

平成29年12月治験審査委員会議事要旨

日時：平成29年12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、鈴木康博臨床研究部長、辻忠克診療部長、清野しのぶ看護部長

藤原勝事務部長、後藤慶一企画課長、美濃興三薬剤部長、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、奥野

課題1 「アステラス製薬依頼の前期Ⅱ相試験」

依頼者 アステラス製薬株式会社

【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（2017年11月22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2 「活動性強直性脊椎炎患者における Upadacitinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

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（2017年11月7日）（2017年11月20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

課題3 「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】

- ・重篤な有害事象に関する報告書（2017年11月7日）（2017年12月5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。
- ・安全性情報等に関する報告書（2017年11月7日）（2017年11月20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

課題4 「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（2017年11月7日）（2017年11月20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

課題5 「日本イーライリリー株式会社の依頼による第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（2017年10月31日）（2017年11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

課題6 「がん患者を対象とした HFT-290 の第Ⅲ相試験」

依頼者 久光製薬株式会社

【審議事項】

- ・ 治験に関する変更申請書（2017年11月28日）について審議した。
審議結果：承認（藤兼副院長、辻診療部長を除く全員）

課題7 「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第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（2017年11月1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、鈴木臨床研究部長を除く全員）

課題8 「早期パーキンソン病患者を対象とした KW-6356 の前期第Ⅱ相臨床試験」

依頼者 協和発酵キリン株式会社

【審議事項】

- ・ 安全性情報等に関する報告書（2017年10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（木村統括診療部長、鈴木臨床研究部長を除く全員）

課題9 「ON0-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験、及び非盲検非対照長期継続投与試験」

依頼者 小野薬品工業株式会社

【審議事項】

- ・ 安全性情報等に関する報告書（2017年11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。
審議結果：承認（木村統括診療部長、鈴木臨床研究部長を除く全員）

課題10 「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】

- ・ 安全性情報等に関する報告書（2017年10月27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、辻診療部長を除く全員）

課題11 「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/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（2017年10月31日）（2017年11月14日）（2017年11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。
- ・ 治験実施状況報告書（2017年12月15日）安全性、GCP遵守状況、その他について報告した。
審議結果：承認（藤兼副院長、辻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（2017年11月2日）（2017年11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（藤兼副院長、辻診療部長を除く全員）

議題1 3 「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（2017年11月1日）（2017年11月15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（2017年11月17日）について審議した。

審議結果：承認（木村統括診療部長、鈴木臨床研究部長を除く全員）

議題1 4 「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（2017年11月20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（2017年11月21日）安全性、GCP遵守状況、その他について報告した。

審議結果：承認（藤兼副院長、辻診療部長を除く全員）

議題1 5 「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（2017年11月10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（2017年11月20日）安全性、GCP遵守状況、その他について報告した。

審議結果：承認