

第356回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 平成28年2月8日(月) 16:30~18:00
- 2 場 所 医学部本館 1階 小会議室
- 3 出席者 森田、牧野、榎本、加藤、杉山、伊藤、廣瀬、山添、神谷、上田、原
- 4 前回議事要録の確認

第355回医薬品等受託研究審査委員会議事要録の確認をした。

議事に先立ち、委員長から、当日配布資料の説明があった後、審査をおこなった。

5 議 事

1) 新規の審査

新規に申込みのあったものについて審査した。

(企業治験)

1 ABT-493/ABT-530 (第3相臨床試験) (アヅヴィ合同会社) 【27070】

研究題目: C型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 投与の有効性及び安全性を評価するための第 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) 継続の審査

■継続: 本院における治験が開始されてから1年、また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、治験継続の可否について審査する。

■安全性情報: 実施中の治験に関し治験依頼者からの報告のあった安全性情報等について担当診療科の見解に基づき、治験継続の可否について審査する。また、本院での有害事象の発生について、治験継続の可否について審査する。

■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、治験継続の可否について審査する。

1 CNT01959 (004 試験) (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面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

●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。

●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。

●治験分担医師の改姓変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。

2 CNT01959 (005 試験) (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

●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。

●治験分担医師の改姓変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。

3 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 R O 5 0 7 2 7 5 9 (第3相臨床試験)(中外製薬(株))【24062】
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
●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。
●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。
●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 I T K - 1 (第3相臨床試験)((株)グリーンペプタイト)【25073】
研究題目：前立腺癌患者を対象としたITK-1の第III相試験
●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。
●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。
- 6 D u p i l u m a b (デュピルマブ) (1334) (第3相臨床試験)(サノフィ(株))【26087】
研究題目：中等症から重症のアトピー性皮膚炎成人患者に対するDUPILUMAB単剤療法の有効性及び安全性を検討する第III相検証的試験
●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。
●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。
●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。
- 7 D u p i l u m a b (デュピルマブ) (1415) (第3相臨床試験)(サノフィ(株))【27026】
研究題目：アトピー性皮膚炎患者の治療反応の維持を目的とする、DUPILUMAB単剤療法における異なる投与レジメンの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ対照試験
●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。
●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 D u p i l u m a b (デュピルマブ) (1225) (第3相臨床試験)(サノフィ(株))【27027】
研究題目：先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験
●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。
●治験実施計画書の変更、治験薬概要書の変更、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。
- 9 M K - 3 2 2 2 (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。

●治験分担医師の改姓変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。

- 1 0 O N O - 4 5 3 8 (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ON0-4538(ニボルマブ)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。
●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。
- 1 1 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
- 1 2 L Y 3 0 0 9 8 0 6 (第2相臨床試験)(日本イーライリリー(株))【27037】
研究題目:日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3009806(ラムシルマブ)の第二相試験
●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 3 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【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。
- 1 4 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)
●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 5 A R N - 5 0 9 (JNJ-56021927)(第3相臨床試験)(ヤンセンファーマ(株))【27001】
研究題目:非転移性(M0)去勢抵抗性前立腺癌男性患者を対象とした、ARN-509の多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、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。
●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。
- 1 6 B A Y 8 6 - 5 3 2 1 (第3相臨床試験)(バイエル薬品(株)) 【27010】
研究題目:血管新生緑内障を有する日本人患者を対象としたアフリベルセプトの硝子体内投与による有効性、安全性及び忍容性を検討する無作為化二重遮蔽比較対照第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 7 L Y 2 4 3 9 8 2 1 (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。
- 治験分担医師の改姓変更について、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。

- 1 8 J N J - 2 1 2 0 8 2 (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。
 ●治験薬概要書の変更、説明文書・同意文書の変更、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。
- 1 9 O P T - 8 0 (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。
- 2 0 M K - 3 4 7 5 (061 試験) (第3相臨床試験) (M S D (株)) 【27015】
 研究題目：MK-3475 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。
 ●治験実施計画書の変更、治験薬概要書の変更、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。
- 2 1 M K - 3 4 7 5 (181 試験) (第3相臨床試験) (M S D (株)) 【27046】
 研究題目：MSD 株式会社の依頼による切除不能進行又は再発食道癌 (腺癌又は扁平上皮癌) 患者を対象とした MK-3475 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。
- 2 2 M K - 3 4 7 5 (062 試験) (第3相臨床試験) (M S D (株)) 【27051】
 研究題目：MSD 株式会社の依頼による進行性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌患者を対象患者とした MK-3475 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。
- 2 3 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
 ●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。
 ●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。
- 2 4 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

●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。

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。

26 S-649266 (第3相臨床試験) (塩野義製薬 (株)) 【26059】

研究題目：塩野義製薬株式会社の依頼による S-649266 の第2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。

●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。

27 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

●治験実施計画書の変更、説明文書・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。

28 KCB-1B (第2相臨床試験) (岐阜大学他3施設/治験薬提供者：科研製薬 (株))

【医師主導治験】【27047】

研究題目：特発性大腿骨頭壊死症に対する骨頭圧潰前の早期低侵襲治療：

トラフェルミン (遺伝子組換え) 含有ゼラチン架橋体 (ゼラチンゲル製剤) 投与による骨頭の圧潰阻止効果に関する多施設共同第 II 相医師主導治験

●治験実施計画書・別紙の変更、説明文書同意文書の変更、健康被害の補償に関する手順書、治験参加カードについて、治験継続の妥当性を審議し、継続実施を承認した。

29 BF-759 (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)) 【医師主導治験】【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。

●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。

30 BF-759 (第3相臨床試験)

(岐阜大学他8施設/治験薬提供者：キッセイ薬品工業 (株)) 【医師主導治験】【27038】

研究題目：ミトコンドリア脂肪酸代謝異常症に対するベザフィブラートの安全性と有効性に関する多施設共同継続臨床試験

●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) 実施計画書等の変更報告 (治験事務局からの報告) —担当診療科には報告済み—

- 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
●治験事務局から、「試験メモ」のレターについて、報告があった。
- 2 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
●治験事務局から、「試験終了方法の明確化」のレターについて、報告があった。
- 3 MK - 3 4 7 5 (181 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【27046】
研究題目：MSD 株式会社の依頼による切除不能進行又は再発食道癌（腺癌又は扁平上皮癌）患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験
●治験事務局から「治験実施計画書についてのお知らせ」のレターについて、報告があった。
- 4 R O 5 0 7 2 7 5 9 (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小細胞肺癌を対象とした RG7159 (R05072759) 第Ⅲ相臨床試験
●治験事務局から、「治験薬概要書第10版 日本語翻訳版と正誤表の齟齬に関する報告とお詫び」のレターについて、報告があった。

4) 医薬品等受託研究迅速審査について

- 1 Z - 1 0 0 (第3相臨床試験) (ゼリア新薬工業(株)) 【27042】
研究題目：ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象とした Z-100 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 S - 5 8 8 4 1 0 (第3相臨床試験) (塩野義製薬(株)) 【27009】
研究題目：塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした S-588410 の第3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。

5) その他

- 1 L Y 3 0 0 9 8 0 6 (第2相臨床試験) 【27037】 の逸脱・アクシデント報告について
研究題目：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806 (ラムシルマブ) の第二相試験
●「逸脱・アクシデント報告書」について審議し、治験継続を承認した。
- 2 モニタリング報告について 【医師主導治験】
① B F - 7 5 9 (有効性試験) (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
●モニタリング結果について報告があり、これを確認した。

②BF-759 (継続試験) (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))【27038】

研究題目:ミトコンドリア脂肪酸代謝異常症に対するベザフィブラートの安全性と有効性に関する多施設共同継続臨床試験

●モニタリング結果について報告があり、これを確認した。

3 開発の中止等に関する報告書について

●事務局から、下記の内容について報告があり、これを確認した。

○KW-3357 (第3相臨床試験) (協和発酵キリン(株))【23019】

担当診療科:高次救命治療センター

○「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

○NPB-01 (第2相臨床試験) (日本製薬(株))【20046】

担当診療科:皮膚科

○「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

○NPB-01 (第3相臨床試験) (日本製薬(株))【23025】

担当診療科:皮膚科

○「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

○R009-1978, L-OHP (第3相臨床試験) (中外製薬(株))【24018】

担当診療科:第2外科

○「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

○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】

担当診療科:脳神経外科

○「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

4 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、4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28年3月14日(月) 16:30~
医学部棟1階 小会議室