

平成30年2月分 仙台厚生病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成30年2月28日(水) 17:00~17:40
開催場所	仙台厚生病院 中会議室
出席委員名	遠藤実、本多卓、山崎哲郎、齋藤武志、菅原俊一、中島繁美、小畑由美、島田和武、西野美佐子、今野貴、高橋咲子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>新規治験；議題1</p> <p>中外製薬(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p>治験実施の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題1</p> <p>(株)メディコンの依頼による浅大腿動脈から近位膝窩動脈病変に対する MD-12-001 を用いたステント術における安全性及び有効性を検討する検証的試験(医療機器の試験)</p> <p>以下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。</p> <p>① 当院で発生した当該治験機器に関する有害事象</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題2</p> <p>アボットバスキュラージャパン(株)の依頼による症候性慢性重度僧帽弁閉鎖不全症に対する AVJ-514 の多施設共同単群試験(医療機器の試験)</p> <p>以下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。</p> <p>① 当院で発生した当該治験機器に関する重篤な有害事象</p> <p>② 治験実施計画書(製造販売後臨床試験)、同意説明文書(製造販売後臨床試験)の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題3</p> <p>小野薬品工業(株)の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象</p> <p>② 安全性情報等に関する報告(海外)</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題4</p> <p>(株)JIMRO の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験(医療機器)</p> <p>以下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。</p>

① 被験者募集ポスター、リーフレットの変更

② 血圧測定マニュアルの変更

審議結果：承認

議題 5

ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)の依頼による血栓塞栓症発症リスクの高い非弁膜症性心房細動患者を対象とした BSJ003W の国内医療環境適合性確認試験（医療機器）

以下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。

① 安全性情報等に関する報告（海外）

② 治験実施状況報告

審議結果：承認

議題 6

ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)の依頼による浅大腿動脈及び近位膝窩動脈病変の治療における BSJ011R と標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験（医療機器）

以下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。

① 安全性情報等に関する報告（海外）

② 治験実施計画書の変更

審議結果：承認

議題 7

（治験国内管理人）クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

以下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。

① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象

② 安全性情報等に関する報告（海外）

審議結果：承認

議題 8

（治験国内管理人）クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

以下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。

① 安全性情報等に関する報告（海外）

審議結果：承認

議題 9

日本メドトロニック(株)の依頼による外科的大動脈弁置換に対し低リスクの患者におけるMDT-2217/MDT-2317を用いた経カテーテル大動脈弁置換術以下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。

① 安全性情報等に関する報告(海外)

審議結果:承認

議題10

医師主導によるEGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのOsimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第II相試験

以下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。

① 治験実施計画書、治験実施計画書別冊1、説明文書・同意書、治験参加カード、検体の取り扱い手順書、治験薬の管理に関する手順書の変更

審議結果:承認

議題11

医師主導によるZD1839の非小細胞肺癌に対する第III相試験(ランダム化比較試験)

以下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。

① 治験実施計画書別冊1の変更

審議結果:承認

議題12

MSD(株)の依頼による非小細胞肺癌のMK-3475第II/III相試験

以下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。

① 添付文書の変更

審議結果:承認

議題13

中外製薬(株)依頼によるATEZOLIZUMABの第II相試験

以下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。

① 継続審査

審議結果:承認

以下について報告された。

② 製造販売承認の取得

議題14

アストラゼネカ(株)の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第III相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）
 - ② 治験薬概要書、治験実施計画書、説明文書・同意文書の変更
- 審議結果：承認

議題 15

アストラゼネカ㈱の依頼による局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）
- ② 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 16

アストラゼネカ㈱の依頼による NSCLC 患者に対する一次治療における MEDI4736 と tremelimumab の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）
- ② 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 17

アストラゼネカ㈱の依頼による局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 18

アステラス製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする ASP8273 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 19

クリニペース㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 20

ノバルティス ファーマ(株)の依頼による非小細胞肺癌成人患者を対象とした INC280 の第 II 相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告 (国内・海外)

審議結果：承認

議題 21

ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 III 相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告 (国内・海外)
- ③ 治験薬概要書補遺の変更

審議結果：承認

議題 22

ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 3 相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告 (国内・海外)
- ② 治験実施計画書 Administrative letter の変更
- ③ 同意撤回書、治験薬概要書補遺の変更

審議結果：承認

議題 23

ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による非小細胞肺癌を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第 III 相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告 (国内・海外)
- ② 治験薬概要書補遺、被験者募集広告、Web アンケートの変更

審議結果：承認

議題 24

中外製薬(株)依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Atezolizumab の第 III 相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 安全性情報等に関する報告 (国内・海外)

審議結果：承認

議題 25

中外製薬(株)依頼による扁平上皮非小細胞肺癌を対象とした atezolizumab (MPDL3280A, 抗 PD-L1 抗体) 第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 26

中外製薬(株)の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab) の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 27

中外製薬(株)の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅰ/Ⅲ相試験
以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 28

アストラゼネカ(株)の依頼による肺がん患者に対する MEDI4736 + tremelimumab の併用療法を標準化学療法と比較する第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 29

アストラゼネカ(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 30

大鵬薬品工業(株)の依頼による Pro-NETU の第Ⅱ相試験

以下について報告された。

① 治験終了報告書

議題 3 1

ファイザー(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 安全性情報等に関する報告 (海外)
- ③ 安全性情報等に関する資料の変更
- ④ 同意説明文書の変更

審議結果：承認

議題 3 2

日本イーライリリー(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LY3009806 (ラムシルマブ) の第 I b / Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告 (国内・海外)

審議結果：承認

議題 3 3

MSD(株)の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 安全性情報等に関する報告 (国内・海外)
- ③ 治験実施計画書、同意説明文書、キイトルーダ添付文書の変更

審議結果：承認

議題 3 4

MSD(株)の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告 (国内・海外)
- ② キイトルーダ添付文書の変更
- ③ 治験実施計画書、説明文書・同意文書の変更

審議結果：承認

議題 3 5

MSD(株)の依頼による転移性非小細胞肺癌患者を対象とした INCB024360 の第Ⅲ相試験

	<p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>② 治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験参加カード、キイトルーダ添付文書の変更</p> <p>③ 治験実施計画書別紙の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 36</p> <p>小野薬品工業(株)の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象</p> <p>② 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>③ 治験薬概要書追補の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 37</p> <p>アヴィン合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維持療法としての Rovalpituzumab tesirine の第Ⅲ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 38</p> <p>アヴィン合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした二次療法としての Rovalpituzumab tesirine の第Ⅲ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>② 同意説明文書の変更</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>【報告事項】</p> <p>以下について報告があり、問題なく了承となった。</p> <p>① 「2018年1月度治験審査委員会の会議の記録の概要」の報告</p>
特記事項	次回治験審査委員会開催予定日：平成30年3月28日（水）17：00より