

2020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	2020年2月19日（水）17：00～17：50
開催場所	仙台厚生病院 中会議室
出席委員名	本田芳宏、本多卓、角岡信男、三輪弥沙子、早津幸弘、齊藤亮平、小畠由美、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>新規治験；議題1 中外製薬㈱の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験 治験実施の適否について審議した。 審査結果：承認</p> <p>新規治験；議題2 中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第Ⅲ相試験 治験実施の適否について審議した。 審査結果：承認</p> <p>新規治験；議題3 武田薬品工業㈱の依頼による第1/2相試験 治験実施の適否について審議した。 審査結果：承認</p> <p>新規治験；議題4 MSD㈱の依頼によるMK-3475の治験に参加した進行性悪性腫瘍患者を対象とした継続試験 治験実施の適否について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題1 ボストン・サイエンティフィック ジャパン㈱の依頼による新規小口径冠動脈病変の治療におけるBSJ016Aのランダム化比較試験（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 治験実施計画書別紙の変更 審議結果：承認</p> <p>議題2 （治験国内管理人）IQVIAサービスシーズ ジャパン㈱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）</p>

- ③ 治験実施計画書、治験実施計画書追加事項、治験薬概要書の変更、レターの追加
審議結果：承認

議題 3

(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン㈱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）
② 治験実施計画書、治験薬概要書の変更、レターの追加
審議結果：承認

議題 4

興和㈱の依頼による高脂血症患者を対象とした K-877 の第 4 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 被験者募集ポスター／リーフレット、添付文書の変更
審議結果：承認

議題 5

日本メドトロニック㈱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（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）
審議結果：承認

議題 6

日本メドトロニック㈱の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経カテーテル僧帽弁置換術—APOLLO 臨床試験（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、説明・同意文書、補償制度の概要、治験機器概要書、症例報告書の見本、ガイドラインの変更
審議結果：承認

議題 7

ノボ ノルディスク ファーマ㈱の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験
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 8

テルモ株の依頼による薬剤コーティングバルーンカテーテル TCD-17187 の多施設共同単群試験（医療機器）

- 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

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。

審議結果：承認

議題 9

大塚製薬の依頼によるうつ血性心不全患者を対象とした OPC-61815 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。

以下について報告した。

- ① 治験終了報告

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 安全性情報等に関する報告（国内）

- ② モニタリング報告

審議結果：承認

議題 11

医師主導による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズマブ・ペバシズマブ併用臨床第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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 説明・同意文書、治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 12

医師主導による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ペバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験

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 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 説明・同意文書、治験薬概要書の変更

④ モニタリング報告

審議結果：承認

議題 1 3

医師主導による切除不能根治照射可能未治療 III 期非小細胞肺癌に対するデュルバルマブ（MEDI4736）と根治的放射線治療併用療法の多施設共同単群第 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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 1 4

HER2 exon 20挿入変異陽性の進行・再発非小細胞肺癌に対するトラスツズマブエムタンシン（遺伝子組換え）（T-DM1）の効果を検討する多施設共同第 II 相医師主導治験

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 1 5

M S D㈱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 1 6

M S D㈱の依頼による転移性非小細胞肺癌 MK-3475 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 添付文書の変更

審議結果：承認

議題 1 7

M S D㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした 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 添付文書の変更

審議結果：承認

議題 1 8

アストラゼネカ㈱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 毒性ガイドライン、治験薬概要書の変更

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 20

ノバルティス ファーマ㈱の依頼による非小細胞肺がん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 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（海外）

審議結果：承認

議題 21

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第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 治験実施計画書別紙の変更

審議結果：承認

議題 22

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱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 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）

- ② 説明・同意文書補遺の変更

審議結果：承認

議題 23

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱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）

審議結果：承認

議題 2 4

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱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）

審議結果：承認

議題 2 5

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした
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）

審議結果：承認

議題 2 6

中外製薬㈱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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 2 7

中外製薬㈱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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 2 8

中外製薬㈱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 2 9

中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A (アテゾ
リズマブ) 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 3 0

中外製薬㈱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

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 3 1

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802（一般名：アレクチニブ）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）

- ② 治験実施計画書 説明・同意文書、治験参加カード、治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 3 2

アストラゼネカ㈱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 3 3

アストラゼネカ㈱の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第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 毒性管理ガイドラインの変更

審議結果：承認

議題 3 4

アストラゼネカ㈱の依頼による限局型小細胞肺癌（ステージⅠ～Ⅲ）の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
 - ② 毒性管理ガイドラインの変更
- 審議結果：承認

議題 3 5

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌がんを対象とした MEDI4736, AZD2281 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 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 6

ファイザー㈱の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象とする 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 安全性情報等に関する報告（海外）
- ② レターの追加

審議結果：承認

議題 3 7

日本イーライリリー㈱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Ⅰb / 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 8

MSD㈱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 添付文書、治験実施計画書別紙の変更

審議結果：承認

議題 3 9

MSD㈱の依頼による INCB024360 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 安全性情報に関する報告（国内・海外）
- ② 添付文書の変更

審議結果：承認

議題 4 0

MSD(㈱)の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象とした MK-7902 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 治験実施計画書別紙、添付文書、治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 4 1

MSD(㈱)の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象とした MK-7902 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 添付文書、治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 4 2

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がんに対する第
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 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 4 3

アッヴィ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

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 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 4 4

武田薬品工業(㈱)の依頼による Brigatinib の第 2 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 4 5

武田薬品工業(㈱)の依頼による Brigatinib の国際共同第 2 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。

	<p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外） ② 治験実施計画書正誤表の追加 審議結果：承認</p> <p>議題 4 6</p> <p>武田薬品工業㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした TAK-788 の第Ⅰ／Ⅱ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） 審議結果：承認</p>
	<p>議題 4 7</p> <p>大鵬薬品工業㈱の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬（シスプラチン）を投与する患者を対象とした Pro-NETU の第Ⅲ相試験</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 ② 安全性情報等に関する報告（国内） 審議結果：承認</p>
	<p>議題 4 8</p> <p>アステラス・アムジェン・バイオファーマ㈱の依頼による AMG 510 の第Ⅰ／Ⅱ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（海外） ② 説明・同意文書の変更 審議結果：承認</p>
	<p>議題 4 9</p> <p>日本新薬㈱の依頼による消化管障害に伴う鉄欠乏性貧血患者を対象とした NS-32 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（海外） 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 「2020 年 1 月度治験審査委員会の会議の記録の概要」、「2020 年 1 月度臨時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：2020 年 3 月 18 日（水）17：00 より