

平成 29 年度 第 11 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時：平成 30 年 3 月 15 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：鶴飼 克明(委員長)	齋藤 俊博(副委員長)	上之原 広司
篠崎 毅	木村 憲治	後藤 達也
遠藤 和美	菅原 幸子	多田 恭子
佐々木 誠	長澤 良相	坂田 宏
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 **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**
- 審議内容：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果：承認
- No.2 **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**
- 審議内容：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果：承認
- No.3 **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**
- 審議内容：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果：承認
- No.4 **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**
- 審議内容：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果：承認
- No.5 **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：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果：承認

- No.6 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: 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 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(再発)の第Ⅲ相試験
- 審議内容: 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 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(維持)の第Ⅲ相試験
- 審議内容: 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.9 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: 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.10 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: 当院で発生した重篤な有害事象報告、安全性報告および治験実施状況報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.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塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラート(110 mg 又は150 mg, 経口1日2回)の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル酸(100 mg 経口1日1回)と比較するランダム化、二重盲検試験(RE-SPECT ESUS)
- 審議内容: 当院で発生した重篤な有害事象報告および、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.12 アストラゼネカ株式会社の依頼による心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第Ⅲ相試験
- 審議内容: 当院で発生した重篤な有害事象報告および安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
- 審議結果: 承認
- No.13 (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駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

審議内容：安全性報告および治験実施計画書別紙に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.14 (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駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

審議内容：安全性報告および治験実施計画書別紙に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.15 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：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.16 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：治験実施計画書および同意説明文書の改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.17 第一三共株式会社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(AC220)の第Ⅲ相試験

審議内容：安全性報告および依頼者からの連絡文書に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.18 サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第Ⅲ相試験

審議内容：治験実施の妥当性について、審議された。

審議結果：承認

この他、下記の事項についても審議され、承認がなされた。

使用成績調査 3件 (うち新規 1件 ・ 継続 2件)

その他の受託研究 1件 (うち新規 0件 ・ 継続 1件)

【報告事項】

No.1 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：2月の本部中央審査において、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議され、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クローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験

報告内容：2月の本部中央審査において、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

**No.3 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：2月の本部中央審査において、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No.4 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：2月の本部中央審査において、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No.5 ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるLBH589D1201の第Ⅱ相試験

報告内容：2月の本部中央審査において、安全性報告および付保証明に関して試験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No.6 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：2月の本部中央審査において、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No.7 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：2月の本部中央審査において、治験実施計画書および添付文書の改訂に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No.8 EAファーマ株式会社の依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相, プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験

報告内容：2月の本部中央審査において、治験実施計画書別紙の改訂および被験者募集リーフレットに関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No.9 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMCI-186の後期第Ⅱ相試験

報告内容：2月の本部中央審査において、安全性報告および治験実施計画書別紙の改訂に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No.10 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

報告内容：治験責任医師より、終了報告書が提出されたことが報告された。