

2019年09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: 2019年09月18日 水曜日 16時30分 ~ 17時30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、二宮伸介、佐野薫、横山俊秀、高柳和伸、藤井達彦(非専門委員)、馬越修(非専門委員)、梶谷浩一(外部委員)、赤木孝夫(外部委員)

議題及び審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)

治験契約番号: 第 684 号
治験課題名: 日本人の後天性血栓性血小板減少性紫斑病患者を対象としたcaplacizumabの試験
一般名: caplacizumab
治験依頼者名: サノフィ株式会社
開発の相: 第Ⅱ/Ⅲ相
対象疾患: 後天性血栓性血小板減少性紫斑病(aTTP)
審議概要: 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

治験契約番号: 第 685 号
治験課題名: JR-141のムコ多糖症Ⅱ型患者を対象とした継続投与試験
一般名: 該当なし
治験依頼者名: JCRファーマ株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: ムコ多糖症Ⅱ型
審議概要: 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

治験契約番号: 第 686 号
治験課題名: 末梢動脈疾患患者を対象としたNP028の多施設共同試験
一般名: バルーン拡張式血管形成術用カテーテル
治験依頼者名: ニプロ株式会社
開発の相: Ⅲ相
対象疾患: 下肢閉塞性動脈疾患
審議概要: 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

治験契約番号: 第 627 号
治験課題名: クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験
一般名: Durvalumab
治験依頼者名: クリニペース株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 非小細胞肺癌
審議概要: ・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。
審議結果: 承認
報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2019年8月29日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 629 号
治験課題名: 異染性白質ジストロフィーの患者を対象とした第I/II相試験
一般名: ■
治験依頼者名: 株式会社アイコン・ジャパン
開発の相: フェイズ I / II
対象疾患: 異染性白質ジストロフィー
審議概要: ・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。
・治験実施計画書改訂9版の事務的変更に関するMemo(英語版)、(日本語版)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

治験契約番号: 第 637 号
治験課題名: 虚血性心疾患患者を対象としたNP023の多施設共同比較試験(NP023-P01)
一般名: NP023-P01
治験依頼者名: ニプロ株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 虚血性心疾患
審議概要: 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

治験契約番号: 第 640 号
治験課題名: エンザルタミド製造販売後臨床試験
一般名: エンザルタミド
治験依頼者名: アステラス製薬株式会社
開発の相: IV相
対象疾患: 去勢抵抗性前立腺癌
審議概要: ・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。
審議結果: 承認
報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2019年8月28日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 656 号
治験課題名: 日本新薬株式会社の依頼によるNS-17の臨床第II相試験
一般名: アザシチジン
治験依頼者名: 日本新薬株式会社
開発の相: 第II相試験
対象疾患: ■
審議概要: ・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

治験契約番号: 第 660 号
治験課題名: 虚血性心疾患患者に対するSMS15001の医療機器治験
一般名: SMS15001
治験依頼者名: シミック株式会社(治験国内管理人)
開発の相: 検証的試験
対象疾患: 症候性虚血性心疾患
審議概要: ・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。
・対照機器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

治験契約番号: 第 662 号
治験課題名: 治験国内管理人パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるREGN2810の第1相試験
一般名: 該当なし
治験依頼者名: パレクセル・インターナショナル株式会社
開発の相: 第I相
対象疾患: 進行がん
審議概要: ・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。
・治験薬概要書(英語版)、(日本語訳)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
報告概要: 治験分担医師の追加、削除について、迅速審査の結果(2019年8月2日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 614 号
治験課題名: 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
一般名: BSJ006L
治験依頼者名: 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
審議概要: 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

治験契約番号: 第 618 号
治験課題名: 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)
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
審議概要: ・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。
・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。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 622 号
治験課題名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ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
一般名: ニボルマブ、イピリムマブ
治験依頼者名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 再発非小細胞肺癌
審議概要: ・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。
・治験薬概要書(英語版)、(日本語訳)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

治験契約番号: 第 625 号
治験課題名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ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
一般名: ニボルマブ、イピリムマブ
治験依頼者名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 小細胞肺癌
審議概要: ・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。
・治験薬概要書(英語版)、(日本語訳)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
報告概要: 契約期間の延長(1年を越えない)について、迅速審査の結果(2019年8月27日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 641 号
治験課題名: ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験
一般名: ニボルマブ(Nivolumab)
治験依頼者名: 小野薬品工業株式会社
開発の相: 第Ⅲ相試験
対象疾患: 胃がん
審議概要: ・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。
・治験実施計画書別冊1、説明・同意文書、治験薬概要書(英語版)、(日本語版)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

治験契約番号: 第 646 号
治験課題名: ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
一般名: ニボルマブ(Nivolumab)
治験依頼者名: 小野薬品工業株式会社
開発の相: 第Ⅱ/Ⅲ相
対象疾患: 胃がん
審議概要: 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

治験契約番号: 第 648 号
治験課題名: 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
一般名: ギルテリチニブ
治験依頼者名: アステラス製薬株式会社
開発の相: 第Ⅱ/Ⅲ相
対象疾患: FLT3遺伝子変異陽性の急性骨髄性白血病
審議概要: ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、年次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。
・部分スクリーニング検査に関する説明・同意文書の追加について、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

治験契約番号: 第 652 号
治験課題名: 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験:CHRONOS-3
一般名: copanlisib
治験依頼者名: バイエル薬品株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫
審議概要: 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

治験契約番号: 第 653 号
治験課題名: 過剰な体液貯留を有する小児心不全患者を対象としてトルバプタンの有効性、安全性、薬物動態、及び薬力学的作用を検討する多施設共同、非盲検、用量検討試験
一般名: トルバプタン
治験依頼者名: 大塚製薬株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 小児心不全
審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、年次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

治験契約番号: 第 658 号
治験課題名: ブルトン型チロシンキナーゼ(BTK)阻害薬イブルチニブのステロイド依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病(cGVHD)患者を対象とした第3相試験
一般名: イブルチニブ
治験依頼者名: ヤンセンファーマ株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: ステロイド依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病
審議概要: 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

治験契約番号: 第 659 号
治験課題名: 糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)の第III相試験
一般名: Bardoxolone methyl
治験依頼者名: 協和発酵キリン株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 糖尿病性腎臓病
審議概要: 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

治験契約番号: 第 661 号
治験課題名: 武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験
一般名: Brigatinib
治験依頼者名: 武田薬品工業株式会社
開発の相: 第II相
対象疾患: ■
審議概要: 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
報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2019年8月28日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 667 号
治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼によるポラツズマブ ベドチンの第II相臨床試験
一般名: Polatumumab Vedotin (RO5541077)
治験依頼者名: 中外製薬株式会社
開発の相: 第II相
対象疾患: 再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫
審議概要: 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

治験契約番号: 第 668 号
治験課題名: 薬剤コーティングバルーンカテーテルTCD-17187の多施設共同単群試験
一般名: TCD-17187
治験依頼者名: テルモ株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 浅大腿動脈から膝窩動脈領域に狭窄もしくは閉塞した新規、または再狭窄病変(ステント内を除く)
審議概要: ・当該治験機器で発生した年次報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
・治験実施計画書、別添資料1、別添資料2、別添資料3、説明・同意文書、治験機器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

治験契約番号: 第 670 号
治験課題名: 中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検試験
一般名: BMS-986165
治験依頼者名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 乾癬
審議概要: 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

治験契約番号: 第 671 号
治験課題名: 旭化成ファーマ株式会社の依頼によるAK1820の第III相試験
一般名: イサブコナゾニウム硫酸塩
治験依頼者名: 旭化成ファーマ株式会社
開発の相: III相
対象疾患: 深在性真菌症
審議概要: 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
報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2019年8月28日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 673 号
治験課題名: SyB L-0501RI(ベンダムスチン塩酸塩注射液剤)の10分間点滴静脈内投与時の安全性、忍容性を検討する第I/II相臨床試験(多施設共同オープンラベル試験)
一般名: bendamustine hydrochloride
治験依頼者名: シンバイオ製薬株式会社
開発の相: 第I/II
対象疾患: 低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫(未治療)、マントル細胞リンパ腫(未治療)、びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(再発又は難治性)
審議概要: 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
報告概要: 症例登録に関するNote to Fileを確認した。

治験契約番号: 第 675 号
治験課題名: ユーシービージャパン株式会社の依頼によるBrivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相試験
一般名: Brivaracetam
治験依頼者名: ユーシービージャパン株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: てんかん
審議概要: ・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。
・被験者の募集に関する資料 (WEBサイト2箇所) 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

治験契約番号: 第 676 号
治験課題名: 大正製薬株式会社依頼による第Ⅰ相試験
一般名: ■
治験依頼者名: 大正製薬株式会社
開発の相: 第Ⅰ相
対象疾患: ■
審議概要: 当該治験薬に関係する措置報告に基づき、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

治験契約番号: 第 679 号
治験課題名: 1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相, 多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間試験
一般名: ウステキヌマブ
治験依頼者名: ヤンセンファーマ株式会社
開発の相: 第Ⅲ相試験
対象疾患: 多発性筋炎及び皮膚筋炎患者
審議概要: 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

治験契約番号: 第 663 号
治験課題名: JR-141のムコ多糖症Ⅱ型患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験
一般名: JR-141
治験依頼者名: JCRファーマ株式会社
開発の相: 第Ⅱ/Ⅲ相
対象疾患: ムコ多糖症Ⅱ型
審議概要: 倉中書式19-4 治験経費内訳書の変更について、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
報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果 (2019年8月29日実施:承認) が報告された。

治験契約番号: 第 664 号
治験課題名: 虚血性心疾患患者を対象としたNP024の多施設共同外部対照試験 (NP024-P01)
一般名: NP024-P01
治験依頼者名: ニプロ株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 虚血性心疾患
審議概要: 治験実施計画書、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

治験契約番号: 第 665 号
治験課題名: バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による大脳半球梗塞患者を対象としたBIIB093(グリベンクラミド)の第Ⅲ相試験
一般名: グリベンクラミド
治験依頼者名: バイオジェン・ジャパン株式会社
開発の相: 第Ⅲ相試験
対象疾患: 大脳半球梗塞
審議概要: 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

治験契約番号: 第 666 号
治験課題名: 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(2)
一般名: AJM300
治験依頼者名: キッセイ薬品工業株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 活動期の潰瘍性大腸炎
審議概要: 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

治験契約番号: 第 582 号
治験課題名: 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
一般名: アレクチニブ塩酸塩
治験依頼者名: 中外製薬株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 肺癌

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2019年8月29日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 674 号
治験課題名: TMS-007の脳梗塞患者を対象とした単回投与試験(前期第Ⅱ相試験)
一般名: 未定
治験依頼者名: 株式会社ティムス
開発の相: 前期第Ⅱ相
対象疾患: 脳梗塞

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2019年8月29日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 677 号
治験課題名: 歯科患者を対象とした歯科用局所麻酔剤アルチカイン塩酸塩・アドレナリン酒石酸水素塩注射剤の第Ⅱ相試験
一般名: アルチカイン塩酸塩・アドレナリン酒石酸水素塩
自ら治験を実施する者: 渡辺 禎久
開発の相: 第Ⅱ相
対象疾患: 歯科治療(う蝕除去のための単歯の歯肉弁切除、単歯のスクレーピング、単歯の歯周ポケット搔爬術、単歯のう蝕治療、単歯の歯冠形成、単歯の抜髄、複数歯のう蝕治療、複数歯の歯冠形成、又は複数歯の抜髄)及び口腔外科処置(歯冠分割及び歯槽骨切除を含まない単歯の抜歯、歯冠分割又は歯槽骨切除を含む単歯の抜歯、歯冠分割及び歯槽骨切除を含まない複数歯の抜歯、歯冠分割又は歯槽骨切除を含む複数歯の抜歯、半埋伏歯の抜歯、又は埋伏歯の抜歯)

報告概要: 契約症例数の追加について、迅速審査の結果(2019年8月22日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 638 号
治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第 I / III 相試験
一般名: アテゾリズマブ
治験依頼者名: 中外製薬株式会社
開発の相: 第 I / III 相
対象疾患: 小細胞肺癌

報告概要: 当該治験薬の製造販売承認取得を確認した。
