

第 342 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 1 月 21 日 (水) 14 : 00~15 : 01 北里大学病院 特別会議室
出席委員名	益田典幸、厚田幸一郎、齋藤正範、樋口勝彦、永井立夫、藤田哲夫、木村純人、 金井雄二、藤田朋恵、椎崇、藤井正実、小越明美、畔柳達雄、若林良雄、 田中憲徳、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 341 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 議題 1) 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> <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>3. 継続審査 北里大学病院実施 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"> <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 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 2) 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"> <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 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 3) 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"> <li>・変更審査 実施計画書 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 4) 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"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>説明文書・同意文書、被験者負担軽減費及び保険外併用療養費等の取り扱いについて、被験者への支払いについて</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 5) 泌尿器科松本和将医師の依頼による KRM-20 の早期第Ⅱ相試験【医師主導】</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 6) 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"> <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) キッセイ薬品工業株式会社の依頼による脊椎小脳変性症患者を対象とした KPS-0373 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 8) 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>・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 9) 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"> <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 10) クインタイムズ・トランスナショナル・ジャパン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 AMG 145 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、実施計画書国内追加事項、実施計画書国内追加事項 別紙、説明文書・同意文書、治験薬概要書、被験者負担軽減費及び保険外併用療養費等の取り扱いについて、補償制度の概要、被験者の健康被害に対する補償及び損害賠償について</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 11) 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</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 12) 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相長期継続試験</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</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 13) 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"> <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</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 14) 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"> <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 15) 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"> <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</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 16) 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>・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) 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"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>分担医師</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>研究報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 18) 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"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬管理手順書</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 19) 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"> <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 20) 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"> <li>・ 変更審査       <ul style="list-style-type: none"> <li>説明文書・同意文書 別紙、分担医師、治験参加カード</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 21) 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>・ 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 22) 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&lt;継続&gt;</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 23) 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"> <li>・ 変更審査       <ul style="list-style-type: none"> <li>実施計画書、実施計画書 Amendment、実施計画書 別冊、治験薬概要書、治験薬概要書 補遺、<u>説明文書・同意文書</u></li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> <li>・ <u>安全性審査</u> <ul style="list-style-type: none"> <li><u>他施設で発生した重篤な有害事象報告</u></li> <li><u>審査結果：承認する</u></li> </ul> </li> </ul> <p>議題 24) 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"> <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 25) 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"> <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 26) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による膵癌患者を対象とした TAS-118 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 27) 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"> <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 28) 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"> <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 29) 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> <p>議題 30) 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"> <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 31) エーザイ株式会社の依頼による E5501 (avatrombopag) の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <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"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>分担医師</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、年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul>
--	---

	<p>議題 2) 興和株式会社の依頼による C 型肝炎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"> <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 3) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GSK1223249 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</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、年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 4) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による膵癌患者を対象とした TAS-118 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) 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"> <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 6) 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"> <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) 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> <p>議題 8) 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"> <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) エーザイ株式会社の依頼による E5501 (avatrombopag) の第Ⅱ相試験</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>4. 実施計画等変更の報告 北里大学病院実施</p> <p>議題 1) シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB D-0701 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・開発中止報告</li> </ul> <p>議題 2) 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"> <li>・実施計画等変更報告</li> <li>実施計画書 国内における追加事項</li> </ul> <p>議題 3) 日本製薬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 NPB-01 の第Ⅲ相試験</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 4) 泌尿器科松本和将医師の依頼による KRM-20 の早期第Ⅱ相試験【医師主導】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・終了報告</li> </ul> <p>議題 5) 株式会社グリーンペプタイトの依頼による前立腺癌患者を対象とした ITK-1 の第Ⅲ相試験</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 6) 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"> <li>・迅速審査報告</li> <li>実施計画書</li> </ul> <p><u>議題 7) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-118 の膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><u>・実施計画等変更報告</u></li> <li><u>実施計画書 別紙</u></li> </ul>
--	---

	<p>北里大学東病院実施 議題 1) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-118 の膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・実施計画等変更報告</li></ul> <p>実施計画書 別紙</p> <p>5. その他</p> <p>議題 1) 11 月開催（第 340 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>
--	--