

### 第343回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 平成27年1月5日(月) 16:30~17:40
- 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)、柴田、伊藤(善)、廣瀬、高須、上田、足立
- 4 前回議事要録の確認  
第342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。

#### (企業主導治験)

- 1 CNT01959 (第3相臨床試験)(ヤンセンファーマ(株))26068  
研究題目:膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNT01959(Guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第Ⅲ相試験  
●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 デノスマブ(AMG162)(製造販売後臨床試験)(第一三共(株))26069  
研究題目:第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ(AMG162)の第Ⅳ相試験  
●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 L-105(第2/3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  
●前回の継続審査後1年を経過するため、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 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  
●前回の継続審査後1年を経過するため、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 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相臨床試験  
●前回の継続審査後1年を経過するため、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 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。
- 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  
●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 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。
- 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 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 R05072759 (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 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。

- 9 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。
- 10 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。
- 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® (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。
- 12 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。
- 13 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。
- 14 OPT-80 (第3相臨床試験) (アステラス製薬 (株)) 26022  
研究題目：アステラス製薬依頼の感染性腸炎を対象とするOPT-80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。
- 15 R04368451 (rhuMAb 2C4) / R045-2317 (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R04368451 (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。
- 16 R04876646 (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。
- 17 GB-0998 (第3相臨床試験) (一般社団法人 日本血液製剤機構) 26035

研究題目：ギラン・バレー症候群を対象とした GB-0998 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 8 G P 2 0 1 3 （第3相臨床試験）（サンド（株）・ノバルティスファーマ（株））26015

研究題目：濾胞性リンパ腫患者を対象とした GP2013 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 9 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

●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。

2 0 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）

●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。

2 1 K P S - 0 3 7 3 （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

●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。

2 2 B B I 6 0 8 （第3相臨床試験）（大日本住友製薬（株））26057

研究題目：大日本製薬株式会社の依頼による胃又は食道胃接合部腺がん患者を対象とした BBI608 の第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 3 I N C 4 2 4 （製造販売後臨床試験）（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

●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。

#### 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 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

●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 L-105 (第2/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  
● 治験実施期間の変更、治験実施計画書の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 3 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  
● 治験実施期間の変更、治験実施計画書の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 4 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)  
● 治験実施計画書の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 5 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 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  
● 治験実施計画書の変更について、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)) 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)  
● 治験薬概要書の変更について、治験係属の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 8 KPS-0373 (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  
● 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。
- 9 BOL-303259-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・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。
- 10 ONO-4538 (第3相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 26056  
研究題目: 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験  
● 治験実施計画書、Amendment の変更、治験薬概要書の変更、同意説明文書等の変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。
- 11 CNT01959 (第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 26058  
研究題目: 中等症から重症の局句型乾癬患者を対象とした CNT01958 (guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、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、治験参加カードの変更について、

治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。

- 1 2 J N J - 5 6 0 2 1 9 2 7 (第1相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 26016  
研究題目：転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたアンドロゲン受容体 (AR) アンタゴニスト JNJ-56021927 の第1相試験  
●治験実施計画書の変更、同意説明文書及び参加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。

#### 5) 治験終了報告

- 1 G P 2 0 1 3 (第3相臨床試験) (サンド (株)・ノバルティスファーマ (株)) 26015  
研究題目：濾胞性リンパ腫患者を対象とした GP2013 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) 治験協力者について

治験協力者変更の報告

- O N O - 4 5 3 8 (第3相臨床試験) 第2外科 26056  
●事務局から報告があり、これを確認した。

#### 7) その他

- 1 モニタリング報告について  
【医師主導治験】  
B F - 7 5 9 (第2相/第3相臨床試験)  
(岐阜大学他7施設/治験薬提供者：キッセイ薬品工業 (株)) 26036  
研究題目：ミトコンドリア脂肪酸代謝異常症 (FAOD) 患者に対するベザフィブラートの有効性と安全性を多施設共同非盲検対照臨床試験で検証する。  
●モニタリング報告について報告があり、治験継続に問題が無いことを確認した。
- 2 治験に係る利益相反専門委員会の報告書について  
●今回2件の新規治験、8件の新規調査、3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、これを確認した。

次回開催予定日 平成27年2月9日 (月) 16:30～