# 平成29年9月治験審査委員会議事要旨

日時: 平成 29 年 9 月 11 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、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「GGSのMMNを対象とした第Ⅲ相試験」

依頼者 帝人ファーマ株式会社

#### 【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8月23日)治験実施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2「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】

・治験に関する変更申請書(2017年8月23日)(2017年9月8日)について審議した。 審議結果:承認

課題3「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6月30日)(2017年7月31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8月18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)

課題4「大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第Ⅱ相試験」

依頼者 大鵬薬品工業株式会社

## 【審議事項】

・安全性情報等に関する報告書(2017年6月30日)(2017年7月14日)(2017年7月27日)(2017年8月16日) (2017年8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 (藤兼副院長を除く全員)

課題5「日本イーライリリー株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを対象とした baricitinib (LY3009104) の第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7月7日)(2017年7月21日)(2017年8月3日)(2017年8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。
- 治験に関する変更申請書(2017年8月21日)について審議した。

審議結果:承認

課題 6 「0N0-2370 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7月11日)(2017年7月26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7「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6月28日)(2017年7月28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8月23日)について審議した。

審議結果:承認 (藤兼副院長を除く全員)

課題8「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】

- ・安全性情報等に関する報告書(2017年6月26日)(2017年7月10日)(2017年7月25日)(2017年8月7日) (2017年8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。
- ・治験に関する変更申請書(2017年8月23日)について審議した。

審議結果:承認

課題9「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」 佐頼者 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7月7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6月26日)(2017年7月10日)(2017年7月25日)(2017年8月7日) (2017年8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。
- ・治験に関する変更申請書(2017年8月23日)について審議した。

審議結果:承認

課題10「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(2017年8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。
- 治験に関する変更申請書(2017年8月18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)

課題11「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(2017年8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。
- ・治験に関する変更申請書(2017年8月18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)

## 課題12「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(2017年6月28日)(2017年7月11日)(2017年7月25日)(2017年8月9日) (2017年8月23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 (藤兼副院長を除く全員)

## 課題13「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6月28日)(2017年7月12日)(2017年8月1日)(2017年8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 (藤兼副院長を除く全員)

## 議題14「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6月30日)(2017年7月14日)(2017年7月28日)(2017年8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。

審議結果:承認 (藤兼副院長を除く全員)

# 議題15「GGSのCIDPを対象とした第Ⅲ相試験」

依頼者 帝人ファーマ株式会社

### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書(2017年8月9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8月9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(木村臨床教育研修部長、鈴木臨床研究部長を除く全員)

### 議題16「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(2017年7月7日)(2017年7月21日)(2017年8月4日)(2017年8月23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(藤兼副院長を除く全員)

# 議題17「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6月28日)(2017年7月12日)(2017年7月26日)(2017年8月9日) (2017年8月23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8月21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18「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(2017年6月26日)(2017年7月26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7月27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19「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 非小細胞肺がん患者を対象とした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8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(2017年8月22日)について審議した。

審議結果:承認 (藤兼副院長を除く全員)

議題20「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】

- ・有害事象に関する報告書(2017年7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。
- ・安全性情報等に関する報告書(2017年7月7日)(2017年7月21日)(2017年8月3日)(2017年8月18日)に基づき、 引き続き治験を実施することの妥当について審議した。

審議結果:承認