮抗薬療法の緊急是正が求められる場面でのBE1116の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相臨床試験](第606号) 一般名: プロトンピン複合体濃縮製剤(ヒト由来) 治験依頼者: CSLベーリング株式会社 開発の相: 第Ⅲ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	治験依頼者代表者の変更報告を確認した。
[日本イーライリリ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第Ⅲ相試験](第607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Ⅲ相 対象疾患: 非小細胞肺癌患者	・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。 ・「探索的バイオマーカーとして解析予定の遺伝子情報」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(2015年11月26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)
<p>[塞栓源を特定できない塞栓性脳卒中(ESUS)発症後間もない患者を対象とする再発性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制におけるリバーロキサバン(15 mg 1日1回投与)のアスピリン(100 mg)に対する有用性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、ダブルダミー、実薬対照、イベント主導型、第Ⅲ相優越性試験(NAVIGATE ESUS)－ESUS患者における再発性脳卒中の発症抑制](第610号)</p> <p>一般名:リバーロキサバン 成分記号:BAY 59-7939 治験依頼者:バイエル薬品株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:ESUS発症後間もない患者における再発性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制</p>	<p>当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び年次報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[ダビガトランエテキシラートによる治療中で、止血困難な出血を発現している患者又は緊急手術若しくは緊急処置を要する患者を対象としたidarucizumab(BI 655075)の第Ⅲ相症例集積試験](611号)</p> <p>一般名:idarucizumab 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相試験 対象疾患:ダビガトランによる止血困難な出血や緊急手術、緊急処置を有する患者</p>	<p>・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。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[ファイザー株式会社の依頼による、ダコミチニブの第Ⅱ相試験](第613号)</p> <p>一般名:ダコミチニブ 治験依頼者:ファイザー株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:(非小細胞肺癌)</p>	<p>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。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による重度大動脈弁狭窄症患者を対象としたBSJ006Lの国内医療環境適合性確認試験](第614号)</p> <p>一般名:BSJ006L 治験依頼者:ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:大動脈弁狭窄症</p>	<p>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。</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(2015年11月27日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[DSP-7888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615号)</p> <p>一般名:- 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>・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、契約期間の延長について、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>資料追加提供の依頼について報告した。</p>
<p>[軽度認知障害患者に対するシロスタゾール療法の臨床効果ならびに安全性に関する医師主導治験(COMCID)](第618号)</p> <p>一般名:シロスタゾール 自ら治験を実施する者:進藤 克郎 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:軽度認知障害</p>	<p>・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。 ・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>[富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎患者を対象としたT-4288の臨床第Ⅱ相試験](第621号)</p> <p>一般名:ソリスロマイシン 治験依頼者:富山化学工業株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:市中肺炎</p>	<p>・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、治験参加カードの変更について、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>

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
<p>[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BMS-936558の第Ⅲ相試験](第622号) 一般名:ニボルマブ、イピリムマブ 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:再発非小細胞肺癌</p>	<p>当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、措置報告及び添付文書の改訂に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[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の肺腺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</p>	<p>治験実施計画書別紙の変更、契約期間の延長について、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>CRO代表者の肩書き変更報告を確認した。</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メトレキシドの製造販売後臨床試験](第564号) 一般名:ペメトレキシド 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>・契約期間の延長について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・試験実施計画書別冊の変更について、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(2015年11月9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+ビンレルビ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>契約症例数の追加について、迅速審査の結果(2015年11月18日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[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</p>	<p>治験分担医師の削除について、迅速審査の結果(2015年11月4日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[セレンの補充を必要とする患者を対象としたFPF3400の長期投与試験 一多施設共同オープン試験一](第594号) 一般名:亜セレン酸ナトリウム 治験依頼者:藤本製薬株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:治験実施計画書番号FPF3400-03-01の治験に参加し治験薬を投与継続中の患者、院内セレン製剤を中心静脈より投与継続中の患者、セレン欠乏を示す患者</p>	<p>治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2015年11月25日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[塩野義製薬株式会社の依頼によるS-588410の第2相試験](第596号) 一般名:未定 治験依頼者:塩野義製薬株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:膀胱癌</p>	<p>・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2015年11月17日実施:承認)が報告された。 ・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)
<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>治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2015年11月24日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[AJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験](第616号) 一般名:- 治験依頼者:味の素製薬株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:潰瘍性大腸炎</p>	<p>治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2015年11月10日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[メトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトのメトトレキサート併用療法とメトトレキサート単独療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検試験(第Ⅳ相臨床試験)](第619号) 一般名:アバタセプト 治験依頼者:ブリistol・マイヤーズ株式会社 開発の相:第Ⅳ相試験 対象疾患:関節リウマチ</p>	<p>治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2015年11月30日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[MP-1727臨床試験(消化管ホルモン産生腫瘍)](第263号) 一般名:ペンテトレオチド 治験依頼者:マリンクロットジャパン株式会社 開発の相:第Ⅲ相試験 対象疾患:消化管ホルモン産生腫瘍</p>	<p>当該治験薬の製造販売承認取得、必須文書の保存満了の報告を確認した。</p>
<p>[MP-1727第Ⅲ相追加臨床試験:ソマトスタチン受容体の存在を指標とする消化管ホルモン産生腫瘍の画像診断](第364号) 一般名:ペンテトレオチド 治験依頼者:マリンクロットジャパン株式会社 開発の相:第Ⅲ相試験 対象疾患:消化管ホルモン産生腫瘍</p>	<p>当該治験薬の製造販売承認取得、必須文書の保存満了の報告を確認した。</p>
<p>[S-888711の■■■■■を対象とした第2相臨床試験](第539号) 一般名:なし 治験依頼者:塩野義製薬株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:■</p>	<p>当該治験薬の製造販売承認取得を確認した。</p>
<p>[S-888711の■■■■■を対象とした第Ⅱ相用量探索試験](第543号) 一般名:なし 治験依頼者:塩野義製薬株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:■</p>	<p>当該治験薬の製造販売承認取得を確認した。</p>
<p>[S-888711の第2相臨床試験](第561号) 一般名:なし 治験依頼者:塩野義製薬株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:■</p>	<p>当該治験薬の製造販売承認取得を確認した。</p>
<p>[塩野義製薬株式会社の依頼による血小板減少患者を対象としたS-888711の第3相臨床試験](第583号) 一般名:lusutrombopag 治験依頼者:塩野義製薬株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:血小板減少患者</p>	<p>当該治験薬の製造販売承認取得を確認した。</p>

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
<p>[肺癌患者を対象としたCH5424802の第I/II相臨床試験](第544号)</p> <p>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</p>	<p>CRO代表者の肩書き変更報告を確認した。</p>
<p>[虚血性心疾患を対象としたTCD-10023(SV)の臨床試験](第593号)</p> <p>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相試験 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</p>	<p>CRO代表者の肩書き変更報告を確認した。</p>