平成29年度第9回島根大学医学部附属病院臨床研究審査部会 【会議記録の概要】

開催日時	平成29年12月13日(水) 17時30分~18時30分
開催場所	島根大学医部本棟 4 階 第二会議室
出席委員名	直良浩司、村川洋子、田島義証、鈴木律朗、神田秀幸、長井篤、
	長塚正明、松浦政裕、渡部晃、田中順
議題及び審議	【治験の継続審査:平成 29 年度からの継続分】
結果を含む主	議題1.株式会社へリオスの依頼による脳梗塞患者を対象と
な議論の概要	した HLCM051 の第 II/III 相試験(管理番号:28-11)
	治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの
	 妥当性について審議した。
	審査結果:承認
	議題2. シンバイオ製薬株式会社の依頼による A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent (管理番号: 28-13) 治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果:承認
	【治験の継続審査:治験実施計画書、同意説明文書等の改訂】 議題 1. 中外製薬株式会社の依頼による未治療の進行期中高悪 性度非ネジキンリンパ腫を対象とした RG7159 (R05072759) 第Ⅲ 相試験(管理番号:25-10) 治験薬概要書の変更について、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。 審査結果:承認
	議題 2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による CNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及び CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした継続投与試験(管理番号:26-1) 説明文書、同意文書の変更、Thank you card について、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。 審査結果:承認

議題3. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能なステージ IV 尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準 治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化 非盲検比較対照試験(管理番号:28-2)

治験実施計画書の変更について、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。

審査結果:承認

議題4. Pearl Therapeutics, Inc. の依頼による COPD を対象とした PT010、 PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第Ⅲ相試験(管理番号: 28-4)

治験薬概要書の変更について、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。

審査結果:承認

議題5. 株式会社新日本科学 PPD の依頼による低腫瘍量濾胞性 リンパ腫患者を対象に CT-P10 とリツキサンの有効性及び 安全性を比較する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、実薬対照、 並行群間比較試験(管理番号: 28-5)

説明文書、同意文書の変更について、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。

審查結果:承認

議題6. 丸石製薬株式会社の依頼による急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした MR11A8 の第3 相試験(管理番号:28-10)本学病院及び島根県立中央病院から申請のあった上記試験につき、同意説明文書・同意書、治験実施計画書、治験期間の変更について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。

審査結果:承認

議題7. シンバイオ製薬株式会社の依頼による A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent (管理番号: 28-13) 治験薬概要書、同意説明文書の変更について、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。 審査結果:承認

議題8. Pearl Therapeutics, Inc. の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第皿相継続試験(管理番号: 29-1)

治験薬概要書の変更について、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。

審査結果:承認

議題9. EA ファーマ株式会社の依頼による中等症の日本人活動 期潰瘍性大腸炎患者を対象とした E6007 の臨床第2相, プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験 (管理番号:29-4) 治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験実施計画書別 紙、治験参加カードの変更について、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。

審査結果:承認

議題 10. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第皿相試験 (管理番号: 29-5)

治験実施計画書、取扱説明書(皮下注射用薬剤充填済み注射器)、アダリムマブ/それに対応するプラセボの治験薬投与に関する変更について、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。

審査結果:承認

議題 11. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験 (管理番号: 29-6)

治験実施計画書の変更について、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。

審査結果:承認

議題 12. バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib (リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作 為化、二重盲検、プラセボ対照、第 III 相臨床試験: CHRONOS-3 (管理番号: 29-8)

治験参加のお願い、治験薬概要書、Rituximab SmPC (英語版、日本語版)の変更及び「治験参加中止後のデータ収集等に対する同意撤回」の削除について、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。

審査結果:承認

議題 13. マルホ株式会社の依頼による nemolizumab のアトピー 性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験 —比較/長期継続投与試験 — (管理番号: 29-12)

治験実施計画書の変更について、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。

審査結果:承認

議題 14. マルホ株式会社の依頼による nemolizumab の小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした薬物動態試験(管理番号: 29-13)

治験実施計画書の変更について、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。

審査結果:承認

議題 15. シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象とした SyB L-0501 とリッキシマブ併用による第Ⅲ相臨床試験(管理番号:29-17)治験実施計画書【別紙 6】、説明文書同意文書の変更について、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。審査結果:承認

【臨床試験を完了又は中止したものについて】

議題1. ブライトパス・バイオ株式会社の依頼による ITK-1 の 前立腺癌に対するプラセボ対照第皿相二重盲検比較試験 (管理番号: 25-11)

本学病院での治験実施が終了した旨が説明され、審議し た。

審査結果:承認

【開発の中止等に関する報告書について】

議題1. アッヴィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対

象とした第Ⅲ相試験(管理番号:25-7) 依頼者から当該治験の開発の中止等に関する報告があっ

【治験の継続審査:本学病院における有害事象報告】

議題 1. 株式会社新日本科学 PPD の依頼による低腫瘍量濾胞性 リンパ腫患者を対象に CT-P10 とリツキサンの有効性及び 安全性を比較する第皿相、無作為化、二重盲検、実薬対照、 並行群間比較試験(管理番号: 28-5)

本学病院で発生した重篤な有害事象について、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。

審査結果:承認

た。

議題2. Pearl Therapeutics, Inc. の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第皿相継続試験(管理番号: 29-1)

本学病院で発生した重篤な有害事象について、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。

審査結果:承認

【治験の継続審査:他の施設における有害事象等報告】

議題1. アッヴィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験(管理番号:25-7)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題2. 中外製薬株式会社の依頼による未治療の進行期中高悪性度非ホジキンリンパ腫を対象とした RG7159 (R05072759) 第Ⅲ 相試験(管理番号: 25-10)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題3. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマ チ患者を対象とした継続投与試験(管理番号:26-1)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題4. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型乾癬患者を対象とした CNT01959 (guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,第III相試験(管理番号:26-11)依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

- 議題5. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による(原題) A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis
 - (邦題) 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相,多施設共同,プラセボ対照二重盲検比較試験(管理番号:27-6)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 6. 協和発酵キリン株式会社の依頼による COPD 患者を対象 とした MEDI563/KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験(管理番号: 27-7)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題7. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能なステージ IV 尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験(管理番号:28-2)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題8. バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験(管理番号:28-3)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題9. Pearl Therapeutics, Inc. の依頼による COPD を対象とした PT010、 PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第皿相試験(管理番号: 28-4)及び COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler®の第 皿相継続試験(管理番号: 29-1)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 10. 株式会社新日本科学 PPD の依頼による低腫瘍量濾胞性 リンパ腫患者を対象に CT-P10 とリツキサンの有効性及び 安全性を比較する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、実薬対照、 並行群間比較試験(管理番号: 28-5)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。 審査結果:承認

議題 11. 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) 第 III 相試験 (管理番号: 28-9)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 12. 丸石製薬株式会社の依頼による急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした MR11A8 の第 3 相試験(管理番号:28-10)本学病院及び島根県立中央病院から申請のあった上記試験につき、依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 13. シンバイオ製薬株式会社の依頼による A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent (管理番号: 28-13)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 14. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第皿相試験 (管理番号: 29-5) (管理番号: 29-6)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 15. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の第 II/Ⅲ相試験(管理番号:

29-7)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 16. バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib (リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作 為化、二重盲検、プラセボ対照、第 III 相臨床試験: CHRONOS-3 (管理番号: 29-8)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用 に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 17. シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象とした SyB L-0501 とリツキシマブ併用による第Ⅲ相臨床試験(管理番号:29-17)依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審查結果:承認

議題 18. EPS インターナショナル株式会社(治験国内管理人) の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした MOD-4023 の第Ⅲ相試験(管理番号:29-18) 依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

特記事項

なし