

第 346 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 開催場所	平成 27 年 5 月 20 日 (水) 14 : 00~16 : 29 北里大学病院 特別会議室
出席委員名	益田典幸、齋藤正範、日高央、永井立夫、藤田哲夫、藤田朋恵、椎崇、藤井正実、上野美穂、高岡香、若林良雄、田中憲穂、松本千鶴、松山幸生、山崎恒義
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 345 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) 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糖尿病患者を対象としたエンパグリフロジン/リナグリプチンの第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：修正の上で承認する 修正内容：説明文書・同意文書の修正</p> <p>議題 2) アッヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブの第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：修正の上で承認する 修正内容：説明文書・同意文書の修正</p> <p>議題 3) 株式会社セレンファーマの依頼による肝機能障害者及び健康成人を対象とした BFE1224 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 4) バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼によるオルプロリスク 静注用の使用成績調査</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。 審査結果：修正の上で承認する 修正内容：説明文書・同意文書の修正</p> <p>議題 5) 久光製薬株式会社の依頼によるフェントステープの特定使用成績調査</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。 審査結果：修正の上で承認する 修正内容：説明文書・同意文書の修正</p>

	<p>3. 継続審査 北里大学病院実施</p> <p>議題 1) ファイザー株式会社の依頼による骨端線閉鎖を伴わない子宮内発育遅延 (SGA) 性低身長症患者を対象とした PNU-180307 の製造販売後臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 年次報告 審査結果：承認する <p>議題 2) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SPP100 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 3) ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SC-66110 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 4) 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腎細胞癌患者を対象としたアキシチニブの第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 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 5) 興和株式会社の依頼による C 型ウイルス陽性肝細胞癌患者を対象とした NIK-333 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施計画書、実施計画書 別添資料、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 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 6) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除不能進行・再発胃癌患者を対象とした ABI-007 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 7) 大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第 2 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 年次報告 審査結果：承認する <p>議題 8) 脳神経外科隈部俊宏医師の依頼による神経膠芽腫患者を対象とした ITK-1 の第Ⅲ相試験【医師主導】</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 <p>議題 9) アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による全身性強皮症に伴う手指潰瘍患者を対象としたボセンタンの第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 10) 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 <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 11) 武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 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 別紙、分担医師 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 12) アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による心血管系疾患を有する患者を対象とした Evolocumab(AMG 145)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、実施計画書 別紙、説明文書・同意文書 別紙、分担医師、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 13) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象とした TAS-118 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"> 年次報告 審査結果：承認する <p>議題 14) サノフィ株式会社の依頼による AVE0005 の第Ⅱ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 15) 株式会社ヤクルト本社の依頼による第 I / II 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 16) 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 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) 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MLN0002 の第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性審査 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) 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 の製造販売後臨床試験</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 ・ 変更審査 説明文書・同意文書 別紙、分担医師 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 19) バイエル薬品株式会社の依頼による MRSA 感染症患者を対象とした BAY1192631 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
--	--

	<p>議題 20) 中外製薬株式会社の依頼による MPDL3280A の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> 分担医師 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 21) バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者を対象とした BAY59-7939 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 別紙、分担医師 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 22) 一般社団法人 日本血液製剤機構の依頼によるギラン・バレー症候群患者を対象とした GB-0998 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 23) 循環器内科猪又孝之医師の依頼による急性心不全患者を対象としたエプレレノンの第Ⅲ相試験【医師主導治験】</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 別紙、分担医師 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 24) ファイザー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シルデナフィルの第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 25) ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による成人成長ホルモン分泌不全患者を対象とした NNC0195-0092 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 <p>議題 26) アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験</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 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) サノフィ株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした alirocumab の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 変更審査 説明文書・同意文書 別紙、分担医師 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 28) 消化器内科日高中央医師の依頼による FO-611 の第Ⅱ相試験【医師主導】</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) 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"> ・ 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) 小野薬品工業株式会社の依頼による切除不能な進行又は再発胃癌患者を対象とした ONO-4538 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、実施計画書 Amendment、実施計画書 別冊、説明文書・同意文書、説明文書・同意文書 別紙、治験薬概要書、治験薬概要書 補遺、分担医師、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 31) 大日本住友製薬株式会社の依頼による臨床薬理試験</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、年次報告 審査結果：承認する <p>議題 32) ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による成人成長ホルモン分泌不全患者を対象とした NNC0195-0092 の第Ⅲ相試験（安全性）</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 別冊、説明文書・同意文書、治験薬概要書 審査結果：承認する <p>議題 33) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP 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 34) 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ステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第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 別紙、分担医師、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 35) エーザイ株式会社の依頼による E5501 の第Ⅱ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 <p>議題 36) 日本製薬株式会社の依頼による門脈血栓症患者を対象とした NPB-06 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施計画書、契約書 審査結果：承認する <p>議題 37) パレクセル・インターナショナル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 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) ニプロ株式会社の依頼による先天性心疾患を対象とした NP006 の安全性及び有効性の評価</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 説明文書・同意文書 別紙、分担医師 審査結果：承認する <p>議題 39) 小児科石井正浩医師の依頼による肺動脈狭窄患児を対象とした CP ステンットの検証的試験【医師主導治験】</p> <p>継続審査</p> <ul style="list-style-type: none"> モニタリング報告 審査結果：承認する <p>北里大学東病院実施</p> <p>議題 1) エーザイ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症患者を対象とした E0302 の長期投与試験（第Ⅲ相）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 分担医師 審査結果：承認する <p>議題 2) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除不能進行・再発胃癌患者を対象とした ABI-007 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 3) サノフィ株式会社の依頼による AVE0005 の第Ⅱ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 4) 株式会社ヤクルト本社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ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>4. 実施計画等変更の報告 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心不全患者を対象とした SPP100 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 添付資料 <p>議題 2) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・実施計画等変更報告 実施体制 ・終了報告 <p>議題 3) 日本製薬株式会社の依頼による門脈血栓症患者を対象とした NPB-06 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 4) 帝人ファーマ株式会社の依頼による視神経炎患者を対象とした GGS 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 分冊 <p>議題 5) 武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・実施計画等変更報告 実施体制
--	---

	<p>議題 6) 一般社団法人 日本血液製剤機構の依頼によるギラン・バレー症候群患者を対象とした GB-0998 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 7) ファイザー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シルデナフィルの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・実施計画等変更報告 実施体制 <p>議題 8) 株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリングの依頼による重症熱傷を対象としたジェイスの製造販売後臨床試験</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) 小児科石井正浩医師の依頼による肺動脈狭窄患児を対象とした CP ステントの検証的試験【医師主導治験】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・実施計画等変更報告 実施計画書 別紙 <p>北里大学東病院実施</p> <p>議題 1) 株式会社ヤクルト本社の依頼による第 I /Ⅱ 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認取得報告 <p>議題 2) 株式会社ヤクルト本社の依頼による第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認取得報告 <p>議題 3) 株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたシスプラチン (CDDP) +S-1 併用とオキサリプラチン (L-OHP) +S-1 併用の比較第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売承認取得報告 <p>議題 4) 第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・実施計画等変更報告 実施体制 ・終了報告 <p>5. その他</p> <p>議題 1) 3 月開催 (第 344 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承を得た。</p>
--	---