

第366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12月12日(月) 16:30~17:35

2 場 所 医学部本館 1階 小会議室

3 出席者 森田、榎本、杉山、伊藤、廣瀬、山添、上田、原

4 前回議事要録の確認

第365回医薬品等受託研究審査委員会議事要録の確認をした。

4 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 B I 6 5 5 0 6 6 (第2相第3相臨床試験)

(日本ベーリンガーインゲルハイム(株))【28058】

研究題目: 中等症~重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象とした BI 655066 (risankizumab) とプラセボの比較試験

●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 T-01 (医療機器臨床試験)((株) J I M R O)【28059】

研究題目: 急性期脳梗塞に対する T-01 の有効性及び安全性に関する多施設共同試験

●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した。

■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した。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した。

■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した。

1 K C B - 1 B (第2相臨床試験)【医師主導治験】

(岐阜大学他3施設/治験薬提供者: 科研製薬(株))【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

●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 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

●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。

●添付文書の変更が、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。

- 3 SP-02L (第2相臨床試験) (ソレイジア・ファーマ (株)) 【27058】
研究題目：ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による SP-02L の第2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。
●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-3475 (059 試験) (第2相臨床試験) (MSD (株)) 【27059】
研究題目：MK-3475 第II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。
●治験薬概要書の変更が、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抛り所に、治験の継続の可否について審査した。
- 5 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。
- 6 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
●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。
- 7 Dupilumab (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。
- 8 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。
- 9 ONO-4538 (第3相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【28045】
研究題目：ONO-4538 第III相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験
●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。
- 10 ONO-4538 (第2相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【28046】
研究題目：ONO-4538 第II相試験 胃がんに対する多施設共同非盲検無作為化試験
●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 ONO-4538 (第3相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【28047】
研究題目: ONO-4538 Phase III Study A multicenter, double-blind, randomized study in patients with gastric cancer undergoing postoperative adjuvant chemotherapy
ONO-4538 第III相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験
●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、説明文書・同意文書の変更等、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 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。
- 1 3 MK-3475 (061 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【27015】
研究題目: MK-3475 第III相試験
●患者アンケートの追加について、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 4 MK-3475 (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
●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。
●患者アンケートの追加について、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 5 MK-3475 (062 試験) (第3相臨床試験) (MSD (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。
●患者アンケートの追加について、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 6 MK-3475 (177 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【27076】
研究題目: MSD 株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした 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。
●患者アンケートの追加、治験薬概要書の変更が、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。

- 17 MK-7625A (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【27077】
 研究題目：MSD 株式会社の依頼による単純性腎盂腎炎及び複雑性尿路感染症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。
 ●治験薬概要書の変更及びProtocol Clarification Letterの追加が、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抛り所に、治験の継続の可否について審査した。
- 18 LY3009806 (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。
- 19 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 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。
- 20 TAS-118 / L-OHP (第3相臨床試験) (大鵬薬品工業 (株)) 【27075】
 研究題目：大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP 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。
- 21 LY3074828 (第2相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【28040】
 研究題目：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3074828 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。
- 22 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。
- 23 KRN8601 (第3相臨床試験) 【医師主導治験】
 (岐阜大学他 19 施設 / 治験薬提供者：協和発酵キリン (株)) 【28048】
 研究題目：急性脊髄損傷患者に対する顆粒球コロニー刺激因子を用いたランダム化、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較試験第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。
 ●監査計画書の変更が、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抛り所に、治験の継続の可否について審査した。

- 24 FME-01 (医療機器臨床試験) (第一医科 (株)) 【26053】
 研究題目：難治性メニエール病治療における鼓膜按摩器 I 型 (FME-01) の継続臨床試験
 ●治験期間及び契約期間の変更が、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抛り所に、治験の継続の可否について審査した。
- 25 ITK-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
 ●承認申請の委託者に関する記載の変更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抛り所に、治験の継続の可否について審査した。
- 26 ABT-493/ABT-530 (CERTAIN 1) (第3相臨床試験)
 (アッヴィ合同会社) 【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
 ●治験薬概要書の変更及び治験分担医師の変更が、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抛り所に、治験の継続の可否について審査した。
- 27 ABT-493/ABT-530 (CERTAIN 2) (第3相臨床試験)
 (アッヴィ合同会社) 【28001】
 研究題目：ジェノタイプ 2 型 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
 ●治験薬概要書の変更及び治験分担医師の変更が、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抛り所に、治験の継続の可否について審査した。
- 28 S-588410 (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
 ●同意説明文書補助資料の追加が、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抛り所に、治験の継続の可否について審査した。
- 29 JR-051 (第2相第3相臨床試験) (JCRファーマ (株)) 【28015】
 研究題目：JR-051 のファブリー病患者を対象とした薬力学的効果の検討
 ●治験実施計画書の変更が、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抛り所に、治験の継続の可否について審査した。
- 3) 治験終了報告
- 1 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
 ●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。
- 4) 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 LY2439821 (製造販売後臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【24017】
 研究題目：LY2439821 の第III相試験
 担当診療科：皮膚科
 ●事務局から、モニタリング担当者一覧の変更について報告があり、これを確認した。

- 2 SP-02L (第2相臨床試験) (ソレイジア・ファーマ (株)) 【27058】
研究題目：ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による SP-02L の第2相試験
●事務局から、モニターの変更について報告があり、これを確認した。
- 3 S-588410 (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
●事務局から、モニターの変更について報告があり、これを確認した。
- 4 クラゾセンタン (ACT-108475) 第3相臨床試験 (アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン (株)) 【28032】
研究題目：アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験
●事務局から、提供物品の変更について報告があり、これを確認した。
- 5 クラゾセンタン (ACT-108475) 第3相臨床試験 (アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン (株)) 【28033】
研究題目：アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験
●事務局から、提供物品の変更について報告があり、これを確認した。
- 6 ONO-4538 (第3相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【28045】
研究題目：ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無
●事務局から、治験に関する臨床検査などの委託業者の業務内容を明確化したことについて報告があり、これを確認した。
- 7 LY3074828 (第2相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【28040】
研究題目：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3074828 の第 II 相試験
●事務局から、提供物品の変更について報告があり、これを確認した。
- 8 JR-051 (第2相第3相臨床試験) (JCRファーマ (株)) 【28015】
研究題目：JR-051 のファブリー病患者を対象とした薬力学的効果の検討
●事務局から、モニターの変更について報告があり、これを確認した。
- 9 ITK-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
●事務局から、医療機器等の譲渡について報告があり、これを確認した。

5) その他

- 1 モニタリング報告について
●KCB-1B (第2相臨床試験) 【医師主導治験】
(岐阜大学他3施設／治験薬提供者：科研製薬 (株)) 【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

●モニタリング結果について報告があり、これを確認した。

2 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。

○L-105 (第2相第3相臨床試験) (あすか製薬(株)) 【24063】

担当診療科：第1内科

○「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

○L-105 (第3相臨床試験) (あすか製薬(株)) 【24064】

担当診療科：第1内科

○「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

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、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29年1月10日(火) 16:30～
医学部棟1階 小会議室