

平成30年9月治験審査委員会議事要旨

日時：平成30年9月10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、渡邊明彦麻酔科部長、
工藤千恵看護部長、藤原勝事務部長、佐藤純也企画課長、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：富岡、奥野、中川

課題1 「大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした TS-152 の第Ⅲ相試験」

依頼者 大正製薬株式会社

【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（2018年8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 「大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした TS-152 の第Ⅱ／Ⅲ相試験」

依頼者 大正製薬株式会社

【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（2018年8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3 「ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験」

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7月19日）（2018年8月2日）（2018年8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。
- ・治験に関する変更申請書（2018年8月22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4 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ACZ885 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7月5日）（2018年8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（藤兼副院長、辻診療部長を除く全員）

課題5 「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8月17日）（2018年8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。
- ・治験に関する変更申請書（2018年8月17日）について審議した。

審議結果：承認

課題6 「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】

- ・ 治験に関する変更申請書（2018年7月11日）について審議した。
審議結果：承認

課題7 「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】

- ・ 重篤な有害事象に関する報告書（2018年7月6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6月25日）（2018年7月9日）（2018年7月24日）（2018年8月6日）（2018年8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。
- ・ 治験に関する変更申請書（2018年8月23日）について審議した。
審議結果：承認

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（2018年6月25日）（2018年7月9日）（2018年7月24日）（2018年8月6日）（2018年8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。
- ・ 治験に関する変更申請書（2018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」

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7月4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6月25日）（2018年7月9日）（2018年7月24日）（2018年8月6日）（2018年8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。
- ・ 治験に関する変更申請書（2018年8月23日）について審議した。
審議結果：承認

課題10 「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】

- ・ 安全性情報等に関する報告書（2018年7月10日）（2018年7月31日）（2018年8月6日）（2018年8月13日）（2018年8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。
- ・ 治験に関する変更申請書（2018年8月7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、渡邊麻酔科部長を除く全員）

課題11 「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7月2日）（2018年8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8月20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1 2 「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7月2日）（2018年7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（木村統括診療部長、鈴木臨床研究部長を除く全員）

課題1 3 「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7月10日）（2018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。
- ・治験に関する変更申請書（2018年8月24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1 4 「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6月28日）（2018年7月13日）（2018年7月27日）（2018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、辻診療部長を除く全員）

課題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（2018年7月5日）（2018年8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。
- ・治験に関する変更申請書（2018年8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）

課題1 6 「IQVIAサービシーズ・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 IQVIA サービシーズ・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7月3日）（2018年8月3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8月2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1 7 「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6月22日）（2018年7月6日）（2018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。

審議結果：承認