

第 310 回 岩手医科大学治験審査委員会

《会議の記録の概要》

開催日時	平成29年11月16日(木) 16時30分～17時30分
開催場所	岩手医科大学附属病院 大会議室
出席委員名	寺山靖夫、江原茂、佐藤宏昭、石垣泰、滝川康裕、平英一、佐藤健一、 工藤賢三、齊藤俊哉、小野寺正二、藤澤美穂、岸浪衆二、奥野雅子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	
【審議事項】	<p>1. 新規治験の審議</p> <p>議題 1. アストラゼネカ(株)の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験(217022)</p> <ul style="list-style-type: none">・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、治験実施の妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 2. サノフィ(株)の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした SAR650984 の第Ⅲ相試験(217023)</p> <ul style="list-style-type: none">・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、治験実施の妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 3. MSD (株)の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(217024)</p> <ul style="list-style-type: none">・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、治験実施の妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>2. 治験の継続実施の妥当性についての審議</p> <p>議題 1. 中外製薬(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象とした RO4368451/Ro45-2317 の第Ⅲ相試験 (212006)</p> <ul style="list-style-type: none">・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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。 <p><審議結果：承認></p>

**議題 2. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO4876646 の
第Ⅲ相試験(212019)**

- ・ 治験終了時期についての変更に基づき、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。
 - ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

**議題 3. 中外製薬(株)の依頼による未治療の進行期中高悪性度非ホジキン
リンパ腫患者を対象とした RG7159 (RO5072759) の第Ⅲ相試験
(213007)**

- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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 >

**議題 4. MSD(株)の依頼による乾癬患者を対象とした MK-3222 の第Ⅲ相試
験 (213012)**

- ・ 同意説明文書の変更に基づき、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。
 - ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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 >

**議題 5. 中外製薬(株)の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5304020
と RO4368451 の第Ⅲ相試験 (214002)**

- ・ 同意説明文書の変更に基づき、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。
 - ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 6. ノバルティスファーマ(株)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 (214007)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 7. サノフィ(株)の依頼による急性冠症候群を発症した高コレステロール血症の患者を対象とした Alirocumab の第Ⅲ相試験(214012)

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・当院での重篤な有害事象(第7報)、依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 8. アストラゼネカ(株)の依頼による喘息患者を対象とした CAT-354 の第Ⅲ相試験 (214014)

- ・治験実施計画書の変更に基づき、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>

議題 9. 中外製薬(株)の依頼による尿路上皮膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験 (214017)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 10. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による塞栓源不明の脳塞栓症(ESUS)を発症した患者を対象とした BIBR1048 の第Ⅲ相試験(215005)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 11. ヤンセンファーマ(株)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 CNTO1959 の第Ⅲ相治験(215007)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 12. 日本イーライリリー(株)の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 (LY3314814) の第Ⅱ/Ⅲ相試験(215011)

- ・治験薬概要書の変更にに基づき、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。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 13. (株)新日本科学 PPD の依頼による乳がん患者を対象とした PB-272 の第Ⅲ相試験(215013)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 14. 小野薬品工業(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブの第Ⅲ相試験(215020)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 15. アストラゼネカ(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験(215021)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

**議題 16. 中外製薬(株)の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MPDL3280A
およびベバシズマブの第Ⅲ相試験(215024)**

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 17. 小野薬品工業(株)の依頼による ONO-4538 の第Ⅲ相試験(215028)

- ・同意説明文書、FACT-0、EQ-5D-3L の変更に基づき、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。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

**議題 18. Meiji Seika ファルマ(株)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(215036)**

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

<審議結果：承認>

**議題 19. ヤンセンファーマ(株)の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした
CNT01959 の第Ⅲ相試験(215037)**

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

**議題 20. サノフィ(株)の依頼による高コレステロール血症患者を対象とした
Alirocumab の第Ⅲ相試験(215038)**

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

**議題 21. アステラス・アムジェン・バイオフーマ(株)の依頼による
AMG334 の第Ⅱ相試験(215039)**

- ・ 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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 >

**議題 22. MSD(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度
認知障害 (Prodromal AD) 患者を対象とした MK-8931(SCH
900931)の第Ⅲ相試験(215040)**

- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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 >

**議題 23. MSD (株)の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第
Ⅲ相試験(215042)**

- ・ 治験実施計画書の変更にに基づき、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 >

**議題 24. 中外製薬(株)の依頼に筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象とした
MPDL3280A の第Ⅲ相試験(215043)**

- ・ 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 25. アストラゼネカ(株)の依頼による膀胱尿路上皮癌患者を対象とした MEDI4736/tremelimumab の第Ⅲ相試験(216001)

- ・ 治験実施計画書の変更に基づき、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。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 26. 大鵬薬品工業(株)の依頼による TAS-102 の胃癌患者に対する第Ⅲ相試験(216002)

- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 27. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による間質性肺疾患を伴う全身性強皮症患者に対するニンテダニブの第Ⅲ相試験(216004)

- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 28. アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)の依頼による高コレステロール血症患者を対象とした AMG145 の第Ⅲ相試験(216006)

- ・ 治験薬概要書の変更に基づき、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。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 29. アヅヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験(216007)

- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 30. ファイザー（株）の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした AVELUMAB（MSB0010718C）の第Ⅲ相試験（216008）

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 31. ファイザー（株）の依頼による腎癌患者を対象とした AVELUMAB（MSB0010718C）とアキシチニブの第Ⅲ相試験(216009)

- ・治験薬概要書の変更に基づき、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。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 32. 小野薬品工業(株)の依頼による胃がん患者を対象としたニボルマブの第Ⅲ相試験(216011)

- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の変更に基づき、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。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 33. アクテリオンファーマシューティカルズジャパン（株）の依頼による動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験（216012）

- ・治験薬概要書の変更に基づき、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>

議題 34. (株) JIMRO の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 の検証試験(216013)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

**議題 35. ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による elotuzumab の
第Ⅱ相試験(216014)**

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 36. 武田薬品工業(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした維持療法における vedolizumab 皮下注製剤の第Ⅲ相試験(216016)

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

**議題 37. 武田薬品工業(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした
vedolizumab 皮下注製剤の長期継続投与第Ⅲ相試験(216017)**

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 38. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による非代償期 C 型肝硬変患者を対象としたソホスブビル/velpatasvir 固定用量配合錠の第Ⅲ相試験(216020)

- ・治験実施計画書の変更に基づき、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。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

**議題 39. 日本イーライリリー(株)の依頼による片頭痛患者を対象とした
LY2951742 の第Ⅱ相試験(216021)**

- ・ 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

< 審議結果：承認 >

**議題 40. 日本イーライリリー(株)の依頼による片頭痛患者を対象とした
LY2951742 の長期投与第Ⅲ相試験(216022)**

- ・ 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

< 審議結果：承認 >

**議題 41. (株)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(216023)**

- ・ 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・ 治験実施計画書、同意説明文書の変更に基づき、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 >

議題 42. ユーシービージャパン(株)の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル (CDP870) の第Ⅱ/Ⅲ相試験(217001)

- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 43. ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)の依頼による血栓塞栓症発症リスクの高い非弁膜症性心房細動患者を対象としたBSJ003Wの国内医療環境適合性確認試験(217002)

- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 44. EAファーマ(株)の依頼による E6011 の第Ⅱ相試験(217003)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 45. 小野薬品工業(株)の依頼による胃がん患者を対象とした ONO-4538 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(217004)

- ・当院での重篤な有害事象(第3・4・5報)、依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 46. ヤンセンファーマ(株)の依頼による日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象とした esketamine の第Ⅲ相試験(217005)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 47. 第一三共(株)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) の第Ⅲ相試験 (217006)

- ・治験薬概要書、治験分担医師、被験者の募集手順(広告等)に関する資料の変更に基づき、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。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 48. 中外製薬(株)の依頼による卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象とした Atezolizumab (MPDL3280A) の第Ⅲ相試験 (217007)

- ・治験経費に関する契約書の変更に基づき、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。
- ・当院での重篤な有害事象(第7報)、依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、措置報告について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 49. 大日本住友製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした SM-13496 の第Ⅲ相試験(217008)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 50. 大日本住友製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした SM-13496 の非盲検継続投与第Ⅲ相試験(217009)

- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 51. エーザイ(株)の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした E2609 の第Ⅲ相試験(217011)

- ・治験協力者の変更に基づき、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>

議題 52. 中外製薬(株)の依頼による前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験①(217012)

- ・治験協力者の変更に基づき、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。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 53. 中外製薬(株)の依頼による前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験②(217013)

- ・治験実施計画書、治験協力者の変更に基づき、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。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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>

議題 54. 田辺三菱製薬(株)の依頼による MCI-186 の後期第Ⅱ相試験(217014)

- ・ 治験協力者の変更にに基づき、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 >

議題 55. 大塚製薬(株)の依頼によるうっ血性心不全患者を対象とした OPC-61815 の第Ⅱ相試験(217015)

- ・ 治験分担医師の変更にに基づき、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 >

議題 56. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験(217016)

- ・ 治験分担医師の変更にに基づき、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。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 57. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験(217017)

- ・ 治験分担医師の変更にに基づき、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。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 58. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験(217018)

- ・ 治験分担医師の変更にに基づき、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。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 59. ギリアド・サイエンシズ(株)の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験(217019)

- ・ 治験分担医師の変更にに基づき、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。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 60. 日本イーライリリー(株)の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした LY3314814(AZD3293)の第Ⅲ相試験(217020)

- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 61. 第一三共(株)の依頼による胃癌患者を対象とした DS-8201a の第Ⅱ相試験(217021)

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書の変更にに基づき、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。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 62. 医師主導による難治性骨折(偽関節)患者を対象とした MB-001 と IK-002 の臨床試験(医主導-7)

- ・ 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

< 審議結果：承認 >

議題 63. ハイリスク症候性人工弁周囲逆流に対する経カテーテル逆流閉鎖術の安全性及び有効性を検討する医師主導試験(医主導-8)

- ・ モニタリングの報告に基づき、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 >

議題 64. 医師主導による再発プラチナ感受性卵巣癌，卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象とした セジラニブとオラパリブの第Ⅲ相試験 (医主導-9)

- ・ 治験実施計画書、同意説明文書、治験薬等の管理に関する標準業務手順書、副読本の変更にに基づき、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。
- ・ 国内、海外から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、年次報告について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 65. アクテリオンファーマシューティカルズジャパン（株）の依頼による動脈瘤性くも膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験(他施設-9)

- ・ 治験薬概要書、治験分担医師、契約症例数の変更に基づき、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。
- ・ 他施設での重篤な有害事象（第1・2報）について、責任医師の見解に基づき、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 >

議題 66. アクテリオンファーマシューティカルズジャパン（株）の依頼による動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験(他施設-10)

- ・ 治験薬概要書、治験分担医師の変更に基づき、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 >

3. 製造販売後臨床試験の継続の妥当性についての審議

議題 1. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO4368451/Ro45-2317/●●●●●●●●●●の第Ⅲ相試験 (209014)

- ・ 試験期間が1年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

< 審議結果：承認 >

<p>【報告事項】</p>	<p>議題 2. アボット バスキュラー ジャパン(株)の依頼による虚血性心疾患患者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験 (213009)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当院での重篤な有害事象（第1報）について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
	<p>議題 3. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象としたペルツズマブの製造販売後臨床試験 (213028)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・試験期間が1年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
	<p>議題 4. ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした製造販売後臨床試験(216010)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・試験分担医師、試験分担医師・協力者リストの変更にに基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。 ・当院での重篤な有害事象（第1・2・3報）、(第1・2・3報)、(第1報)、(第7報)、(第2報)について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
	<p>報告 1. 日本イーライリリー(株)の依頼による乾癬患者を対象とした LY2439821 の第IV相試験 (212012)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当院での試験を終了した旨が報告された。
	<p>報告 2. 中外製薬(株)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患者を対象とした RG7159 (RO5072759) の第III相試験 (213007)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
	<p>報告 3. MSD(株)の依頼による乾癬患者を対象とした MK-3222 の第III相試験 (213012)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 4. アストラゼネカ(株)の依頼による喘息患者を対象とした CAT-354
の第Ⅲ相試験 (214014)**

- ・ 当院での治験を終了した旨が報告された。

**報告 5. MSD(株)の依頼による再発又は進行性転移性尿路上皮癌患者を対
象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(215022)**

- ・ 当院での治験を終了した旨が報告された。
- ・ 治験薬概要書を変更した旨が報告された。

**報告 6. 日本イーライリリー(株)の依頼によるプラチナ製剤を含む治療中又
は治療後に進行又は切除不能又は転移性尿路上皮癌患者を対象
とした LY3009806 の第Ⅲ相試験(215025)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 7. アステラス・アムジェン・バイオフーマ(株)の依頼による AMG334
の第Ⅱ相試験(215039)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 8. MSD(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認
知障害 (Prodromal AD) 患者を対象とした MK-8931(SCH
900931)の第Ⅲ相試験(215040)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 9. 中外製薬(株)の依頼に筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象とした
MPDL3280A の第Ⅲ相試験(215043)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 10. (株) JIMRO の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 の検証
試験(216013)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

**報告 11. (株)ヘリオスの依頼による脳梗塞患者を対象とした HLKM051 の
第Ⅱ/Ⅲ相試験(216023)**

- ・ 依頼者からの安全性情報について報告された。

**報告 12. ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)の依頼による血栓
塞栓症発症リスクの高い非弁膜症性心房細動患者を対象とした
BSJ003W の国内医療環境適合性確認試験(217002)**

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 13. EAファーマ(株)の依頼による E6011 の第Ⅱ相試験(217003)

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 14. 小野薬品工業(株)の依頼による胃がんに対する ONO-4538 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(217004)

- ・ 治験実施体制を変更した旨が報告された。

報告 15. ヤンセンファーマ(株)の依頼による日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象とした esketamine の第Ⅲ相試験(217005)

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 16. 中外製薬(株)の依頼による卵巣癌, 卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象とした Atezolizumab (MPDL3280A) の第Ⅲ相試験(217007)

- ・ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する通知書について報告された。

報告 17. 大日本住友製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした SM-13496 の第Ⅲ相試験(217008)

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 18. 大日本住友製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした SM-13496 の非盲検継続投与第Ⅲ相試験(217009)

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 19. エーザイ(株)の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした E2609 の第Ⅲ相試験(217011)

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 20. 中外製薬(株)の依頼による前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験①(217012)

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

報告 21. 中外製薬(株)の依頼による前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験②(217013)

- ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。

<p>【外部 IRB】</p>	<p>報告 22. 田辺三菱製薬(株)の依頼による MCI-186 の後期第 II 相試験 (217014)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 23. 第一三共(株)の依頼による胃癌患者を対象とした DS-8201a の第 II 相試験(217021)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書、生活の質に関する調査を変更した旨が報告された。 <p>報告 24. シミック株式会社 (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症患者を対象とした VRS-317 の第 II/III 相試験(他施設-8)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p><u>東北大学病院 治験審査委員会審査について</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 平成 29 年 10 月 23 日に開催された東北大学病院 治験審査委員会審査について報告された。 <p><u>ACTIVATO-IRB 審査について</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 平成 29 年 11 月 6 日に開催された ACTIVATO-IRB 審査について報告された。 <p style="text-align: right;">以上</p>
<p>特記事項</p>	<p>なし</p>