2019年度 第3回 浜松医科大学医学部附属病院治験審查委員会

【会議の記録の概要】

【云巌の記跡の帆安】	
開催日時	2019年6月6日 (木) 15:00~17:00
開催場所	浜松医科大学管理棟 第一会議室
出席委員名	梅村和夫、安田日出夫、藤澤朋幸、白井直人、山下美保、内藤隆文、山崎勝
	康、森下俊一、杉田豊、鈴木敏弘、可知茂男
議題及び審議	【治験の継続審議】
結果を含む主	議題1.MSD㈱の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬
な議論の概要	(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む) 患者を対象とした
	SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験
	(整理番号:569)
	依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医
	師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議
	した。
	審查結果:承認
	議題2. ファイザー㈱の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした
	B187(ボスチニブ)の第Ⅲ相試験(整理番号:571)
	依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医
	師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議
	した。
	審査結果:承認
	議題3. ヤンセンファーマ㈱の依頼による中等症から重症の活動期のク
	ローン病患者を対象とする Ustekinumab の寛解維持療法における
	安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相, ランダム化, 二重
	盲検,プラセボ対照,並行群間,多施設共同試験(整理番号:5
	8 2)
	依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医
	師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議
	した。
	審査結果:承認
	業期 4
	議題4. 医師主導による急性脊髄損傷患者に対する顆粒球コロニー刺激 因子を用いたランダム化、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較
	四丁で用いたノマクムに、ノノヒの対忠、二里自使业17群間比較

試験 第Ⅲ相試験(整理番号:603)

監査計画書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 5. ブリストルマイヤーズ㈱の依頼による未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第II相臨床試験(整理番号: 6.0.9)

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 6. アステラス製薬㈱の依頼によるリウマチ患者を対象とする ASP015K の継続投与試験(整理番号:613)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験責任医師、治験分担医師、治験実施計画書、同意説明文書、治験 薬概要書等の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題7. バイエル薬品㈱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 ODM-201 の第Ⅲ相試験(整理番号:615)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題8. 日本新薬㈱の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症(CTEPH) を対象とした NS-304(セレキシパグ)の有効性及び安全性の検 証試験(整理番号:621)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議

した。

審査結果:承認

議題9. 小野薬品工業㈱の依頼による高リスク浸潤性尿路上皮がん患者を対象に術後補助化学療法としてニボルマブとプラセボを比較する多施設共同無作為化二重盲検第Ⅲ相試験(整理番号:622)依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審查結果:承認

議題 1 0. ファイザー㈱の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) の第Ⅲ相試験 (整理番号: 6 2 3)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題11. ファイザー㈱の依頼による腎癌患者を対象とし AVELUMAB (MSB0010718C) とアキシチニブの第Ⅲ相試験(整理番号: 624)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題12. EPS アソシエイト㈱の依頼による脳卒中後の下肢痙攣の治療 に対する NT201 の第Ⅲ相臨床試験(整理番号:631)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題13. バイエル薬品㈱の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌 患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第Ⅲ相試験(整理番 号:643)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題14.日本ベーリンガーインゲルハイム㈱の依頼による進行性繊維 化を伴う間質性肺炎 (PF-ILD) 患者を対象としたニンテダニブの 有効性及び安全性検討試験 (整理番号:644)

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題15. ブリストルマイヤーズスクイブ㈱の依頼による活動性を有する成人一次性シェーグレン症候群患者を対象としたアバタセプト皮下投与の有効性及び安全性を検討する第3相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験(整理番号:645)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題16. ノバルティスファーマ㈱の依頼による標準的治療でコントロール不十分な喘息患者を対象とした QAW039 の第Ⅲ相安全性試験(整理番号:647)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題17. ファイザー㈱の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患

者を対象としたボスチニブの第Ⅱ相試験(整理番号:648)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 1 8. レオファーマ㈱の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした tralokinumab の第Ⅲ相臨床試験(整理番号: 6 5 2)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題19. 第一三共㈱の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とした キザルチニブの第Ⅲ相試験(整理番号:654)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施 することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題20. 田辺三菱㈱の依頼による変形性関節症患者を対象とした第II /III相試験(整理番号:655)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題21. アッヴィ合同会社の依頼による壊疽性膿皮症による活動性潰瘍を有する日本人被験者を対象としてアダリムマブの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、多施設共同、非盲検、単群試験(整理番号:656)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医

師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 した。

審査結果:承認

議題 2 2. 興和㈱の依頼による NAFLD 患者を対象とした K-877 の第 II 相試験(整理番号:6 5 7)

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題23. 帝人ファーマ㈱の依頼による ITM-014 の甲状腺刺激ホルモン産生下垂体腫瘍を対象とした非盲検、第Ⅲ相試験(整理番号:658)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題24. 第一三共㈱の依頼による第1相試験(整理番号:659)

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題25. アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型 乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効 性を評価する多施設共同、非盲検試験(整理番号:660)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題26. 小野薬品工業㈱の依頼による尿路上皮がん患者を対象にニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験(整理番号:661)

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審查結果:承認

議題27. ユーシービージャパン㈱の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間、第Ⅲ相試験(整理番号:662)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

添付文書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題28. (㈱ヤクルト本社の依頼による第Ⅱ相試験(整理番号:663) 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書(補遺)、同意説明文書等の変更に 基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題29. 医師主導による自閉スペクトラム症に対するTTA-121の 有効性及び安全性を検討する前期第II相試験(整理番号:664) 治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥 当性について審議した。

審査結果:承認

議題30. マルホ㈱の依頼による nemolizumab のアトピー性皮膚炎に 対する第Ⅲ相試験-長期投与試験-(整理番号:665)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審查結果:承認

議題31. 小野薬品㈱の依頼による ONO4538 非扁平上皮非小細胞肺が んに対する第Ⅲ相試験(整理番号:668)

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題32. 日本ベーリンガーインゲルハイム㈱の依頼による間接性肺疾患を伴う全身性強皮症(SSc-ILD)の患者を対象に、ニンテダニブの長期的な安全性を検討する非盲検延長試験(整理番号:669)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題33. JCR ファーマ㈱の依頼による SHOX 異常症における低身長 に対する JR - 401 の第Ⅲ相試験(整理番号:670)

治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当 性について審議した。

審査結果:承認

議題34. 協和発酵キリン㈱の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象と した RTA402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験(整理番号: 671)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医

師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 した。

審査結果:承認

議題35. アストラゼネカ㈱の依頼による重症喘息対象治験薬の有効性・安全性を評価する第Ⅲ相試験(整理番号:673)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題36. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験(整理番号:674)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題37. アッヴィ合同会社の依頼による M16-006 試験又は M15-991 試験の導入療法で改善したクローン病患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為 化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験(整理番号:676)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題38. レオファーマ㈱の依頼による過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験ーECZTEND(整理番号:677)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議

した。

審査結果:承認

議題39.アッヴィ合同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ウパダシチニブ(ABT-494)の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(整理番号:678)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題40. 日本イーライリリー㈱の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第II/III相試験(整理番号:680)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題41. 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ウパダシチニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験(整理番号:681)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題42. ブリストル・マイヤーズスクイブ㈱の依頼による乾癬患者を 対象とした、BMS-986165 の有効性及び安全性を検討するプラセ ボ及び実薬対照試験(整理番号:682)

治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題43.ブリストル・マイヤーズスクイブ㈱の依頼による BMS-986165

の第Ⅱ相試験(整理番号:683)

治験分担医師、治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題44. 大鵬薬品工業㈱の依頼による TAS0313 の第 I /Ⅱ 相試験(整理番号:684)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当 性について審議した。

審査結果:承認

議題45. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の成人及び青 少年アトピー性皮膚炎患者を対象としてリサンキズマブを評価す る第 II 相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験(整理番 号:685)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題46. ブリストルマイヤーズスクイブ㈱の依頼による中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165 の有効性及び安全性を検討する非盲検試験(整理番号:686)

治験薬概要書等の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥 当性について審議した。

審査結果:承認

議題47. 医師主導による視線計測装置及び視線計測装置用診断プログラム(Gazefinder)による自閉スペクトラム症(ASD)の診断能に関する多施設共同試験(整理番号:687)

治験分担医師、治験実施計画書(別紙)の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題48. ユーシービージャパン㈱の依頼による尋常性乾癬を対象とした UCB4940の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、 非盲検、第Ⅲ相試験(整理番号:689)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験分担医師、同意説明文書等の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題49. 日本ベーリンガーインゲルハイム㈱の依頼による **PF-ILD** 患者を対象としたニンテダニブ長期投与継続試験(整理番号:69 0)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験分担医師、同意説明文書等の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 5 0. ファイザー㈱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 Talazoparib (PF-06944076) の第Ⅲ相試験(整理番 号:691)

治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題51. 医師主導による再発又は難治性の CD30 陽性皮膚原発悪性リンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの有効性及び安全性を確認する多施設共同第II 相医師主導治験(整理番号:692)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

業務標準手順書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当

性について審議した。

審査結果:承認

議題52. アッヴィ合同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ウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験(整理番号:693)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題53. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン㈱の依頼による切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした BGB・A317の第Ⅲ相試験(整理番号:694)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題54. 第一三共㈱の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛 患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験(整理番号:696)

治験分担医師等の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

【報告事項】

以下の治験について当院での治験実施が終了した旨が報告された
① エーザイ㈱の依頼による E7777 の悪性リンパ腫を対象とした臨床第 Ⅱ 相試験 (整理番号:619)

以上

特記事項

【治験の継続審議】

議題6: IRB設置医療機関を含まない1施設からの審査依頼による。 議題20: IRB設置医療機関を含む3施設からの審査依頼による。