## 第 384 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7月18日 (水) 14:00 ~ 15:41
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、髙梨学、金井雄二、
	天野英樹、菅原充広、藤井正実、佐藤真紀子、髙岡香、宮本和武、田中憲穂
議題及び審	1. 前回議事録の確認
査結果を含	第383回治験審査委員会議事録を確認した。
む主な議論	
の概要	2. 新規の審査
	北里大学病院実施
	議題 1)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 II b/III 相試験
	議題 2) 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
	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
	議題 3) 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)
	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
	議題 4) 旭化成ゾールメディカル株式会社の依頼による心室性頻拍又は心室
	細動患者を対象とした着用型自動除細動器 Life Vest の使用成績調査
	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

議題 5) Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による Dravet 症候群患者を対象としたディアコミットの使用成績調査

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

3. 継続審査

北里大学病院実施

議題 1) IQVIA サービシーズ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

• 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 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

• 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 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

• 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 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
  - 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

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

• 継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

• 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

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

• 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 7) 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

• 変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

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

• 変更審査

補償

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

議題 9) 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

• 変更審査

治験薬概要書、治験薬概要書 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

議題 10) 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

• 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

審査結果:承認する

議題 11) 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

•継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

議題 12) (治験国内管理人) IQVIA サービシ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

•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

議題 13) 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

• 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

議題 14) 日本化薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした CT-P6 の第Ⅲ 相試験

• 継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

• 変更審査

治験薬概要書、説明文書·同意文書

審査結果:承認する

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 $\Pi$ 相試験

• 変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

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

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

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 darolutamide (ODM-201) の第Ⅲ相試験

• 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

審査結果:承認する

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

• 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 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

• 変更審查

実施計画書、実施計画書 Amendment

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

- 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
  - 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

- 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
  - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

議題22) アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験

• 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、措置報告

審査結果:承認する

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

• 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 24) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験

• 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、措置報告

審査結果:承認する

課題 25) 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

•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

審査結果:承認する

議題 26) 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

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 27)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

•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

審査結果:承認する

議題 28) 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

• 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

議題 29) 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

• 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

議題 30) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験 (2)

• 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、措置報告

審査結果:承認する

議題 31) 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

• 変更審査

実施計画書、治験薬概要書、アセント文書、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

議題32)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

• 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

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

議題 33) 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

•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 34) 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

• 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

議題 35) 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

• 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

議題 36) 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

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 37) 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

• 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) 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

• 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) 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

• 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) 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Ⅲ/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 41) 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

• 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 42) 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

•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

議題 43) 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

• 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

議題 44) 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

• 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 45) 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

• 継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

議題 46) 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

• 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

審査結果:承認する

議題 47) 循環器内科阿古潤哉医師の依頼によるコルヒチンの第Ⅱ相試験【医師 主導】

•継続審査

モニタリング報告、実施状況報告

審査結果:承認する

• 変更審査

実施計画書、監査計画書

議題 48) 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 49) 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

アフィニトール錠 添付文書、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、措置報告

審査結果:承認する

議題 50) 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

レター

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 51) 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

• 変更審査

実施計画書 分冊、治験薬概要書 追補版

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、年次報告

議題 52) 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

• 変更審査

実施計画書 分冊、治験薬概要書 追補版

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、年次報告

審査結果:承認する

議題 53) 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

• 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

北里大学東病院実施

議題 54) 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】

• 変更審査

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

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 55) 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】

•継続審査

モニタリング報告

審査結果:承認する

• 変更審査

説明文書・同意文書、治験参加時の費用

4. 実施計画等変更の報告

北里大学病院実施

議題 1) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

• 開発中止報告

議題 2) 第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験

• 開発中止報告

- 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
  - · 実施計画等変更報告 実施計画書 国内追加事項
  - •終了報告
- 議題 4) 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Nimotuzumab の第Ⅲ相試験
  - 開発中止報告
- 議題 5) (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
  - 開発中止報告
- 議題 6) 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
  - · 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙
- 議題 7)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
  - · 実施計画等変更報告 実施計画書 別冊
- 議題 8) 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
  - · 実施計画等変更報告 実施計画書 別冊

議題 9) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験 (2)

· 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙

- 議題 10) 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
  - · 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙
- 議題 11) フェリング・ファーマ株式会社の依頼による子宮頸管熟化不全の妊婦を対象とした FE 999901 の第Ⅲ相試験
  - •終了報告
- 議題 12) 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
  - 逸脱報告
- 議題 13) 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
  - · 実施計画等変更報告 Xtandi 40mg soft capsules 添付文書
- 議題 14) 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
  - · 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙
- 議題 15) 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
  - · 実施計画等変更報告 実施計画書 別添資料

北里大学東病院実施

議題 16) 第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験

• 開発中止報告

## 5. その他

議題 1) 5 月開催 (第 382 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。