

平成 27 年度 第 3 回 浜松医科大学医学部附属病院治験審査委員会

【会議の記録の概要】

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 27 年 6 月 4 日 (木) 15:00~17:00 浜松医科大学サテライトオフィス (プレスタワー11 階)、探索的臨床研究施設 会議室 (会場を web 会議システムで中継して実施)</p>
<p>出席委員名</p>	<p>主会場: 白井直人、橋本和之、杉田豊、鈴木敏弘、可知茂男 副会場: 梅村和夫、平川聡史、坂口孝宣、大橋知世、内藤隆文、須永訓子、山崎勝義</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【治験の継続審議】</p> <p>議題 1. ノバルティスファーマ(株)の依頼による白血病患者を対象とした AMN107 の第Ⅲ相試験 (整理番号: 4 3 7) 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 審査結果: 承認</p> <p>議題 2. ファイザー(株)の依頼による SKI-606 の第 I / II 相試験 (整理番号: 4 5 1) 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験実施体制の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果: 承認</p> <p>議題 3. パレクセル・インターナショナル(株)の依頼による乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 (整理番号: 5 3 9) 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果: 承認</p> <p>議題 4. クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)の依頼により胃癌の術後補助療法患者を対象とした Axitinib の第Ⅲ相試験 (整</p>

理番号：544)

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題5．日本新薬㈱の依頼による肺動脈性肺高血圧症（PAH）患者を対象とした ACT-064992(Macitentan)の第I/II相試験（整理番号：553）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題6．小野薬品工業㈱の依頼による血管新生阻害剤による治療歴を有する進行性又は転移性淡明細胞型腎細胞がん患者において ONO-4538/BMS-936558 とエベロリムスを比較する無作為化非盲検第III相試験(整理番号：555)

治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題7．ヤンセンファーマ㈱の依頼による中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第III相、他施設共同、プラセボ対象、二重盲検、Randomized withdrawal 試験（整理番号：563）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題8．大鵬薬品㈱の依頼による ABI-007 の胃癌患者を対象とした第III相試験（整理番号：566）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験実施計画書（追補）、治験薬概要書（追補を含む）の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 9. MSD(株)の依頼による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（整理番号：569）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 10. ノボノルディスクファーマ(株)の依頼によるヌーナン症候群患児を対象とした 2 用量の NN-220 長期投与時の有効性及び安全性の検討（整理番号：570）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 11. ファイザー(株)の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした B187（ボスチニブ）の第Ⅲ相試験（整理番号：571）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 12. エーザイ(株)の依頼による PPI 抵抗性逆流性食道炎患者を対象とした E3810 の第Ⅲ相臨床試験（整理番号：573）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 13. アステラス製薬(株)の依頼による前立腺癌を対象とする ASP3550

の第Ⅲ相試験（整理番号：574）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題14. アヅヴィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験（整理番号：578）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

同意説明文書、治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題15. ヤンセンファーマ㈱の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とする **Ustekinumab** の寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験（整理番号：582）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題16. 協和発酵キリン㈱の依頼による皮膚T細胞性リンパ腫患者を対象とした KW-0761（モガムリズマブ）の第Ⅲ相試験（整理番号：587）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題17. アヅヴィ合同会社の依頼による日本人C型肝炎患者を対象とした ABT-450/r /ABT-267 投与の有効性及び安全性を評価するため

の第Ⅲ相試験（整理番号：588）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題18. バイエル薬品㈱の依頼による骨転移性 CRPC を有する化学療法未治療患者における abiraterone/プレドニゾロン併用 BAY88-8223 の第Ⅲ相プラセボ対象比較試験（整理番号：593）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験分担医師の変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題19. アボットジャパン㈱の依頼による尿中細胞の染色体遺伝子異常の評価（整理番号：594）

治験分担医師の変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題20. アステラス製薬㈱の依頼によるリウマチ患者を対象とする ASP015K の第Ⅲ相（DMARD）（整理番号：596）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験実施計画書（補遺を含む）、治験薬概要書、同意説明文書の変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題21. アステラス製薬㈱の依頼によるリウマチ患者を対象とする ASP015K の第Ⅲ相（MTX）（整理番号：597）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験実施計画書（補遺を含む）、治験薬概要書、同意説明文書の変更に
基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 2 2. 医師主導による低ホスファターゼ症患者を対象とした
ALXN1215 の第Ⅲ相試験（整理番号：598）

治験実施計画書、治験薬概要書の変更に基づき、治験を継続して行う
ことの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 2 3. サノフィ㈱の依頼による非ホジキンリンパ腫の日本人患者を対
象とした plerixafor の第Ⅱ相試験（整理番号：600）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医
師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議
した。

審査結果：承認

議題 2 4. 大鵬薬品工業㈱と㈱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（整理番号：604）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医
師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議
した。

同意説明文書、治験薬概要書の変更に基づき、治験を継続して行うこ
との妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 2 5. 大塚製薬㈱の依頼による慢性腎不全患者を対象とした
OPC-41061 の第Ⅱ相試験（整理番号：605）

依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医
師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議
した。

審査結果：承認

議題 2 6. SBI ファーマ㈱の依頼による SPP-005 (5-ALA)による膀胱癌の
光線力学診断に関する第Ⅲ相試験（整理番号：606）

治験実施計画書（別冊を含む）、治験薬概要書、同意説明文書、治験分

	<p>担医師の変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p style="text-align: right;">以上</p>
<p>特記事項</p>	<p>【治験の継続審議】</p> <p>議題14：当IRB設置医療機関を含まない2施設からの審査依頼による。</p> <p>議題20：当IRB設置医療機関を含まない1施設からの審査依頼による。</p> <p>議題21：当IRB設置医療機関を含まない1施設からの審査依頼による。</p> <p>議題25：当IRB設置医療機関を含まない2施設からの審査依頼による。</p>