

平成28年9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 9月21日 (水)
16時30分～17時40分
場 所 病態医科学研究棟 大会議室

出席者 西川 政勝、奥田 真弘、手塚 和男、清水 真、山田 典一、山口 素子、小瀬古 隆、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：A2803259) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による第II相試験
- (2) (受付番号：A2804260) 日本イーライリリー株式会社の依頼による前駆期アルツハイマー病患者を対象としたLY2062430第III相試験
- (3) (受付番号：A2818261) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II相試験
- (4) (受付番号：A2819262) MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第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、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。]

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
8月29日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》
8月29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の有効性及び安全性を検討する継続試験」
8月26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：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」
8月4日分 迅速審査(実施計画変更)《治験実施体制及び治験実施期間/治験実施期間を変更》
- (4) (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
8月22日分 審議(安全性情報)《重篤》
8月吉日分 報告《代表者変更について》
- (5) (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バ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
8月29日分 審議(安全性情報)《重篤》

- (6) (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
- 8月1日分 審議(安全性情報)《重篤》
 - 8月17日分 審議(安全性情報)《重篤》
 - 8月29日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (7) (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
- 8月10日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 8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》
- (8) (受付番号：A2508211) バ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」
- 8月18日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『3名』を削除》
- (9) (受付番号：A2663221) EA ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験
- 8月8日分 審議(安全性情報)《年次報告》
- (10) (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）
- 8月22日分 審議(安全性情報)《重篤》
 - 8月22日分 迅速審査(実施計画変更)《開発業務受託機関への業務委託のため覚書を締結》
- (11) (受付番号：A2620226) 帝人ファーマ株式会社の依頼による GGS の視神経炎を対象とした第Ⅲ相試験
- 8月2日分 審議(安全性情報)《年次報告》
- (12) (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」
- 8月9日分 審議(安全性情報)《重篤》
 - 8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》
- (13) (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」
- 8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、被験者への支払いに関する資料を変更、説明文書・同意文書の補遺を作成》
 - 8月12日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 8月19日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (14) (受付番号：A2614230) ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌を対象とした Z-100 の第Ⅲ相試験
- 8月10日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書/治験薬概要書を改訂》
 - 8月9日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』を削除》
- (15) (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)
- 8月4日分 審議(安全性情報)《重篤 等》
 - 8月19日分 審議(安全性情報)《重篤》
 - 8月24日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (16) (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
- 8月4日分 審議(安全性情報)《重篤》
 - 8月25日分 審議(安全性情報)《重篤》

- (17) (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」
 8月12日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 8月19日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (18) (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」
 8月30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・同意文書を改訂、『ブリストル便性状スケール(BSF)日誌』を作成》
 8月24日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 8月29日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (19) (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」
 8月5日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 8月19日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 8月31日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (20) (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
 8月吉日分 報告《代表者変更について》
- (21) (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」
 8月5日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 8月19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：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
 8月30日分 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》
 8月23日分 審議(安全性情報)《重篤》
 8月吉日分 報告《開発業務受託機関の代表取締役変更について》
- (23) (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パ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」
 8月29日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (24) (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
 8月29日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 事務的な変更2を作成》
 8月29日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 8月吉日分 報告《開発業務受託機関の代表取締役変更について》
- (25) (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
 8月30日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

- (26) (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8日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ》
 - 8月24日分 審議(安全性情報)《重篤》
 - 8月8日分 報告《保険契約証明書の変更について》
- (27) (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
- 8月29日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (28) (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
- 8月25日分 報告《治験の終了について》
 - 8月吉日分 報告《開発業務受託機関の代表取締役変更について》
- (29) (受付番号：A2818249) 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乾癬患者を対象とした BI 655066 の第Ⅲ相試験
- 8月12日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (30) (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
- 8月16日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 8月31日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (31) (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
- 8月5日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (32) (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
- 8月30日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (33) (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
- 8月23日分 審議(実施計画変更)《『被験者募集広告に関する業務フロー』、『被験者募集の手順に関する資料』、『リーフレット』を作成》
 - 8月30日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書および追補を改訂、治験薬概要書に関する訂正版を作成》
 - 8月3日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 8月19日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 8月29日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (34) (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」
- 8月12日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (35) (受付番号：A2801255) 日本新薬株式会社の依頼による「閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行を対象とした NS-304 の後期第Ⅱ相試験」
- 8月29日分 審議(安全性情報)《重篤》
- (36) (受付番号：A2802256) 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MPDL3280A (アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験
- 8月29日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙を変更、IMpassion130 試験(W029522)の治験実施計画書における必要な臨床検査の変更についてを作成、説明文書・同意文書を改訂》

8月30日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(37) (受付番号:A2802257) (治験国内管理人)エイツーヘルスケア株式会社の依頼による「CD20陽性B細胞性非ホジキンリンパ腫(NHL)を有する患者を対象としたABP798の有効性、安全性及び免疫原性をリツキシマブとの比較において評価する無作為化、二重盲検試験」

8月17日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂、治験実施計画書 別添を変更》

8月23日分 審議(安全性情報)《年次報告》

(38) (受付番号:A2814258) アップ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

9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》

8月24日分 報告《IRB審査時の指摘に伴う説明文書・同意文書の修正について》

【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。

[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」

8月31日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

8月22日分 審議(モニタリング結果報告)《2016年7月20日、21日実施分》

(2) (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17日分 審議(実施計画変更)《監査に関する手順書を変更》

8月17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

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：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」

8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》

(2) (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）

8月29日分 審議(安全性情報)《重篤》

8月29日分 報告《治験実施計画書(別冊)の改訂について》

(3) (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

8月24日分 報告《保険期間の延長について》

【審議結果】

・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：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)

8月19日分 審議(安全性情報)《重篤》

8月19日分 報告《治験実施計画書 別添の改訂について》

(2) (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)」

8月19日分 審議(安全性情報)《重篤》

8月19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。]