

平成 27 年度 第 5 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 8 月 7 日（金） 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：梅村和夫、橋本和之、杉田豊、鈴木敏弘、可知茂男 副会場：坂口孝宣、大橋知世、内藤隆文、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><b>【新規治験の審議】</b> 議題 1. 医師主導による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（整理番号：603） これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審査結果：保留</p> <p><b>【治験の継続審議】</b> 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：437） 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。 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. 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：539） 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 3. クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)の依頼により腎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4．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5．大日本住友製薬(株)の依頼による DSP-1747 の第II相試験（整理番号：562）

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。

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

議題6．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7．MSD㈱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 8. 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 9. 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 10. 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 11. (株)グリーンペプタイトの依頼による ITK-1 の前立腺癌に対するプラセボ対照第Ⅲ相二重盲検比較試験 (整理番号：575)

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 12. アヴィイ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。

審査結果：承認

議題 1 3. ヤンセンファーマ(株)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 1 4. 協和発酵キリン(株)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 1 5. 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。

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 1 6. バイエル薬品(株)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。

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

議題 17. アボットジャパン(株)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 18. ノボノルディスクファーマ(株)の依頼による成人成長ホルモン分泌不全症患者を対象としたNNC0195-0092の有効性及び安全性を検討する多施設国際共同、並行群間、プラセボ対照試験（整理番号：595）

治験実施計画書、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 19. アステラス製薬(株)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(株)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。

審査結果：承認

議題 2 1. サノフィ(株)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: 6 0 0)

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。

治験薬概要書 (別添を含む) 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. 医師主導による原発性アルドステロン症患者を対象とした低侵襲ラジオ波アブレーション治療の有効性および安全性を評価する検証的治験(整理番号: 6 0 1)

同意説明文書、被験者募集手順の変更に基づき、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. シミック(株)の依頼による小児成長ホルモン分泌不全症を対象とした VRS-317 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (整理番号: 6 0 2)

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 2 4. 大鵬薬品工業(株)と(株)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: 6 0 4)

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 5. 大塚製薬(株)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: 6 0 5)

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 2 6. SBI ファーマ(株)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）

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27. 医師主導による TM5509 臨床薬理試験－軽度肥満男性を対象とした臨床薬理試験－（整理番号：607）

治験実施計画書（別紙を含む）、同意説明文書等の変更にに基づき、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28. ブリストルマイヤーズ(株)の依頼による未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第Ⅱ相臨床試験（整理番号：609）

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

#### 【製造販売後臨床試験の継続審議】

議題1. アレクシオンファーマ合同会社の依頼による低ホスファターゼ症（HPP）患者を対象とした Asfotase Alfa（ヒト遺伝子組換え組織非特異的アルカリホスファターゼ融合蛋白）の安全性、有効性を検討する多施設共同製造販売後臨床試験（整理番号：610）

治験実施計画書（別紙を含む）の変更にに基づき、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

#### 【報告事項】

以下の治験について当院での治験実施が終了した旨が報告された

- ① 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）

以上

特記事項	<p>【治験の継続審議】</p> <p>議題12：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19：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25：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>
------	--