

## 平成30年3月治験審査委員会議事要旨

日時：平成30年3月19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：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：木村隆統括診療部長

治験管理室：三上、奥野、稲垣

### 課題1 「メルクセローノ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした M2951 の第II相試験」

依頼者 メルクセローノ株式会社

#### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2018年2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（2018年2月15日）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（2018年1月29日）（2018年2月13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】

- ・安全性情報等に関する報告書（2018年1月29日）（2018年2月13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】

- ・重篤な有害事象に関する報告書（2018年2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。
- ・安全性情報等に関する報告書（2018年1月29日）（2018年2月13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 「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（2018年2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。
- ・治験に関する変更申請書（2018年2月20日）について審議した。
- ・治験実施状況報告書（2018年2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（木村統括診療部長、鈴木臨床研究部長を除く全員）

課題6 「ONO-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（2018年2月7日）（2018年2月19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（2018年2月19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）

（責任医師である木村医師が議事進行したが審議および採決に参加していない）

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（2018年1月29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（2018年2月9日）について審議した。

審議結果：承認（辻診療部長を除く全員）

課題8 「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（2018年2月2日）（2018年2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（2018年2月19日）について審議した。

審議結果：承認（辻診療部長を除く全員）

課題9 「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（2018年2月8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 「クイントイルズ・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 クイントイルズ・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（2018年2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（2018年2月16日）について審議した

審議結果：承認（辻診療部長を除く全員）

課題11 「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（2018年2月2日）（2018年2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（2018年2月20日）について審議した。

審議結果：承認