

第 377 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	平成 29 年 12 月 20 日 (水) 14 : 00 ~ 15 : 45
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、金井雄二、天野英樹、椎崇、五藤陽子、高岡香、宮本和武、若林良雄、田中憲徳、松本千鶴
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 376 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) 大塚製薬株式会社の依頼による骨髄異形成症候群または慢性骨髄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> <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) 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> <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) 日本メドトロニック株式会社の依頼による大動脈弁狭窄患者を対象としたコアバルブ Evolut R 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：承認する</p> <p>議題 4) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたユーエフティ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：承認する</p> <p>議題 5) ファイザー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ボシュリフ錠の使用成績調査</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：オプトアウトの実施</p>

	<p>3. 継続審査 北里大学病院実施</p> <p>議題 1) クイントイルズ・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"> ・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 2) 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 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) 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、研究報告 審査結果：承認する <p>議題 4) 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、研究報告 審査結果：承認する <p>議題 5) 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"> ・安全性審査 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 6) 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"> ・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 7) 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"> ・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) 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 <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) 味の素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 AJM300 の第Ⅲ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 10) 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> <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 11) 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 <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) 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ザイティガ錠の製造販売後臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・終了報告後のデータ修正 <ul style="list-style-type: none"> 審査結果：承認する
--	--

	<p>議題 13) (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"> ・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 14) 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 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) 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806 (ラムシルマブ) 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 16) 小野薬品工業株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした ONO-1162 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) 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 BAY1841788 (ODM-201) 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) 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"> ・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) 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"> ・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"> 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) 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</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 21) 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 審査結果：承認する <p>議題 22) アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ／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、措置報告 審査結果：承認する <p>課題 23) 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫患者を対象とした 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 <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) 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"> ・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、措置報告 審査結果：承認する
--	---

	<p>議題 25) 小野薬品工業株式会社の依頼による成人膠芽腫患者を対象とした 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 26) 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シロンメチルの第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 27) 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 28) 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 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、年次報告 審査結果：承認する <p>議題 29) 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"> ・安全性審査 他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告、措置報告 審査結果：承認する <p>議題 30) 日本臓器製薬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 NZ-687 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 治験薬概要書 追補版 審査結果：承認する
--	--

	<p>議題 31) 臨床試験センター熊谷雄治医師の依頼による M201-A の第 I 相試験【医師主導治験】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 継続審査 モニタリング報告、監査報告 審査結果：承認する <p>議題 32) 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 33) 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"> ・ 変更審査 実施計画書に関する補足資料 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) 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 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 35) 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"> ・ 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、年次報告 審査結果：承認する <p>議題 36) キッセイ薬品工業株式会社の依頼による脊髄小脳変性症患者を対象とした KPS-0373 の第Ⅲ相試験 2</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
--	--

	<p>議題 37) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-303 の第Ⅱ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 <p>議題 38) バイエル薬品株式会社の依頼による急性静脈血栓塞栓症患者を対象とした BAY59-7939 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、年次報告 審査結果：承認する <p>議題 39) エーザイ株式会社の依頼による小児部分てんかん患者を対象とした E2007 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 40) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験②</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 被験者募集手順 審査結果：承認する <p>議題 41) 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 42) 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の拡大治験</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 43) 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"> ・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> 補償 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 44) 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"> ・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> 補償 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 45) 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"> ・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> 補償 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 46) 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"> ・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> 補償 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 47) 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"> ・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 48) 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"> ・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 49) 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"> ・変更審査 実施計画書、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 審査結果：承認する <p>議題 50) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GSK2330672 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 51) 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"> ・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) 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"> ・変更審査 イクスタンジカプセル 添付文書、ザイティガ錠 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>北里大学東病院実施 議题 53) 臨床試験センター熊谷雄治医師の依頼によるトランスポーターの機能阻害により生じる内因性基質濃度の変動の網羅的解析</p> <ul style="list-style-type: none"> ・継続審査 <p>実施状況報告 審査結果：承認する</p> <p>議题 54) 神経内科西山和利医師の依頼による E2007 (perampanel) の第Ⅱ相試験【医師主導】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・継続審査 <p>モニタリング報告 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 審査結果：承認する</p> <p>4. 実施計画等変更の報告 北里大学病院実施</p> <p>議题 1) 協和発酵キリ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 ARQ197 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発中止報告 <p>議题 2) 循環器内科小板橋俊美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"> ・モニタリング報告 <p>議题 3) CSL ベーリング株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者を対象とした IgPro20 の第Ⅲ相試験<継続></p> <ul style="list-style-type: none"> ・終了報告 <p>議题 4) 協和発酵キリン株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした ARQ197 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発中止報告 <p>議题 5) 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"> ・実施計画等変更報告 <p>実施計画書 別紙</p> <p>議题 6) 臨床試験センター熊谷雄治医師の依頼による M201-A の第Ⅰ相試験【医師主導治験】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・終了報告
--	---

	<p>北里大学東病院実施</p> <p>議題 7) バイエル薬品株式会社の依頼による BAY46-9006 の第Ⅱ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none">・開発中止報告 <p>議題 8) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の第Ⅱ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none">・資料保管期限報告 <p>議題 9) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした TSU-68 の第Ⅲ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none">・資料保管期限報告 <p>5. その他</p> <p>議題 1) 10 月開催（第 375 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>
--	--