

2021年10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	2021年10月20日(水) 17:00~17:45
開催場所	仙台厚生病院 西会議室
出席委員名	角岡信男、遠藤実、三輪弥沙子、早津幸弘、本田芳宏、小畑由美、中島繁美、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 (治験国内管理人) ㈱アイコン・ジャパンの依頼に KAIZEN: Safety and Effectiveness Evaluation of Peripheral Orbital Atherectomy KAIZEN:ペリフェラルオービタルアテレクトミーの安全性及び有効性評価(医療機器) 治験実施の適否について審議した。 審議結果：承認</p> <p>新規治験；議題2 ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による ES-SCLC 患者を対象とした BMS-986012 とニボルマブの併用療法を用いる試験 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 ポストン・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 当院で発生した当該治験機器に関する重篤な有害事象 審議結果：承認</p> <p>議題2 ポストン・サイエンティフィック ジャパン(株)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 当院で発生した当該治験機器に関する重篤な有害事象 審議結果：承認</p> <p>議題3 興和(株)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 説明同意文書、治験薬概要書の変更 審議結果：承認</p>

議題 4

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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 5

ノバルティスファーマ㈱の依頼による心血管系疾患を発症した患者におけるリポタンパク（a）濃度の割合及び分布を検討する疫学試験

以下について報告された。

- ① 治験終了報告

議題 6

ノバルティスファーマ㈱の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象とした TQJ230 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 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書
- ③ 安全性情報等に関する報告（海外）
- ④ レターの追加

審査結果：承認

以下について報告された。

- ① 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する通知書

議題 7

ニプロ㈱の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした NP028 の多施設共同試験（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 治験実施状況報告

審査結果：承認

議題 8

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・海外）

② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 9

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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 10

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ン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

② 治験分担医師の変更

③ モニタリング報告

審議結果：承認

議題 11

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・年次報告）

② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 12

PD-L1 \geq 50%の局所進行非小細胞肺癌患者に対する放射線療法なしでの Pembrolizumab+プラチナ併用化学療法の多施設共同単群第 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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

② 治験薬概要書、治験薬概要書追補、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 13

医師主導による第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪（T790M 変異陰性/

不明)もしくは第1・2世代EGFR-TKI治療およびプラチナ治療後 Systemic PD(T790M変異陰性)を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第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 治験分担医師の変更

審査結果：承認

議題14

未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ(MEDI4736)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・年次報告)
- ② 説明同意文書、治験分担医師の変更

審査結果：承認

議題15

KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象としたsotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第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 治験薬の管理に関する手順書、治験分担医師の変更

審査結果：承認

議題16

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 安全性情報等に関する報告(国内・海外)

審議結果：承認

議題17

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 安全性情報等に関する報告(国内・海外)

審議結果：承認

議題18

アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)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 被験者募集に関する資料

審議結果：承認

議題 19

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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験実施計画書の変更

以下について報告された。

- ③ 治験実施計画書からの逸脱

議題 20

ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による局所進行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 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 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外・年次報告）
- ② 治験分担医師の変更

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 治験分担医師の変更

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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 2 4

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/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・年次報告）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 2 5

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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 2 6

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）
- ② 治験実施計画書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 2 7

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 (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）
- ② 治験実施計画書、説明同意文書、治験分担医師の変更、レターの追加

審議結果：承認

議題 2 8

中外製薬(株)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
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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 2 9

中外製薬㈱の依頼による切除不能局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした Tiragolumab 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 治験分担医師の変更

審査結果：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 と XL184 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）
- ③ 添付文書、治験分担医師の変更、レターの追加

審査結果：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 MPDL3280A と R07102122 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・年次報告）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 2

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・年次報告）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 3

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

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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 4

中外製薬㈱の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした R04876646 と MPDL3280A 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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 5

中外製薬㈱の依頼による第Ⅰ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 治験分担医師の変更

審査結果：承認

議題 3 6

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）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 7

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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 8

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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 9

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした 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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 説明同意文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 0

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製造販売後臨床試験

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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 1

アストラゼネカ㈱の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブの第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）
- ② ePRO 関連資料、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 2

アストラゼネカ㈱の依頼による手術及び根治的治療後の非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブの第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）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 3

アストラゼネカ㈱の依頼による上皮成長因子受容体（EGFR）変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第 III 相無作為化多施設国際共同 3 群比較試験（NeoADAURA）

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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 4

ファイザー㈱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 安全性情報等に関する報告 (海外)
- ② 添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 5

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 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)
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 6

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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 7

MSD㈱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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 8

MSD㈱の依頼による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 安全性情報等に関する報告 (国内・海外)
- ② 添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 9

MSD 株式会社の依頼による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 安全性情報等に関する報告 (国内・海外)
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 0

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした 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 治験薬概要書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 1

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした 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 治験薬概要書、添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 2

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 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）
- ② 添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 3

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 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、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 4

MSD㈱の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7684A 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、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 5

小野薬品工業㈱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

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、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 6

武田薬品工業㈱の依頼による Brigatinib の第 2 相試験

以下について報告した。

- ① 治験終了報告

議題 5 7

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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

以下について報告した。

- ① 治験終了報告

議題 5 8

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

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、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 9

武田薬品工業㈱の依頼による第 1/2 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 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 0

アムジェン㈱の依頼による AMG 510 の第 I / 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（海外・年次報告）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 1

エーザイ(株)の依頼による第 1b/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 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・年次報告）
- ③ 被験者への支払いに関する資料、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 2

第一三共(株)の依頼による第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）
- ③ 治験分担医師の変更

審査結果：承認

議題 6 3

第一三共(株)の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-1062a 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 治験分担医師の変更

審査結果：承認

議題 6 4

（治験国内管理人）シミック(株)の依頼による ROS1 融合遺伝子陽性肺癌を対象とした AB106 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。

- ① 安全性情報等に関する報告（海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 5

ヤンセン ファーマ(株)の依頼による活動期クローン病を対象としたグセルクマブの第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 6 6

	<p>ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 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 治験薬概要書の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 67</p> <p>ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第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）</p> <p>② 治験薬概要書の変更</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 「2021年9月度治験審査委員会の会議の記録の概要」の報告</p> <p>② 治験審査委員会（倫理委員会）委員名簿の更新</p>
特記事項	次回治験審査委員会開催予定日：2021年11月17日（水）17：00より