

2019年6月分 仙台厚生病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2019年6月19日（水）17：00～17：45
開催場所	仙台厚生病院 中会議室
出席委員名	遠藤実、本多卓、角岡信男、齋藤武志、齊藤亮平、小畠由美、島田和武、西野美佐子、中島繁美、今野貴、高橋咲子
議題及び審議結果を含む主要な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>新規治験；議題1</p> <p>ゼオンメディカル㈱の依頼による経皮的冠動脈血行再建術後のステント内再狭窄及び小血管に対するシロリムスコーティング冠動脈バルーン（ZM-001）の多施設共同試験（医療機器）</p> <p>治験実施の適否について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>新規治験；議題2</p> <p>小野薬品工業㈱の依頼によるONO-7643 第III相試験 がん悪液質を対象とした多施設共同非盲検非対照試験</p> <p>治験実施の適否について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題1</p> <p>㈱JIMROの依頼による高血圧疾患に対するPRDS-001 検証試験（医療機器）</p> <p>以下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。</p> <p>① 治験実施計画書の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題2</p> <p>ボストン・サイエンティフィック ジャパン㈱の依頼による浅大腿動脈及び近位膝窩動脈病変の治療におけるBSJ011Rと標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験（医療機器）</p> <p>以下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。</p> <p>① 治験分担医師の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題3</p> <p>（治験国内管理人）IQVIAサービスズ ジャパン㈱の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第III相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>② ジャディアンス®錠添付文書の変更</p> <p>審議結果：承認</p>

議題4

(治験国内管理人) IQVIAサービスシーズ ジャパン㈱の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ③ ジャディアンス®錠添付文書の変更

審議結果：承認

議題5

興和㈱の依頼による高脂血症患者を対象としたK-877の第4相試験

以下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。

- ① 治験分担医師の追加、パルモディア添付文書の変更

審議結果：承認

議題6

日本メドトロニック㈱の依頼による外科的大動脈弁置換に対し低リスクの患者におけるMDT-2217/MDT-2317を用いた経カテーテル大動脈弁置換術（医療機器）
以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 説明文書・同意文書の変更

審議結果：承認

議題7

エドワーズライフサイエンス㈱の依頼による大動脈弁置換術を必要とする重度の石灰化大動脈弁狭窄症を有する低リスク患者を対象にEWJ-003の安全性および有効性を検証するための前向き、無作為化、対照比較、多施設共同試験（医療機器）
以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内）

審議結果：承認

議題8

ノボ ノルディスク ファーマ㈱の依頼による過体重又は肥満被験者を対象としたNN9535の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験薬概要書の変更、同意撤回書の追加、治験分担医師の追加

審議結果：承認

議題 9

大塚製薬の依頼によるうつ血性心不全患者を対象とした OPC-61815 の第Ⅲ相試験
以下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。

① 治験実施計画書の変更

審議結果：承認 審議結果：承認

議題 10

医師主導による EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化
学療法としての Osimertinib+Bevacizumab と Osimertinib のランダム化第Ⅱ相試
験

以下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。

① 安全性情報に関する報告（国内・海外）

② 治験薬概要書の変更

③ モニタリング報告

審議結果：承認

議題 11

医師主導による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズマブ・ベ
バシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験

以下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。

① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象

② 治験実施計画書の変更

③ モニタリング報告

審議結果：承認

議題 12

医師主導による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチナ+ペメトレキ
セド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベ
バシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験

以下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。

① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象

② モニタリング報告

審議結果：承認

議題 13

HER2 exon 20挿入変異陽性の進行・再発非小細胞肺癌に対するトラスツズマブ
エムタンシン（遺伝子組換え）（T-DM1）の効果を検討する多施設共同第Ⅱ相医師
主導治験

以下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。

① 安全性情報に関する報告（海外）

審議結果：承認

議題 14

中外製薬㈱による ATEZOLIZUMAB の第Ⅱ相試験

以下について報告された。

- ① 治験終了報告

議題 15

アストラゼネカ㈱の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 繼続審査

審議結果：承認

議題 16

アストラゼネカ㈱の依頼による局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 治験実施計画書の変更

審議結果：承認

議題 17

クリニベース㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験
以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
② 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内）
③ 同意説明文書の変更

審議結果：承認

議題 18

ノバルティス ファーマ㈱の依頼による非小細胞肺がん成人患者を対象とした INC280 の第Ⅱ相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（海外）

審議結果：承認

議題 19

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相試験

以下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。

① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内）

② 治験実施計画書別紙の変更

審議結果：承認

議題 2 0

セルジーン㈱の依頼によるⅢ期非小細胞肺癌患者に対するBGB-A317の第Ⅲ相試験

以下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。

① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（海外）

② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 2 1

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験

以下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。

① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）

② 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 2 2

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験

以下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。

① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）

② 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 2 3

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験

以下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。

① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 2 4

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験

以下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。

① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）

② SmPC/ゲムシタビン (Hospira)、SmPC/ペメトレキセド、治験実施計画書別紙、
治験薬概要書の変更
審議結果：承認

議題 25

中外製薬㈱依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 26

中外製薬㈱依頼による扁平上皮非小細胞肺癌を対象とした atezolizumab
(MPDL3280A, 抗 PD-L1 抗体) 第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 27

中外製薬㈱の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab) の第Ⅲ
相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 28

中外製薬㈱の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第 I / Ⅲ相試験
以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

② 治験実施計画書、治験実施計画書国内追加事項、説明文書・同意文書、被験者
の支払いに関する資料、被験者の健康被害の補償について説明した文書の変更

審議結果：承認

議題 29

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第 II / Ⅲ相試
験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 30

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802 (一般名: アレクチニブ) の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告 (海外)

審議結果：承認

議題 3 1

アストラゼネカ㈱の依頼による肺がん患者に対する MEDI4736 + tremelimumab の併用療法を標準化学療法と比較する第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告 (国内)

審議結果：承認

議題 3 2

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第 III 相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告 (国内)

審議結果：承認

議題 3 3

アストラゼネカ㈱の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第 3 相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象

- ② 安全性情報等に関する報告 (国内)

審議結果：承認

議題 3 4

アストラゼネカ㈱の依頼による限局型小細胞肺癌 (ステージ I ~ III) の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第 3 相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告 (国内)

審議結果：承認

議題 3 5

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺がんを対象とした MEDI4736, AZD2281 の第 II 相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告 (国内・海外)

- ② 説明文書・同意文書、説明文書・同意文書補遺の変更

審議結果：承認

議題 3 6

ファイザー㈱の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（海外）

審議結果：承認

議題 3 7

日本イーライリリー㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LY3009806 (ラムシルマブ) の第Ⅰb / Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 3 8

MSD㈱の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 治験実施計画書の変更

審議結果：承認

議題 3 9

MSD㈱の依頼による INCB024360 の第Ⅱ相試験

以下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。

- ① 安全性情報に関する報告（国内・海外）

- ② 治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードの変更、治験薬投与継続に関する同意書の追加

審議結果：承認

議題 4 0

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象とした MK-7902 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 添付文書の変更

審議結果：承認

	<p>議題 4 1</p> <p>小野薬品工業(株)の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題 4 2</p> <p>アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維持療法としての Rovalpituzumab tesirine の第Ⅲ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（海外）</p> <p>② 治験実施計画書、同意説明文書の変更</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題 4 3</p> <p>武田薬品工業㈱の依頼による Brigatinib の第 2 相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題 4 4</p> <p>大鵬薬品工業㈱の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬（シスプラチン）を投与する患者を対象とした Pro-NETU の第Ⅲ相試験</p> <p>① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題 4 5</p> <p>日本新薬㈱の依頼による消化管障害に伴う鉄欠乏性貧血患者を対象とした NS-32 の第Ⅲ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（海外）</p> <p>② 説明文書・同意文書の変更</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>【報告事項】</p> <p>以下について報告があり、問題なく了承となった。</p> <p>① 「2019 年 5 月度治験審査委員会の会議の記録の概要」の報告</p>
特記事項	次回治験審査委員会開催予定日：2019 年 7 月 17 日（水）17：00 より

