## 第331回医薬品等受託研究審查委員会議事要録

- 1 日 時 平成25年12月9日(月)16:30~17:30
- 2 場 所 医学部本館 1階 小会議室
- 3 出席者 清島、清水、森田、伊藤(八)、加藤、柴田、伊藤(善)、五島、髙須、肥後、 上田、足立
- 4 前回議事要録の確認

第330回医薬品等受託研究審査委員会議事要録の確認をした。

- 5 議 事
  - 1)新規

新規に申込みのあったものについて審査した。

- 1 KHK4827 (第3相臨床試験) (協和発酵キリン(株)) 25056
  研究題目:乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験(継続長期投与試験)
  ●治験内容,実施計画の内容及び基準・安全性の確保等治験実施の妥当性について審議し、受入実施を承認した。
- 2) 重篤な有害事象

現在実施中の治験に関し、治験依頼者から報告のあった有害事象に対する担当診療科等の 意見に基づき、当該治験の継続実施の可否について審査した。

- 1 AVE0005 (第3相臨床試験) (サノフィ (株)) 24072 研究題目:結腸・直腸癌患者を対象とした、FOLFIRI 併用時のアフリベルセプトのプラ セボ対照、二重盲検臨床試験 (第3相臨床試験)
  - ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 RO09-1978/L-OHP(第2相臨床試験)(中外製薬(株))24018 研究題目:中外製薬株式会社/株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌治癒切除後患者 を対象としたRo09-1978/L-OHP併用の第Ⅱ相臨床試験
  - ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 3 LY2439821 (第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 24017 研究題目: LY2439821 の第Ⅲ相試験
  - ●国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続 実施を承認した。
- 4 MK-3222 (第3相臨床試験)(MSD(株))25021 研究題目:中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(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 ●国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 5 AMN 1 0 7 (第 3 相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 22026 研究題目:消化管間質腫瘍 (GIST) 患者を対象としたニロチニブの第Ⅲ相臨床試験 ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継

続実施を承認した。

- 6 AMN 1 0 7 (第 2 相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 25014 研究題目:ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるニロチニブの第Ⅱ 相試験 ■国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 7 KHK4827 (第3相臨床試験) (協和発酵キリン(株)) 24049 研究題目: 乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験 (二重盲検試験からの継続 長期投与試験)
  - ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 8 KHK4827 (第3相臨床試験) (協和発酵キリン (株)) 24050 研究題目: 乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験 (長期投与試験) ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 9 RO5072759 (第3相臨床試験) (中外製薬(株)) 24062 研究題目:未治療の進行期中高悪性非ホジキンリンパ腫を対象とした RG7159 (R05072759) 第 Ⅲ相臨床試験
  - ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 10 RO4876646 (第3相臨床試験) (中外製薬(株)) 24044 研究題目:中外製薬株式会社の依頼によるR04876646 の第 III 相試験 ■国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 1 RO4368451 (rhuMAb 2C4) / RO45-2317 (第3相臨床試験) (中外製薬(株)) 25001 研究題目:中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (pertuzumab) の転移性胃癌を対象

研究題目:中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (pertuzumab) の転移性胃癌を対象とした第Ⅲ相試験

- ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 12 L-105 (第2相第3相臨床試験)(あすか製薬(株)) 24063 研究題目: L-105 の肝性脳症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験 ●国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続 実施を承認した。
- 13 L-105 (第3相臨床試験)(あすか製薬(株)) 24064 研究題目: L-105 の肝性脳症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 ●国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続 実施を承認した。
- 14 L-OHP (第2相臨床試験) ((株) ヤクルト本社) 25013

研究題目:胃癌治癒切除後患者を対象とした L-OHP の第Ⅱ相臨床試験

- ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 15 ラムシルマブ (第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株) 24025 研究題目:日本イーライリリー株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした LY3009806 の第Ⅲ相試験
  - ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 17 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした R05304020 と R04368451 の第Ⅲ相 試験(中外製薬(株)) 23003
  - ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 18 JNJ-212082 (第2相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 24032 研究題目: JNJ-212082 (Abiraterone Acetate) の化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立 腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験
  - ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 19 JNJ-212082 (第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 24055 研究題目:初発のハイリスク,ホルモン療法未治療転移性前立腺癌 (mHNPC) を有する患者を対象とした, ZYTIGA® (Abiraterone Acetate) +低用量プレドニゾン+アンドロゲン除去療法 (ADT) の併用療法と ADT 単独療法のランダム化二重盲検比較試験
  - ●国内外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 20 NIK-333 (第3相臨床試験) (興和 (株)) 24009
  - 研究題目: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がん根治患者を対象とした NIK-333 の第Ⅲ相試験
  - ●国内での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続 実施を承認した。
- 21 TA-650 (第3相臨床試験) (田辺三菱製薬(株)) 24031
  - 研究題目:田辺三菱製薬株式会社依頼による TA-650 (インフリキシマブ) の乾癬患者を対象とした第3相試験
  - ●国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続 実施を承認した。
- 2 2 DR-3355 (感染症) (第3相臨床試験) (第一三共 (株)) 24015 研究題目:第一三共株式会社の依頼による感染症患者を対象とした DR-3355 注射剤 (レ ボフロキサシン水和物) の第Ⅲ相試験
  - ●国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続 実施を承認した。
- 23 DR-3355 (腹膜炎) (第3相臨床試験) (第一三共(株)) 24016

研究題目:第一三共株式会社の依頼による腹膜炎患者を対象とした DR-3355 注射剤 (レボフロキサシン水和物) の第Ⅲ相試験

- ●国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続 実施を承認した。
- 24 DR-3355 (第3相臨床試験) (第一三共(株)) 24026 研究題目:第一三共株式会社の依頼による尿路感染症を対象とした DR-3355 注射剤 (レ

ボフロキサシン水和物)の第 III 相試験

- ●国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続 実施を承認した。
- 25 ABI-007 (第3相臨床試験) (大鵬薬品工業 (株)) 24065 研究題目:大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の胃癌患者を対象とした第 III 相試験
  - ●国外での有害事象報告等により、治験の継続についての妥当性について審議し、継続 実施を承認した。
- 3) 実施計画書等の変更

治験実施計画書等の変更(改訂)が、当該治験の実施及び被験者の安全に悪影響しないかど うかを拠り所に、治験の継続の可否について審査した。

- 1 MK-7009 (第3相臨床試験) (MSD (株)) 23026 研究題目: C型慢性肝炎を対象としたMK-7009第Ⅲ相試験 ●研究期間の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 2 BAY1192631 (第3相臨床試験) (バイエル薬品(株)) 25036 研究題目:日本人のMRSA 感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症) 患者に おけるBAY 1192631 の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的 とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験
  - ●治験実施計画書の変更、治験薬概要書の変更について、治験継続の妥当性を審議し、 継続実施を承認した。
- 3 RM-003(第3相臨床試験)((株)レクメド)24010 研究題目:ホモシスチン尿症患者を対象とした RM-003の第Ⅲ相臨床試験 ●研究期間の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 4 RO5304020 · Pertuzumab (第3相臨床試験) (中外製薬(株)) 23003 ●治験薬概要書の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 5 AVE0005 (第3相臨床試験)(サノフィ(株))24072 研究題目:結腸・直腸癌患者を対象とした、FOLFIRI 併用時のアフリベルセプトのプラ セボ対照、二重盲検臨床試験(第3相臨床試験)
  - ●補償制度の概要の変更、補償制度の概要運用補助資料の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 6 LY2439821 (第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 24017 研究題目:LY2439821の第Ⅲ相試験

- ●治験薬概要書の変更、同意説明文書、同意書の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 7 KHK4827 (第3相臨床試験) (協和発酵キリン(株)) 24049 研究題目: 乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験(二重盲検試験からの継続長期投与試験)
  - ●治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、治験薬概要書の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 8 KHK4827 (第3相臨床試験)(協和発酵キリン(株)) 24050 研究題目:乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験(長期投与試験) ●治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、治験薬概要書の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 9 AMN107 (第3相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 22026 研究題目:消化管間質腫瘍 (GIST) 患者を対象としたニロチニブの第Ⅲ相臨床試験 ●治験分担医師の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 10 AMN107 (第2相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 25014 研究題目: ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるニロチニブの第Ⅱ相試験 ●治験分担医師の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 11 JNJ-212082 (第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 24055 研究題目:初発のハイリスク,ホルモン療法未治療転移性前立腺癌 (mHNPC) を有する患者を対象とした, ZYTIGA® (Abiraterone Acetate) +低用量プレドニゾン+アンドロゲン除去療法 (ADT) の併用療法と ADT 単独療法のランダム化二重盲検比較試験●説明文書・同意文書の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 4)治験終了報告
  - 1 MK-7009 (第3相臨床試験) (MSD (株)) 23026 研究題目: C型慢性肝炎を対象としたMK-7009第Ⅲ相試験 ●治験が終了となったため、終了の報告がありこれを確認した。
- 5) 実施計画書等の変更報告(治験事務局からの報告)
  - 1 L-OHP (第2相臨床試験) ((株) ヤクルト本社) 25013 研究題目: 胃癌治癒切除後患者を対象とした L-OHP の第Ⅱ相臨床試験 ●治験依頼者の負担内容を見直したための変更について報告があり、これを確認した。
  - 2 MP-214 (第3相臨床試験) (田辺三菱製薬(株)) 25012 研究題目:田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214 の継続長期投与試 <sup></sup>
    - ●治験依頼者の負担内容を見直したための変更について報告があり、これを確認した。
- 6) その他

- 1 治験に係る利益相反専門委員会の報告書について
  - ●委員長から、今回1件の新規治験の利益相反自己申告書について、臨床研究等利益相 反専門委員会から該当なしの結果通知があった旨の報告があり、これを承認した。