

平成28年4月治験審査委員会議事要旨

日時：平成28年4月18日（月）17:20～18:00

場所：独立行政法人国立病院機構 旭川医療センター 大研修室

出席者：藤兼俊明副院長、木村隆統括診療部長、藤内智臨床研究部長、岡田令事務部長、
清野しのぶ看護部長、後藤慶一企画課長、後藤達也薬剤部長、橋本一彦外部委員、小島治士外部委員

委員長：藤兼俊明副院長

治験管理室：三上

課題1 「中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験」

依頼者 中外製薬株式会社

【審議事項】

- ・新規の治験受託に伴い、治験責任医師より治験内容説明、質疑応答がなされた。
- ・治験依頼書（2016年3月25日）治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

課題2 「メトトレキサート（MTX）の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABT-494の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験」

依頼者 アッヴィ合同会社

【審議事項】

- ・新規の治験受託に伴い、治験責任医師より治験内容説明、質疑応答がなされた。
- ・治験依頼書（2016年3月29日）治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

課題3 「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした ME2125 の第Ⅲ相試験」

依頼者 Meiji Seika ファルマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月18日）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。

審議結果：承認（木村統括診療部長を除く全員）

課題4 「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした ME2125 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

依頼者 Meiji Seika ファルマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月18日）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。

審議結果：承認（木村統括診療部長を除く全員）

課題5 「既存の合成 DMARD（csDMARD）を一定用量で投与中かつ csDMARD 治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者における ABT-494 とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ 相無作為化二重盲検比較試験」

依頼者 アッヴィ合同会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月7日）（2016年3月22日）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。
- ・治験に関する変更申請書（2016年3月22日）について審議した。

審議結果：承認

課題6 「Pearl Therapeutics, Inc.によるCOPDを対象とした第Ⅲ相試験」

依頼者 Pearl Therapeutics株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年2月29日）（2016年3月14日）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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

課題7 「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅱb/第Ⅲ相試験」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月10日）（2016年3月24日）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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

課題8 「持続型喘息の患者を対象としたdupilumabの第Ⅲ相試験」

依頼者 サノフィ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月8日）（2016年3月18日）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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

課題9 「パーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象としたAD-810Nの検証的試験〔第3相試験〕」

依頼者 大日本住友製薬株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月24日）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。
- ・治験実施状況報告書（2016年3月24日）安全性、GCP遵守状況、その他について報告した。
- ・重篤な有害事象に関する報告書（2016年3月2日）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。

審議結果：承認（木村統括診療部長を除く全員）

課題10 「L-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試験」

依頼者 久光製薬株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月16日）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。
- ・治験に関する変更申請書（2016年3月16日）について審議した。

審議結果：承認（木村統括診療部長を除く全員）

課題11 「パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相長期投与試験」

依頼者 久光製薬株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月16日）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。

審議結果：承認（木村統括診療部長を除く全員）

課題12 「日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年2月26日）（2016年3月11日）（2016年3月25日）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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

議題 1 3 「アッヴィ合同会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした、ABT-SLV187 の長期継続投与試験」

依頼者 アッヴィ合同会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月7日）（2016年3月18日）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。

審議結果：承認（木村統括診療部長を除く全員）

議題 1 4 「日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月3日）（2016年3月17日）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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

議題 1 5 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象としたBAF312の第III相試験」

依頼者 ノバルティス ファーマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月9日）（2016年3月24日）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。

審議結果：承認（木村統括診療部長を除く全員）

議題 1 6 「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第III相試験」

依頼者 バイオジェン・ジャパン株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月25日）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。
- ・治験に関する変更申請書（2016年3月24日）について審議した。

審議結果：承認（木村統括診療部長を除く全員）

議題 1 7 「クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたPF-00299804の第III相試験」

依頼者 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月22日）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。
- ・治験に関する変更申請書（2016年3月22日）について審議した。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長を除く全員）

議題 1 8 「関節リウマチ患者を対象としたBaricitinibの長期安全性及び有効性を検討する多施設共同第III相試験」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月2日）（2016年3月16日）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。
- ・治験に関する変更申請書（2016年3月10日）について審議した。

審議結果：承認

議題 1 9 「吸入ステロイド薬及びその他の長期管理薬を使用しているにもかかわらずコントロール不十分な喘息患者を対象としたLebrikizumabの有効性及び安全性を検討する第III相ランダム割付二重盲検プラセボ対照比較試験」

依頼者 中外製薬株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2016年3月11日）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。

審議結果：承認（藤兼副院長、藤内臨床研究部長、後藤薬剤部長を除く全員）