

第 387 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	2018 年 10 月 17 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、高梨学、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 386 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> <p>議題 2) 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> <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) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験④</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) 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> <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) MSD 株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたキイトルーダ点滴静注の使用成績調査</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 6) 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テセントリク点滴静注の使用成績調査</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 7) ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたダラザレックス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>3. 継続審査  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"> <li>・継続審査  実施状況報告  審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <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"> <li>・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</li> </ul>
--	--

	<p>議題 3) 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"> <li>・継続審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>実施状況報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 4) アヅ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"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 5) 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"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 6) (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ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"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬概要書</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 7) 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"> <li>審査結果：承認する</li> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul>
--	---

	<p>議題 8) 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"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 9) 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"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 10) 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"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬概要書、治験薬概要書 日本用補遺、説明文書・同意文書</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>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、年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 11) 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"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>説明文書・同意文書、治験薬概要書</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 12) 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"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul>
--	---

	<p>課題 13) 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"> <li>・安全性審査       <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 14) 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"> <li>・変更審査       <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬概要書、治験薬概要書 日本用補遺</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 15) 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"> <li>・変更審査       <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬概要書、治験薬概要書 追補</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> <li>・安全性審査       <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>課題 16) 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"> <li>・安全性審査       <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 17) 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"> <li>・変更審査       <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬概要書、治験薬概要書 日本用補遺</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 18) 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"> <li>・安全性審査       <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul>
--	---

	<p>議題 19) 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"> <li>・変更審査 治験薬概要書、治験薬概要書 追補 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 20) 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"> <li>・変更審査 治験薬概要書、治験薬概要書 追補 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 21) 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"> <li>・継続審査 実施状況報告 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 22) 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"> <li>・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</li> </ul>
--	--

	<p>議題 23) 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"> <li>・継続審査 実施状況報告 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 24) 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"> <li>・継続審査 実施状況報告 審査結果：承認する</li> <li>・変更審査 治験薬概要書、治験薬概要書 追補 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 25) 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児を対象とした BAY59-7939 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 26) 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"> <li>・変更審査 治験薬概要書 追補 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul>
--	--

	<p>議題 27) 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"> <li>・変更審査 説明文書・同意文書、治験薬概要書、治験薬概要書 日本用補遺 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 28) 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"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 29) 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"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 30) 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"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 31) 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"> <li>・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</li> </ul>
--	---



	<p>議題 32) 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"> <li>・変更審査 実施計画書、患者アンケート、服薬日誌、説明文書・同意文書 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 33) 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"> <li>・変更審査 治験薬概要書、治験薬概要書 日本用補遺 審査結果：承認する</li> <li>・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、年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 34) 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"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 35) 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"> <li>・変更審査 実施計画書 別添、説明文書・同意文書、レター（実施計画書）、患者用説明書 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 36) 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"> <li>・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、レター（安全性） 審査結果：承認する</li> </ul>
--	---

議題 37) 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

- ・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

議題 38) 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

- ・変更審査

治験薬概要書、治験薬概要書 追補

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

議題 39) 第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第Ⅱ相臨床試験

- ・変更審査

実施計画書 別紙、被験者募集手順、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

議題 40) 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形白血病患者を対象とした SGI-110-07 の第Ⅲ相臨床試験

- ・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、年次報告

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 ONO-1101 の後期第Ⅱ相/第Ⅲ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書 審査結果：承認する</li> <li>・安全性審査 年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 42) 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"> <li>・変更審査 説明文書・同意文書、治験薬概要書、治験薬概要書 追補 審査結果：承認する 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</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 43) 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"> <li>・変更審査 実施計画書、実施計画書 事務的変更、説明文書・同意文書 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 44) 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"> <li>・変更審査 実施計画書、実施計画書 事務的変更、説明文書・同意文書 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul>
--	---

	<p>議題 45) 脳神経外科隈部俊宏医師の依頼による convection-enhanced delivery (CED) を使用したニムスチン塩酸塩の第Ⅱ相継続試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・継続審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>モニタリング報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 46) 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 47) 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"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 48) 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"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 49) 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 (長期)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>説明文書・同意文書、治験薬概要書</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 50) 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"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>実施計画書 分冊、治験薬概要書</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul>
--	--

	<p>議題 51) 株式会社 JIMRO の依頼による CES-1 の探索的試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性審査</li> <li>年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> <p>北里大学東病院実施</p> <p>議題 52) 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"> <li>・安全性審査</li> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> <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) 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"> <li>・終了報告</li> </ul> <p>議題 2) 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"> <li>・製造販売承認報告</li> </ul> <p>議題 3) 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"> <li>・終了報告</li> </ul> <p>議題 4) 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"> <li>・実施計画等変更報告</li> <li>実施計画書 別紙</li> </ul> <p>議題 5) サノフィ株式会社の依頼による高コレステロール血症を有する急性冠症候群患者を対象としたアリロクマブの製造販売後臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・終了報告</li> </ul> <p>5. その他</p> <p>議題 1) 8 月開催 (第 385 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>
--	--