

### 第336回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 平成26年5月12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、加藤、柴田、伊藤(善)、廣瀬、高須、肥後、上田、足立
- 4 前回議事要録の確認

第335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。

(治験)

##### 1 INC424 (第3相臨床試験)(ノバルティスファーマ(株))26006

研究題目: 骨髄線維症の患者を対象としたINC424の臨床試験

●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) 継続

本院における治験が開始されてから1年又は前回の継続審査後1年を経過しようとするものについて、その継続の可否について審査した。

##### 1 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

●治験期間が1年を超えるため、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 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

●治験期間が1年を超えるため、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 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

●治験期間が1年を超えるため、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

●治験期間が1年を超えるため、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) 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 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。
- 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 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 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 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)
- 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。
- 6 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。
- 7 Rev-01 (医療機器臨床試験) (ジョンソン・エンド・ジョンソン (株)) 25009  
研究題目：ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社の依頼による急性期脳梗塞を対象とした Rev-01 の有効性及び安全性に関する多施設共同オープン試験
- 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。
- 8 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。
- 9 RO5304020・Pertuzumab (第3相臨床試験) (中外製薬 (株)) 23003

研究題目：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

●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。

1 0 トラスツズマブ エムタンシン（遺伝子組換え）（第 2 相臨床試験）（中外製薬（株））

25061

研究題目：中外製薬株式会社の依頼によるトラスツズマブ エムタンシン（遺伝子組換え）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。

1 1 MP-214（第 2 相第 3 相臨床試験）（田辺三菱製薬（株）） 25011

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 の第Ⅱ/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。

1 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。

1 3 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 4 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

●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 5 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

●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 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

●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。

1 7 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 8 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。
- 1 9 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。
- 2 0 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。
- 2 1 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 (Abitaterone 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 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® (Abitaterone 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 3 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。

(本院発生分)

- 2 4 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® (Abitaterone 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  
●本院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 5 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

●本院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 6 A B I - 0 0 7 (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

●本院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) 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 B O L - 3 0 3 2 5 9 - X (第 3 相臨床試験) (ボシュロム・ジャパン (株)) 25035

研究題目：ボシュロム・ジャパン株式会社による開放隅角緑内障および高眼圧症を対象とした BOL-303259-X の第 3 相試験

●治験実施計画書の変更、治験参加カードの変更、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。

2 R O 0 9 - 1 9 7 8 / L - O H P (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

●治験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 K P S - 0 3 7 3 (検証試験) (第 3 相臨床試験) (キッセイ薬品工業 (株)) 25046

研究題目：K P S - 0 3 7 3 の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

●治験概要書の変更同意説明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 K P S - 0 3 7 3 (長期継続投与試験) (第 3 相臨床試験) (キッセイ薬品工業 (株))

25047

研究題目：K P S - 0 3 7 3 の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験 (第 3 相臨床試験)

●治験概要書の変更、同意説明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。

5 K P S - 0 3 7 3 (再登録患者対象試験) (第 3 相臨床試験) (キッセイ薬品工業 (株))

25048

研究題目：K P S - 0 3 7 3 の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

●治験概要書の変更、同意説明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。

6 R O 4 8 7 6 6 4 6 (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

●治験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。

- 7 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  
●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。
- 8 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  
●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。
- 9 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  
●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 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  
●治験分担医師の変更、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。
- 11 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。
- 12 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  
●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。
- 13 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  
●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。
- 14 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。
- 15 G-1 (医療機器臨床試験) ((株) JIMRO) 25062  
研究題目: G-1 の関節症性乾癬患者を対象とした多施設共同試験  
●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。
- 16 MP-214 (第2相第3相臨床試験) (田辺三菱製薬 (株)) 25011  
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 の第II/III相試験

●治験実施計画書の変更、説明文書・同意文書の変更、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。

- 1 7 MP-2 1 4 (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。
- 1 8 RO 4 3 6 8 4 5 1 (rhuMAb 2C4) / RO 4 5 - 2 3 1 7 (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R04368451(pertuzumab)の転移性胃癌を対象とした第Ⅲ相試験  
●治験実施計画書の変更、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。
- 1 9 Rev-0 1 (医療機器臨床試験) (ジョンソン・エンド・ジョンソン (株)) 25009  
研究題目：ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社の依頼による急性期脳梗塞を対象としたRev-01の有効性及び安全性に関する多施設共同オープン試験  
●治験実施計画書の変更、治験機器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。
- 2 0 ABI-0 0 7 (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  
●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。

## 5) 治験終了報告

- 1 RM-0 0 3 (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  
●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。
- 2 DR-3 3 5 5 (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  
●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。

## 6) 医薬品等受託研究迅速審査について

- 1 RO 5 3 0 4 0 2 0 ・Pertuzumab (第3相臨床試験) (中外製薬 (株)) 23003  
研究題目：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  
●委員長から、治験分担医師の変更に伴い迅速審査を行い、審査の結果、これを承認したとの報告があった。
- 2 トラスツズマブ エムタンシン (遺伝子組換え) (第2相臨床試験) (中外製薬(株))  
25061  
研究題目：中外製薬株式会社の依頼によるトラスツズマブ エムタンシン (遺伝子組換え)

## の第Ⅱ相臨床試験

●委員長から、治験分担医師の変更に伴い迅速審査を行い、審査の結果、これを承認したとの報告があった。

### 7) 実施計画書等の変更報告（治験事務局からの報告）

- 1 R O 4 3 6 8 4 5 1 (rhuMAb 2C4) / R O 4 5 - 2 3 1 7 (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 R04368451(pertuzumab)の転移性胃癌を対象とした第Ⅲ相試験  
●治験実施計画書の変更についての報告があり、これを確認した。
- 2 T A - 6 5 0 (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  
●治験実施計画書の変更についての報告があり、これを確認した。
- 3 K P S - 0 3 7 3 (検証試験)(第3相臨床試験)(キッセイ薬品工業(株)) 25046  
研究題目：K P S - 0 3 7 3の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験  
●治験実施計画書の変更についての報告があり、これを確認した。
- 4 K P S - 0 3 7 3 (長期継続投与試験)(第3相臨床試験)(キッセイ薬品工業(株))  
25047  
研究題目：K P S - 0 3 7 3の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験(第3相臨床試験)  
●治験実施計画書の変更についての報告があり、これを確認した。
- 5 K P S - 0 3 7 3 (再登録患者対象試験)(第3相臨床試験)(キッセイ薬品工業(株))  
25048  
研究題目：K P S - 0 3 7 3の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験  
●治験実施計画書の変更についての報告があり、これを確認した。
- 6 K H K 4 8 2 7 (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)  
●提供物品の変更についての報告があり、これを確認した。

### 8) その他

- 1 開発中止等に関する報告書について  
(被験薬の開発中止)  
K D - 2 9 4 (第2相臨床試験：第1内科)(一般財団法人化学及び血清療法研究所)  
17008
- 2 治験に係る利益相反専門委員会の報告書について  
●事務局から、今回1件の新規治験、5件の新規調査、4件の継続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。



次回開催予定日 平成26年6月9日(月) 16:30～