平成30年度第8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30年11月14日(水) 17時30分~18時30分
開催場所	島根大学医学部本部棟 4階 第二会議室
出席委員名	直良浩司、田邊一明、村川洋子、谷戸正樹、神田秀幸、和田孝
	一郎、長井篤、渡部晃、高木勇次、田中順
議題及び審議	【新規治験の審議】
結果を含む主	議題1. 協和発酵キリン株式会社の依頼による KHK4083 の第Ⅱ
な議論の概要	相試験(管理番号:30-14)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づ
	き、治験の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題2.株式会社 Integrated Development Associates の依頼
	による遺伝性血管性浮腫患者に発作の予防を目的として
	BCX7353 の 2 用量を経口投与した際の有効性及び安全性を
	評価する第 III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、
	並行群間比較試験(管理番号:30-15)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づ
	き、治験の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題3.ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発
	性蕁麻疹を対象とした QGE031 の第Ⅲ相試験 (管理番号:
	30-16)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づした。
	き、治験の妥当性について審議した。
	審議結果: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】
	【冶線の極続番直・冶線実施計画書、 问意説明文書等の以前】
	一ジ 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)
	治験薬概要書(添付文書)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
	표 프리시아 선거에

議題2. 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)

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3. 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)

同意文書、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4. 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、説明文書および同意書の変更について、 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. 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) 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

【医師主導治験におけるモニタリング報告書 監査報告書について】

議題1. 石原俊治医師の依頼による生物学的製剤抵抗性クローン病を対象とした多施設共同二重盲検アドレノメデュリンphase II 医師主導治験(管理番号:30-医1)

モニターから提出されたモニタリング報告書及び監査報告 書について、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. 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、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

議題 2. 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)

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. 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)

上記試験につき、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た。

議題2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による Respiratory Syncytial ウイルス感染症により入院した成人を対象とし た ALS-008176 を経口投与したときの抗ウイルス活性. 臨 床アウトカム、安全性、忍容性、及び薬物動態の検討のた めの後期第2相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試 験(管理番号: 29-11) 及び A Phase 2b. Randomized. Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Antiviral Activity. Clinical Outcomes. Safety. Tolerability, and Pharmacokinetics of Orally Administered Lumicitabine (JNJ-64041575) Regimens in Hospitalized Adult Subjects Infected With Human Metapneumovirus (管理番号:30-6)

上記試験につき、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た。

【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. 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2. 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)

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. 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5. 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 6. 株式会社ヘリオスの依頼による脳梗塞患者を対象とした HLCM051 の第 II/III 相試験(管理番号: 28-11)

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7. 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: 30-1)

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8. 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9. 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 10. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による LJN452 の第 2 相試験 (管理番号: 29-9)

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 11. 久光製薬株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした HP-3150 の第Ⅲ相試験(管理番号: 29-10)

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 12. 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皿相試験 ―比較/長期継続投与試験 ―(管理番号:29-12)及び 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)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. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性 皮膚炎を対象とした LY3009104 の第皿相試験(管理番号: 29-15)(管理番号: 29-16)

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. 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。

審査結果:承認

議題 15. 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

議題 16. 株式会社EPSアソシエイト(治験国内管理人)の依頼による脳卒中後の下肢痙縮の治療に対する NT201 の第Ⅲ 相臨床試験(管理番号: 29-19)

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. 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3074828 の第Ⅲ相試験(管理番号: 30-5)

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 18. 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活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ及び実薬対照, 並行群間比較, 多施設共同試験(管理番号: 30-7)

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 19. バイエル薬品株式会社の依頼による血管新生緑内障を有する日本人患者を対象としたアフリベルセプトの硝子体内投与による有効性、安全性及び忍容性を検討する単群、非無作為化、非遮蔽、第皿相試験(管理番号:30-8)

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 20. 株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリングの依頼による変形性膝関節症を対象とした ACC-01 の検証的試験 (管理番号:30-13)

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

特記事項

なし