

平成28年8月 三重大学医学部附属病院医薬品等受託研究審査委員会 会議の記録の概要

日 時 平成28年 8月17日 (水)
16時30分～17時20分
場 所 病態医科学研究棟 大会議室

出席者 西川 政勝、竹内 万彦、奥田 真弘、手塚 和男、清水 真、岩崎 恭彦、手島 信子、山田 典一、
山口 素子、垣東 英史、高倉 啓一、森本 真行、喜多村 勝代

I 新規審議事項

1. 平成28年度の治験の新規受入の可否について

(1) (受付番号:A2814258) **アヅヴィ合同会社の依頼による卵巣癌を対象とした国際共同第Ⅲ相試験**

【審議結果】

治験依頼者より治験依頼書が提出された。治験を実施することの妥当性について審議され、同意説明
文書を修正することとして承認された。

[委員の所属する診療科で行われている研究課題については、該当する委員自身は審議及び可否決定に
は参加していない。]

II 治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1) (受付番号:A1902101) **ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病対象とした AMN107(ニロチニブ)
の第Ⅲ相臨床試験**

7月27日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(2) (受付番号:A2204156) **日本イーライリリー株式会社の依頼による「アルツハイマー型認知症患者に対する抗アミロイ
ドベータ抗体 Solanezumab の有効性および安全性を検討する継続試験」**

7月22日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月12日分 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙を改訂》

(3) (受付番号:A2418179) **日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2439821 の第Ⅲ相試験**

7月5日分 報告《製造販売承認の取得について》

(4) (受付番号:A2413187) **ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「DMARD に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を
対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験」**

7月12日分 審議(安全性情報)《重篤》

7月28日分 審議(安全性情報)《重篤》

(5) (受付番号:A2404195) **田辺三菱製薬株式会社の依頼による MT-4666 の第2相試験**

7月15日分 報告《開発の中止について》

(6) (受付番号:A2401196) **アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験**

7月28日分 審議(実施計画変更)《被験者の健康被害の補償に関する資料/臨床試験に係る補償制度の概要(被験者/
患者)を変更、対照薬の添付文書を改訂》

7月6日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月14日分 審議(安全性情報)《重篤》

7月28日分 審議(安全性情報)《重篤》

7月吉日分 報告《代表者変更について》

- (7) (受付番号：A2403197) エーザイ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたレンパチニブと既存治療の有効性及び安全性を比較する多施設共同の無作為化、非盲検第3相試験
7月28日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (8) (受付番号：A2518203) MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験
7月14日分 審議(安全性情報)《重篤》
7月1日分 審議(本院有害事象)《第1報 2016年7月1日発現》
7月20日分 審議(本院有害事象)《第2報 2016年7月1日発現》
- (9) (受付番号：A2559207) 日本イーライリリー株式会社の依頼による小児肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたLY450190の第Ⅲ相試験
7月14日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
7月28日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (10) (受付番号：A2508211) パイエル薬品株式会社の依頼による「日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験」
7月26日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (11) (受付番号：A2503215) 協和発酵キリン株式会社の依頼による「ソラフェニブ治療歴を有するc-Met高発現の切除不能肝細胞癌患者を対象としたARQ 197の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験」
7月27日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (12) (受付番号：A2518216) 協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(継続長期投与試験)
7月6日分 報告《製造販売承認の取得について》
- (13) (受付番号：A2618218) 協和発酵キリン株式会社の依頼による皮膚T細胞性リンパ腫患者を対象としたKW-0761(モガムリズマブ)の第Ⅲ相試験
7月27日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
7月26日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『12名』を削除》
- (14) (受付番号：A2604223) MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象としたMK-8931の二重盲検比較試験及び二重盲検延長試験(第Ⅱ/Ⅲ相)
7月26日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書/説明文書・同意文書を改訂、治験実施計画書についてのお知らせを作成》
7月19日分 審議(安全性情報)《重篤》
7月26日分 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (15) (受付番号：A2613228) 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CNT0136の継続投与試験」
7月12日分 審議(安全性情報)《重篤》
7月28日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (16) (受付番号：A2618229) 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」
7月11日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
7月22日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (17) (受付番号：A2656231) パイエル薬品株式会社(Global Sponsor: Cubist Pharmaceuticals, Inc.)の依頼によるグラム陽性菌による人工呼吸器装着下院内肺炎患者を対象としたTR-701FA(Tedizolid phosphate)の第3相試験
7月26日分 審議(安全性情報)《重篤》

7月14日分 迅速審査(実施計画変更)《治験責任医師の所属を変更し、治験分担医師『1名』を削除、治験分担医師『10名』の所属を変更し、『1名』を改姓》

- (18) (受付番号:A2718232) **第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験 (PHN)**
7月1日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
7月7日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
7月27日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (19) (受付番号:A2720233) **日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象とした RTH258 の第Ⅲ相試験**
7月25日分 審議(安全性情報)《重篤 等》
7月5日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』を削除し、『1名』を追加》
- (20) (受付番号:A2718234) **ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象とした CNT01959(Guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第Ⅲ相試験」**
7月11日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
7月22日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (21) (受付番号:A2763236) **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」**
7月13日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
7月28日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (22) (受付番号:A2718237) **日本イーライリリー株式会社の依頼による「中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬患者を対象としたイクセキズマブの異なる投与間隔における有効性及び安全性を比較する無作為化二重盲検多施設共同試験」**
7月25日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を変更、同意説明文書と同意文書を改訂》
7月8日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
7月22日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (23) (受付番号:A2703238) **アストラゼネカ株式会社の依頼による喘息患者を対象とした CAT-354 の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験**
7月27日分 審議(実施計画変更)《被験者の健康被害の補償に関する資料/臨床試験に係る補償制度の概要(被験者/患者)を変更》
7月14日分 審議(安全性情報)《重篤》
7月吉日分 報告《代表者変更について》
- (24) (受付番号:A2718240) **ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「掌蹠膿疱症患者を対象とした CNT0 1959 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」**
7月7日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
7月22日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (25) (受付番号:A2720241) **アラガン・ジャパン株式会社の依頼による AMD 患者を対象とした Abicipar Pegol の第Ⅲ相試験**
7月27日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書/治験薬概要書/説明文書・同意文書/治験参加カードを改訂、治験実施計画書 別添/被験者への支払いに関する資料を変更》
7月11日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』を削除》
- (26) (受付番号:A2701242) **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パンの有効性及び**

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」

7月28日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(27) (受付番号:A2703243) アッヴィ合同会社の依頼による C 型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験

7月27日分 審議(実施計画変更)《対照薬の添付文書を改訂》

7月27日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月20日分 迅速審査(実施計画変更)《被験者への支払いに関する資料を変更》

(28) (受付番号:A2714244) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の有効性及び安全性を評価するための多施設共同第Ⅱ相試験

7月28日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月26日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』を削除し、『1名』を追加》

(29) (受付番号:A2856246) MSD 株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象とした MK-7625A の第Ⅲ相試験」

8月1日分 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》

7月11日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月1日分 迅速審査(実施計画変更)《治験責任医師の所属を変更し、治験分担医師『1名』を削除、治験分担医師『1名』の所属を変更し、『1名』を改姓》

(30) (受付番号:A2801247) 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験

7月28日分 審議(安全性情報)《重篤》

(31) (受付番号:A2803248) アッヴィ合同会社の依頼によるジェノタイプ2 型 C 型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験

7月27日分 審議(実施計画変更)《対照薬の添付文書を改訂》

7月27日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(32) (受付番号:A2818249) 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした BI 655066 の第Ⅲ相試験

7月14日分 審議(安全性情報)《重篤》

7月29日分 審議(安全性情報)《重篤》

(33) (受付番号:A2821250) 協和発酵キリン株式会社の依頼による好酸球性副鼻腔炎を対象とした KHK4563 の第Ⅱ相臨床試験

7月14日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書/治験薬概要書 追補版を改訂》

7月14日分 審議(安全性情報)《重篤》

(34) (受付番号:A2863251) 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅱ相試験

7月8日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を変更》

7月22日分 審議(安全性情報)《重篤》

(35) (受付番号:A2804252) 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

7月25日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(36) (受付番号:A2802253) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がんに対する多施設共同無作為化非盲検試験

7月7日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月20日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月15日分 報告《治験実施計画書 別冊の改訂について》

(37) (受付番号:A2818254) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による「活動性関節症性乾癬患者を対象としたBI 655066のランダム化、二重盲検、プラセボ対照、proof-of-concept、用量設定試験」

7月14日分 審議(安全性情報)《重篤》

7月29日分 審議(安全性情報)《重篤》

【審議結果】

・実施計画変更

治験依頼者および治験責任医師より治験に関する変更申請書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

・安全性情報

治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出された。治験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要であるとの見解が示されている。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

・本院有害事象

治験責任医師より重篤な有害事象に関する報告書が提出され、治験を継続することの妥当性について審議された。特に問題なしとして承認された。

[委員の所属する診療科で行われている研究課題および利益相反状態にある企業から依頼の研究課題については、該当する委員自身は審議及び可否決定には参加していない。]

III 医師主導治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1) (受付番号:F2502006) 影山 慎一の依頼による「化学療法剤投与による前処置後のMAGE-A4抗原特異的TCR遺伝子導入Tリンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第I相医師主導治験」

7月27日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 別冊を改訂》

7月25日分 審議(モニタリング結果報告)《2016年6月29日、30日実施分》

(2) (受付番号:F2602008) 影山 慎一の依頼による「化学療法剤投与による前処置後のNY-ESO-1抗原特異的TCR遺伝子導入Tリンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第I相医師主導治験」

7月27日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 別冊を改訂》

7月25日分 審議(モニタリング結果報告)《2016年6月29日実施分》

(3) (受付番号:F2713009) 明田 浩司の依頼による「急性脊髄損傷患者に対する顆粒球コロニー刺激因子を用いたランダム化、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較試験第III相試験」

8月1日分 審議(実施計画変更)《治験薬の管理に関する手順書を改訂》

8月1日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月1日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』を削除、治験分担医師『12名』の所属を変更し、『1名』を改姓》

(4) (受付番号:F2704010) 佐藤 正之の依頼による軽度認知障害患者に対するシロスタゾール療法の医師主導治験

8月1日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

【審議結果】

・実施計画変更

治験責任医師(自ら治験を実施する者)より治験に関する変更申請書が提出された。治験を継続する

ことの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

- ・安全性情報

治験責任医師（自ら治験を実施する者）より安全性情報等に関する報告書が提出された。治験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要であるとの見解が示されている。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

- ・モニタリング・監査結果報告等

治験責任医師（自ら治験を実施する者）よりモニタリングおよび監査結果報告書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[委員の所属する診療科で行われている研究課題については、該当する委員自身は審議及び可否決定には参加していない。]

IV 製造販売後臨床試験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1) (受付番号：B2520021) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による RFB002 のポリープ状脈絡膜血管症患者を対象とした第IV相試験

7月15日分 報告《治験実施計画書 添付資料の改訂について》

(2) (受付番号：B2620023) バイエル薬品株式会社の依頼による「ポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト+光線力学療法（適応を有する場合のみ実施）の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第 IIIb/IV 相試験」

7月28日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(3) (受付番号：B2818029) 協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした KHK4827 の第III相臨床試験（継続長期投与試験）

7月19日分 審議(実施計画変更)《添付文書を作成》

(4) (受付番号：B2818030) 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2439821 の第 III 相試験

7月25日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書/症例報告書の見本を変更、同意説明文書と同意文書を改訂》

7月8日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月22日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

【審議結果】

- ・実施計画変更

製造販売後臨床試験依頼者および製造販売後臨床試験責任医師より治験に関する変更申請書が提出された。製造販売後臨床試験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

- ・安全性情報

製造販売後臨床試験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出された。製造販売後臨床試験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要であるとの見解が示されている。製造販売後臨床試験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[委員の所属する診療科で行われている研究課題および利益相反状態にある企業から依頼の研究課題については、該当する委員自身は審議及び可否決定には参加していない。]

V 外部委託(「みえ治験医療ネット」を介する審議依頼)試験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1) (受付番号：6040) MSD 株式会社の依頼による急性増悪期統合失調症患者を対象としたアセナピンを6週間投与した際の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検比較、固定用量、プラセボ対照試験

5月27日分 報告《製造販売承認の取得について》

- (2) (受付番号：6041) MSD 株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの長期延長投与試験
5月27日分 報告《製造販売承認の取得について》
- (3) (受付番号：6062) Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験(第Ⅲ相)
7月13日分 審議(安全性情報)《重篤》
7月13日分 報告《治験実施計画書 別添の改訂について》
- (4) (受付番号：6063) Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による「ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(第Ⅲ相)」
7月13日分 審議(安全性情報)《重篤》
7月13日分 報告《治験実施計画書 別添の改訂について》

【審議結果】

・安全性情報

治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出された。実施医療機関における治験責任医師より治験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要である旨の意見書が示された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[西川委員（みえ治験医療ネット 常務理事）は審議及び可否決定には参加していない。]