

第392回 北里大学相模原治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2019年3月20日（水）14：00～16：20
開催場所	北里大学病院 特別会議室
出席委員名	齋藤正範、厚田幸一郎、永井立夫、日高央、藤田哲夫、高梨学、金井雄二、天野英樹、菅原充広、藤井正実、高岡香、永田義裕、田中憲穂、宮本和武
議題及び審査結果を含む主な議論の概要	<p>1. 前回議事録の確認 第391回治験審査委員会議事録を確認した。</p> <p>2. 新規の審査 北里大学病院実施</p> <p>議題1) 神経内科永井真貴子医師の依頼による第I相試験【医師主導治験】</p> <p>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、試験実施の妥当性について審議した。 審査結果：承認する</p> <p>議題2) MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験</p> <p>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、試験実施の妥当性について審議した。 審査結果：承認する</p> <p>議題3) 大塚製薬株式会社の依頼による第I相試験</p> <p>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、試験実施の妥当性について審議した。 審査結果：修正の上で承認する 修正内容：説明文書・同意文書及び治験薬概要書の修正</p> <p>議題4) MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験</p> <p>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、試験実施の妥当性について審議した。 審査結果：承認する</p>

	<p>議題 5) 持田製薬株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたトレプロスト注射液の使用成績調査</p> <p>実施要綱に基づき、調査実施の妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 6) アストラゼネカ株式会社の依頼によるイミフィンジ点滴静注の副作用・感染症報告（企業報告）</p> <p>依頼者からの要請に基づき、副作用・感染症報告に伴う診療画像・放射線治療計画書提供の妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：修正の上で承認する</p> <p>修正内容：インフォームド・コンセント等の実施</p>
	<p>3. 繼続審査</p> <p>北里大学病院実施</p> <p>議題 1) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 <p>他施設で発生した重篤な有害事象報告</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 2) 武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした MLN0002 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 <p>他施設で発生した重篤な有害事象報告</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 3) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした ARN-509 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 <p>他施設で発生した重篤な有害事象報告</p> <p>審査結果：承認する</p>

	<p>議題 4) ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした Z-100 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・変更審査<ul style="list-style-type: none">治験薬概要書、責任医師、分担医師、説明文書・同意文書、説明文書・同意文書 別紙、参加カード審査結果：承認する
	<p>議題 5) 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした atezolizumab の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告審査結果：承認する
	<p>議題 6) バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした darolutamide (ODM-201) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・継続審査<ul style="list-style-type: none">実施状況報告審査結果：承認する・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する
	<p>議題 7) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした JNJ-56021927 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・変更審査<ul style="list-style-type: none">説明文書・同意文書審査結果：承認する・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する

	<p>議題 8) 小野薬品工業株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした ONO-4538 の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・継続審査<ul style="list-style-type: none">実施状況報告審査結果：承認する・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する
	<p>議題 9) 中外製薬株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした ATEZOLIZUMAB および Bevacizumab の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告審査結果：承認する
	<p>議題 10) アストラゼネカ株式会社の依頼による進行性又は転移性非小細胞性肺癌患者を対象とした MEDI4736+tremelimumab の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・変更審査<ul style="list-style-type: none">実施計画書、治験実施期間審査結果：承認する
	<p>議題 11) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・変更審査<ul style="list-style-type: none">キイトルーダ点滴静注 添付文書審査結果：承認する・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する
	<p>課題 12) アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告審査結果：承認する

	<p>議題 13) 株式会社 Integrated Development Associates の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたバルドキソロンメチルの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 14) 協和発酵キリン株式会社の依頼による AMG531 の第Ⅱ／Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 15) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 キイトルーダ 添付文書 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 16) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験（2）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 キイトルーダ 添付文書 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 17) バイエル薬品株式会社の依頼による小児肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした BAY63-2521 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する
--	--

	<p>議題 18) バイエル薬品株式会社の依頼による心不全患者を対象とした MK-1242 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 19) アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした エンザルタミドの製造販売後臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 20) MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施計画書 別紙、キイトルーダ 添付文書 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 21) 小野薬品工業株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 22) ギリアド・サイエンシズ株式会社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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する
--	--

	<p>議題 23) ギリアド・サイエンシズ株式会社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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 24) ギリアド・サイエンシズ株式会社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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 25) ギリアド・サイエンシズ株式会社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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 26) 中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした MPDL3280A(atezolizumab) の第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 分担医師、説明文書・同意文書 別紙 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告 審査結果：承認する <p>議題 27) 小野薬品工業株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたニボルブマブとイピリムマブの第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 責任医師、分担医師、説明文書・同意文書 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告 審査結果：承認する
--	---

	<p>議題 28) 小野薬品工業株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした ONO-4538 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 29) 中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした RO5532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 治験薬概要書 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 30) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 31) エーザイ株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした E7080 と MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 キイトルーダ 添付文書 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 32) 第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第Ⅱ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する
--	---

	<p>議題 33) 大塚製薬株式会社の依頼による骨髓異形成症候群または慢性骨髓単球性白血病患者を対象とした SGI-110-07 の第Ⅲ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 治験薬概要書 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 34) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1101 の後期第Ⅱ相/第Ⅲ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施計画書 補遺 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 35) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相臨床試験（3）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 キイトルーダ 添付文書 審査結果：承認する ・安全性審査 当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 36) 日本化薬株式会社の依頼による NK105 の第Ⅱ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・継続審査 実施状況報告 審査結果：承認する ・安全性審査 当院で発生した重篤な有害事象報告、年次報告 審査結果：承認する
--	---

	<p>議題 37) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした JNJ-56021927 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・変更審査<ul style="list-style-type: none">説明文書・同意文書、参加カード審査結果：承認する・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する
	<p>議題 38) アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Riankizumab の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する
	<p>議題 39) アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Riankizumab の第Ⅲ相継続試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する
	<p>議題 40) アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Risankizumab の第Ⅱb/Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する
	<p>議題 41) アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Risankizumab の第Ⅲ相継続試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する

	<p>議題 42) 日本ベーリンガーイングルハイム株式会社の依頼による間質性肺疾患を伴う全身性強皮症患者を対象としたニンテダニブの第Ⅲ相試験（長期）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 43) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による第Ⅰ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 44) 日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 (Mirikizumab) の第Ⅲ相試験（導入試験）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 レター（実施計画書） 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 45) 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 (Mirikizumab) の第Ⅲ相試験（維持試験）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 46) 帝人ファーマ株式会社の依頼による甲状腺刺激ホルモン産生下垂体腫瘍患者を対象とした ITM-014 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する
--	---

	<p>議題 47) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験④</p> <ul style="list-style-type: none">・変更審査<ul style="list-style-type: none">実施計画書審査結果：承認する・安全性審査<ul style="list-style-type: none">当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する
	<p>議題 48) 中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab 及び Bevacizumab の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・変更審査<ul style="list-style-type: none">患者用レター審査結果：承認する・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告審査結果：承認する
	<p>議題 49) 呼吸器内科猶木克彦医師の依頼によるオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブの第Ⅱ相試験【医師主導】</p> <ul style="list-style-type: none">・変更審査<ul style="list-style-type: none">実施計画書、実施計画書 別紙、説明文書・同意文書審査結果：承認する・安全性審査<ul style="list-style-type: none">他施設で発生した重篤な有害事象報告審査結果：承認する
	<p>議題 50) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS986165 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性審査<ul style="list-style-type: none">措置報告審査結果：承認する

	<p>議題 51) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした AZD2281 (PROpel) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 52) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬（シスプラチン）を投与する患者を対象とした Pro-NETU の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施計画書 審査結果：承認する ・安全性審査 年次報告 審査結果：承認する <p>議題 53) 呼吸器外科佐藤之俊医師の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした ONO-1101 の第Ⅲ相試験【医師主導治験】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施計画書 別紙、手順書 審査結果：承認する ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果：承認する <p>議題 54) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性の CD20 陽性の慢性リンパ性白血病患者を対象としたアーゼラ点滴静注液の使用成績調査</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施要綱 審査結果：修正の上で承認する 修正内容：インフォームド・コンセント等の実施
--	--

	<p>北里大学東病院実施</p> <p>議題 55) 神経内科永井真貴子医師の依頼による E2007 (perampanel) の第Ⅱ相試験【医師主導】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 <p>実施計画書、実施計画書 別紙</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 56) 神経内科永井真貴子医師の依頼による筋萎縮性側索硬化症患者を対象とした E0302 の第Ⅲ相試験【医師主導治験】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 <p>実施計画書、被験者募集</p> <p>審査結果：承認する</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 <p>他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>4. 実施計画等変更の報告</p> <p>北里大学病院実施</p> <p>議題 1) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髓性白血病患者を対象とした AMN107 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・実施計画等変更報告 <p>実施計画書 付録</p> <p>議題 2) 第一三共株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛患者を対象とした DS-5565 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認報告 <p>議題 3) (治験国内管理人) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BI695502 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・終了報告 <p>議題 4) 科研製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした KAG-308 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発中止報告
--	--

	<p>議題 5) 下部消化管外科渡邊昌彦医師の依頼による腹腔鏡下大腸切除術施行患者を対象とした周術期疼痛管理の臨床研究</p> <ul style="list-style-type: none"> ・終了報告 <p>議題 6) 高田製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認報告 <p>議題 7) 日本ジェネリック株式会社の依頼による生物学的同等性試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認報告 <p>議題 8) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・実施計画等変更報告 　実施計画書 別紙 <p>議題 9) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした JNJ-42756493 (Erdafitinib) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・実施計画等変更報告 　実施計画書 別冊 <p>議題 10) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした AZD2281 (PROpel) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・迅速審査結果報告 　説明文書・同意文書 <p>北里大学東病院実施</p> <p>議題 11) ファーザーR&D 合同会社の依頼による WY-45,030 の後期第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・必須文書保存期間終了報告 <p>5. その他</p> <p>議題 1) 1月開催（第390回）会議の記録の概要（案）について本治験審査委員会で承認後ホームページに掲載となる旨が説明され了解を得た。</p>
--	--