

日時：平成 29 年 5 月 18 日（木） 15:30 ～ 16:20

場所：独立行政法人国立病院機構仙台医療センター第二会議室

出席者：鵜飼 克明(委員長)	齋藤 俊博(副委員長)	上之原 広司
江面 正幸	鈴木 靖士	後藤 達也
遠藤 和美	青山 満理子	菅原 幸子
多田 恭子	佐々木 誠	長澤 良相
伊藤 直之	大北 全俊	

(敬称略)

※議題により審議・採決に参加しない委員あり

【審議事項】

- No.1 ヤンセンファーマ株式会社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
- 審議内容：依頼者からの安全性報告および治験分担医師の変更に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果：承認
- No.2 EAファーマ株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
- 審議内容：治験分担医師の変更および治験実施状況報告に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果：承認
- No.3 セルジーン株式会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ+レナリドミド(CC-5013)を投与した場合と、リツキシマブ+化学療法に続いてリツキシマブを投与した場合の有効性及び安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試験
- 審議内容：依頼者からの安全性報告に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果：承認
- No.4 セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたCC-5013(レナリドミド)の第3相試験
- 審議内容：依頼者からの安全性報告に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果：承認
- No.5 アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215(再発)の第Ⅲ相試験
- 審議内容：依頼者からの安全性報告および治験薬概要書の改訂に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果：承認

- No.6 **アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215(維持)の第III相試験**
- 審議内容: 依頼者からの安全性報告、治験実施計画書別紙および治験薬概要書の改訂に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.7 **アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215(移植)の第III相試験**
- 審議内容: 依頼者からの安全性報告と治験参加カード、治験薬概要書および治験実施計画書別紙の改訂に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.8 **アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215(初発)の第III相試験**
- 審議内容: 依頼者からの安全性報告および治験薬概要書の改訂に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.9 **アレクシオンファーマ株式会社の依頼による
A PHASE III, OPEN-LABEL, EXTENSION TRIAL OF ECU-MG-301 TO EVALUATE THE
SAFETY AND EFFICACY OF ECULIZUMAB IN SUBJECTS WITH REFRACTORY
GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS (gMG)
難治性全身型重症筋無力症(GMG)患者に対するエクリズマブの安全性と有効性を評価するた
めの第III相、非盲検、ECU-MG-301継続試験**
- 審議内容: 依頼者からの安全性報告、治験分担医師の変更に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.10 **久光製薬株式会社の依頼によるL-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第
III相並行群間比較試験**
- 審議内容: 依頼者からの治験薬概要書の改訂、治験分担医師の変更に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.11 **Meiji Seikaファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたME2125の第II/
III相試験**
- 審議内容: 治験分担医師の変更に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.12 **Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたME2125の第III相
試験**
- 審議内容: 治験分担医師の変更に関して、治験継続の適否が審議された。
- 審議結果: 承認

- No.13 **協和発酵キリン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたKHK4563の第Ⅲ相臨床試験(D3250C00021)**
審議内容：依頼者からの治験薬概要書改訂および同意説明文書改訂、治験分担医師の変更に関して、治験継続の適否が審議された。
審議結果：承認
- No.14 **杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-AM1977Y第Ⅲ相臨床試験(市中肺炎)**
審議内容：治験分担医師の変更に関して、治験継続の適否が審議された。
審議結果：承認
- No.15 **富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験**
審議内容：治験分担医師の変更に関して、治験継続の適否が審議された。
審議結果：承認
- No.16 **中外製薬株式会社の依頼による血友病A患者を対象としたRO5534262の第Ⅲ相試験**
審議内容：依頼者からの安全性報告に関して、治験継続の適否が審議された。
審議結果：承認
- No.17 **ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、daratumumab, レナリドミド及びデキサメタゾン(DRd療法)とレナリドミド及びデキサメタゾン(Rd療法)の比較第Ⅲ相試験**
審議内容：依頼者からの安全性報告に関して、治験継続の適否が審議された。
審議結果：承認
- No.18 **MSD株式会社の依頼によるMK-3475の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第Ⅲ相試験**
審議内容：依頼者からの安全性報告、治験薬概要書の改訂に関して、治験継続の適否が審議された。
審議結果：承認

【報告事項】

- No.1 **ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の安定した患者を対象とした心血管イベントの再発予防効果を検討する二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験**
報告内容：4月の本部中央審査において、治験実施状況報告に関して治験継続の適否が審議され、承認されたことが報告された。
- No.2 **武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験**
報告内容：4月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告に関して治験継続の適否が審議され、承認されたことが報告された。
- No.3 **武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験**
報告内容：4月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告に関して治験継続の適否が審議され、承認されたことが報告された。
- No.4 **ヤンセンファーマ株式会社の依頼による
(原題)A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis
(邦題)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Ustekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験**
報告内容：4月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告、付保証明の更新に関して治験継続の適否が審議され、承認されたことが報告された。
- No.5 **小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-1162第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験**
報告内容：4月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告に関して治験継続の適否が審議され、承認されたことが報告された。
- No.6 **MSD株式会社の依頼による複雑性腹腔内感染症患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験**
報告内容：4月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告、治験実施計画書別紙の改訂に関して治験継続の適否が審議され、承認されたことが報告された。
- No.7 **第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験**
報告内容：4月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告、付保証明の更新に関して治験継続の適否が審議され、承認されたことが報告された。
- No.8 **グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたGSK2834425(フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩)の第Ⅲ相試験**
報告内容：4月の本部中央審査において、依頼者からの安全性報告および同意説明文書、被験者への支払に関する資料の改訂に関して治験継続の適否が審議され、承認されたことが報告された。
- No.9 **重症急性膵炎に対するFUT-200膵局所動注療法の有効性と安全性に関する多施設共同ランダム化比較試験(医師主導治験)**
報告内容：4月の外部中央審査において、安全性報告およびモニタリング報告書に関して継続の適否が審議され、承認されたことが報告された。

No.10 セルジーン株式会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ+レナリドミド(CC-5013)を投与した場合と、リツキシマブ+化学療法に続いてリツキシマブを投与した場合の有効性及び安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試験

報告内容：依頼者より、契約者の変更に関する連絡文書が提出されたことが報告された。

No.11 セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたCC-5013(レナリドミド)の第3相試験

報告内容：依頼者より、契約者の変更に関する連絡文書が提出されたことが報告された。

No.12 アレクシオンファーマ株式会社の依頼による
A PHASE III, OPEN-LABEL, EXTENSION TRIAL OF ECU-MG-301 TO EVALUATE THE
SAFETY AND EFFICACY OF ECULIZUMAB IN SUBJECTS WITH REFRACTORY
GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS (gMG)
難治性全身型重症筋無力症(GMG)患者に対するエクリズマブの安全性と有効性を評価するための第III相、非盲検、ECU-MG-301継続試験

報告内容：依頼者より、代表取締役社長交代に関する連絡文書が提出されたことが報告された。