平成28年度第8回 広島大学病院受託臨床研究審査委員会 会議の記録の概要

日時 平成28年11月7日 16時1分~17時56分

場所 病院臨床管理棟 2階 2F1会議室

出席者 梅本誠治、杉山一彦、岡田守人、木村浩彰、正木崇生、香西克之、松尾裕彰、森岡徳光、齊藤秀 敏、藤本規夫、三宅勝志、松尾寛子、下田保弘

●受入 に関する承認

議題: 受託臨床研究(治験)の受入審査について 3件

1. EAファーマ株式会社の依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床 第2相, プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験

治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議した。 審議結果:修正の上で承認(同意説明文書及びポスターの文言等を修正すること。)

- 2. サノフィ株式会社の依頼による両側性の鼻茸を有する患者を対象としたdupilumabの第Ⅲ相試験 治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議した。 審議結果:修正の上で承認(同意説明文書及び同意撤回書の文言を修正すること。)
- 3. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験

治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議した。 審議結果:修正の上で承認(同意文書及び同意撤回通知書の文言を修正すること。)

議題: 製造販売後調査(使用成績調査)の受入審査について 1件

審議結果:承認

議題: 製造販売後調査(特定使用成績調査)の受入審査について 5件

審議結果:全て承認

議題:副作用・感染症報告の受入審査について 5件

審議結果:全て承認

●継続 に関する承認等

議題: 治験実施計画等変更申請について 59件

1. ワイス株式会社の依頼によるHKI-272,パクリタキセル併用とトラスツズマブ,パクリタキセル併用比較第Ⅲ 相試験

審議結果:承認

2. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550 の第Ⅲ相多施設共同非盲検試験

審議結果:承認

3. ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDEの第Ⅲ相(長期投与)試験

審議結果:承認

- 4. MSD株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたSCH 900222/MK-3222第Ⅲ相試験 審議結果: 承認
- 5. 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 審議結果:承認
- 6. 中外製薬株式会社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 審議結果:承認
- 7. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として高用量のアダリムマブでの導入療法及び維持療法を標準用量と比較する多施設共同無作為化二重盲検試験 審議結果:承認
- 8. 大日本住友製薬株式会社の依頼による第1/2相試験 審議結果:承認
- 9. サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験 審議結果: 承認

10. ユーシービージャパン株式会社の依頼によるコントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般 てんかん患者に対する Lacosamide併用療法における有効性及び安全性を評価するための二重盲検、 無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験

審議結果:承認

11. ユーシービージャパン株式会社によるコントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般てんかん患者に対する Lacosamide長期併用療法における安全性及び有効性を評価するための非盲検、多施設共同、継続試験

審議結果:承認

12. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験

審議結果:承認

13. 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

審議結果:承認

14. MSD株式会社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 審議結果:承認

- 15. 中外製薬株式会社の依頼によるトラスツズマブ エムタンシン(遺伝子組み換え)の後期第Ⅱ相試験 審議結果:承認
- 16. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社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

審議結果:承認

17. アッヴィ合同会社の依頼による日本人C型慢性肝炎患者を対象とした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

審議結果:承認

18. アッヴィ合同会社の依頼による日本人C型慢性肝炎患者を対象とした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

審議結果:承認

- 19. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第III相試験 審議結果: 承認
- 20. 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

審議結果:承認

21. 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

審議結果:承認

- 22. 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 審議結果・承認
- 23. MSD株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 審議結果: 承認
- 24. 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象としたONO-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験 審議結果: 承認
- 25. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 審議結果: 承認
- 26. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験 審議結果:承認
- 27. 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第III相試験 審議結果: 承認
- 28. MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 審議結果: 承認
- 29. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による慢性C型肝炎に対するソホスブビル/velpatasvir固定用量配合錠の第皿相試験

審議結果:承認

- 30. 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 審議結果: 承認
- 31. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫(HAE)の日本人被験者における血管性浮腫の発作予防及びブレークスルー発作の治療に対するCINRYZE®の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

32. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫(HAE)の日本人被験者における血管性浮腫の発作予防及びブレークスルー発作の治療に対するCINRYZE®の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

- 33. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果: 承認
- 34. 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 審議結果: 承認
- 35. 田辺三菱製薬による第11相試験

審議結果:承認

36. EAファーマ株式会社の依頼による臨床第1/2相試験

審議結果:承認

- 37. 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるPro-NETUの第II相試験 審議結果: 承認
- 38. アッヴィ合同会社の依頼による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ABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験

審議結果:承認

39. アッヴィ合同会社の依頼による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ABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験

審議結果:承認

40. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第III 相多施設共同非盲検継続投与試験

審議結果:承認

41. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第III 相多施設共同非盲検継続投与試験

審議結果:承認

そ の他の治験実施計画等変更申請について18件承認した。

報告:治験実施計画等変更報告について 30件

審議結果:全て了承

議題: 医薬品等副作用報告について 18件

- 1. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による白血病に対するAMN107の第Ⅲ相試験 審議結果: 承認
- 2. 興和株式会社の依頼によるC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333の第Ⅲ相 試験

審議結果:承認

3. ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDEの第Ⅲ相(長期投与)試験

審議結果:承認

4. ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDEの第Ⅲ相(長期投与)試験 審議結果:承認

5. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規生体肝移植患者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相試 験

審議結果:承認

6. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規生体肝移植患者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相試 験

審議結果:承認

7. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規生体肝移植患者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相試 験

審議結果:承認

- 8. アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第I相試験 審議結果: 承認
- 9. アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第I相試験 審議結果: 承認
- 10. 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

審議結果:承認

11. 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

審議結果:承認

- 12. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 肝細胞がんを対象とした第Ⅲ相試験 審議結果: 承認
- 13. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 肝細胞がんを対象とした第Ⅲ相試験 審議結果: 承認
- 14. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果: 承認
- 15. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果:承認
- 16. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果:承認
- 17. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果: 承認
- 18. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果: 承認

議題: 新たな安全性情報について(153件)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について 146件

- 1. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による白血病に対するAMN107の第Ⅲ相試験
- 2. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による白血病に対するAMN107の第Ⅲ相試験
- 3. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による白血病に対するAMN107の第Ⅲ相試験
- 4. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による白血病に対するAMN107の第Ⅲ相試験
- 5. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による上皮性卵巣癌、卵管癌または原発性腹膜癌に対する一次 化学療法後に進行が認められない女性患者を対象にしたpazopanibの第Ⅲ相試験
- 6. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による上皮性卵巣癌、卵管癌または原発性腹膜癌に対する一次 化学療法後に進行が認められない女性患者を対象にしたpazopanibの第Ⅲ相試験

- 7. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による上皮性卵巣癌、卵管癌または原発性腹膜癌に対する一次 化学療法後に進行が認められない女性患者を対象にしたpazopanibの第Ⅲ相試験
- 8. ワイス株式会社の依頼によるHKI-272,パクリタキセル併用とトラスツズマブ,パクリタキセル併用比較第Ⅲ
- 9. セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するCC-5013の第Ⅲ相試験
- 10. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550 の第Ⅲ相多施設共同非盲検試験
- 11. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550 の第Ⅲ相多施設共同非盲検試験
- 12. ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550 の第Ⅲ相多施設共同非盲検試験
- 13. 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者対象としたRO4876646の第Ⅲ相試験
- 14. 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E7080の第3相試験
- 15. 中外製薬株式会社の依頼による未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159第Ⅲ 相試験
- 16. MSD株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたSCH 900222/MK-3222第Ⅲ相試験
- 17. MSD株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたSCH 900222/MK-3222第Ⅲ相試験
- 18. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規生体肝移植患者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相試験
- 20. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規生体肝移植患者を対象としたエベロリムスの第皿相試験
- 21. ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたブリバラセタムの長期継続投与 試験
- 22. ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたブリバラセタムの長期継続投与試験
- 23. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による初発の非胚中心B細胞様びまん性大細胞型B 細胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ, シクロホスファミド, ドキソルビシン, ビンクリスチン及びプレドニゾン(R-CHOP)併用, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照第III相試験
- 24. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による初発の非胚中心B細胞様びまん性大細胞型B 細胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ, シクロホスファミド, ドキソルビシン, ビンクリスチン及びプレドニゾン(R-CHOP)併用, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照第III相試験
- 25. バクスター株式会社の依頼による治療歴のある重症血友病A患者を対象としたPEG化遺伝子組換え型血液凝固第VIII因子製剤(BAX855)の第III b 相継続試験
- 26. 中外製薬株式会社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
- 27. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたCH5424802の第III相試験
- 28. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたCH5424802の第III相試験
- 29. 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)
- 30. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬PCI-32765 (ibrutinib) の既治療の低悪性度非ホジキンリンパ腫 (iNHL) 患者を対象としたベンダムスチン及びリツキシマブ (BR) 併用又はリツキシマブ, シクロホスファミド, ドキソルビシン, ビンクリスチン及びプレドニゾン (R-CHOP) 併用, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照第Ⅲ相試験
- 31. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬PCI-32765(ibrutinib)の既治療の低悪性度非ホジキンリンパ腫(iNHL)患者を対象としたベンダムスチン及びリツキシマブ(BR)併用又はリツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン、ビンクリスチン及びプレドニゾン(R-CHOP)併用、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験
- 32. 武田薬品工業株式会社の依頼による進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象としたSGN-35の第Ⅲ 相試験
- 33. 武田薬品工業株式会社の依頼による進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象としたSGN-35の第Ⅲ 相試験
- 34. 武田薬品工業株式会社の依頼による進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象としたSGN-35の第Ⅲ 相試験
- 35. 武田薬品工業株式会社の依頼による進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象としたSGN-35の第Ⅲ 相試験
- 36. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として高用量のアダリムマブでの導入療法及び維持療法を標準用量と比較する多施設共同無作為化二重盲検試験
- 37. 協和発酵キリン株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたARQ 197(tivantinib)の第III相試験
- 38. 大日本住友製薬株式会社の依頼による第1/2相試験
- 39. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非転移性(M0)去勢抵抗性前立腺癌男性患者を対象とした, ARN-509 の多施設, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 第3 相試験
- 40. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非転移性(M0)去勢抵抗性前立腺癌男性患者を対象とした。
- ARN-509 の多施設, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 第3 相試験 41. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫の日本人被験者を対象に JNJ-54767414(Daratumumab)をボルテゾミブ・デキサメタゾンと併用投与(D-Vd)する第Ib 相試験

- 42. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫の日本人被験者を対象に JNJ-54767414(Daratumumab)をボルテゾミブ+デキサメタゾンと併用投与(D-Vd)する第Ib 相試験
- 43. アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第I相試験
- 44. アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第I相試験
- 45. アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第I相試験
- 46. アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第I相試験
- 47. アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第I相試験
- 48. サノフィ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者の治療反応の維持を目的とする、DUPILUMAB単 剤療法における異なる投与レジメンの有効性および安全性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ 対照試験
- 49. サノフィ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者の治療反応の維持を目的とする、DUPILUMAB単 剤療法における異なる投与レジメンの有効性および安全性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ 対照試験
- 50. サノフィ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者の治療反応の維持を目的とする、DUPILUMAB単 剤療法における異なる投与レジメンの有効性および安全性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ 対照試験
- 51. サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験
- 52. サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験
- 53. サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験
- 54. 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患者を対象としたQGE031の第Ⅱ相試験
- 55. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCNTO1275(Ustekinumab)の第Ⅲ相臨床試験
- 56. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCNTO1275(Ustekinumab)の第 Ⅲ相臨床試験
- 57. ユーシービージャパン株式会社の依頼によるコントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般 てんかん患者に対する Lacosamide併用療法における有効性及び安全性を評価するための二重盲検、 無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験
- 58. ユーシービージャパン株式会社の依頼によるコントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般 てんかん患者に対する Lacosamide併用療法における有効性及び安全性を評価するための二重盲検、 無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験
- 59. ユーシービージャパン株式会社によるコントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般でんかん患者に対する Lacosamide長期併用療法における安全性及び有効性を評価するための非盲検、多施設共同、継続試験
- 60. ユーシービージャパン株式会社によるコントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般でんか ん患者に対する Lacosamide長期併用療法における安全性及び有効性を評価するための非盲検、多施 設共同、継続試験
- 61. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験
- 62. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験
- 63. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験
- 64. 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
- 65. 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
- 66. 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
- 67. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした た多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験
- 68. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした た多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験
- 69. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした た多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験
- 70. MSD株式会社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
- 71. MSD株式会社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
- 72. MSD株式会社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
- 73. ノバルテイスファーマ株式会社の依頼による日本人生体肝移植患者を対象としたRAD001の第Ⅲ相試験 の継続投与試験
- 74. ノバルテイスファーマ株式会社の依頼による日本人生体肝移植患者を対象としたRAD001の第Ⅲ相試験の継続投与試験
- 75. ノバルテイスファーマ株式会社の依頼による日本人生体肝移植患者を対象としたRAD001の第Ⅲ相試験の継続投与試験
- 76. 中外製薬株式会社の依頼によるインヒビター保有血友病A患者を対象としたRO5534262の第Ⅲ相試験
- 77. 中外製薬株式会社の依頼によるトラスツズマブ エムタンシン(遺伝子組み換え)の後期第Ⅱ相試験

- 78. クリニペース株式会社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
- 79. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社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
- 80. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社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
- 81. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社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
- 82. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 肝細胞がんを対象とした第Ⅲ相試験
- 83. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 肝細胞がんを対象とした第Ⅲ相試験
- 84. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 肝細胞がんを対象とした第Ⅲ相試験
- 85. アッヴィ合同会社の依頼による日本人C型慢性肝炎患者を対象とした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
- 86. アッヴィ合同会社の依頼による日本人C型慢性肝炎患者を対象としたABT-493/ABT-530投与の有効性 及び安全性を評価するための第皿相試験
- 87. アッヴィ合同会社の依頼による日本人C型慢性肝炎患者を対象とした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
- 88. 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の維持療法におけるvedolizumab 皮下注製剤の有 効性及び安全性
- 89. 武田薬品工業株式会社の依頼によるVedolizumab皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験
- 90. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第III相試験
- 91. 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
- 92. 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
- 93. 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
- 94. 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
- 95. 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
- 96. 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患者を対象としたQGE031の継続投与試
- 97. 協和発酵キリン株式会社の依頼に依る好酸球性副鼻腔炎を対象としたKHK4563の第Ⅱ相臨床試験
- 98. 協和発酵キリン株式会社の依頼に依る好酸球性副鼻腔炎を対象としたKHK4563の第Ⅱ相臨床試験
- 99. MSD株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験
- 100. MSD株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験
- 101. MSD株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験
- 102. 大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888 の小児悪性神経膠腫患者を対象とした第1/2 相臨床
- 103. 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象としたONO-4538(ニボルマブ)の第皿相試験
- 104. 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象としたONO-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験
- 105. 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象としたONO-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験
- 106. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験
- 107. 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
- 108. 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) の第皿相試験
- 109. 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
- 110. 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
- 111. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第皿相試験
- 112. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験 113. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験
- 114. アッヴィ合同会社の依頼による第I/II相試験
- 115. アッヴィ合同会社の依頼による第I/II相試験
- 116. アッヴィ合同会社の依頼による第I/II相試験
- 117. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験
- 118. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験
- 119. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験
- 120. 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第III相試験
- 121. 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第III相試験
- 122. 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第III相試験 123. アストラゼネカ株式会社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
- 124. アストラゼネカ株式会社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

- 125. アストラゼネカ株式会社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
- 126. MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験
- 127. MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験
- 128. MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験
- 129. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による慢性C型肝炎に対するソホスブビル/velpatasvir固定用量配合錠の第皿相試験
- 130. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による慢性C型肝炎に対するソホスブビル/velpatasvir固定用量配合錠の第皿相試験
- 131. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による慢性C型肝炎に対するソホスブビル/velpatasvir固定用量配合錠の第皿相試験
- 132. 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
- 133. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫(HAE)の日本人被験者における血管性浮腫の発作予防及びブレークスルー発作の治療に対するCINRYZE®の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験
- 134. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫(HAE)の日本人被験者における血管性浮腫の発作予防及びブレークスルー発作の治療に対するCINRYZE®の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験
- 135. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫(HAE)の日本人被験者における血管性浮腫の発作予防及びブレークスルー発作の治療に対するCINRYZE®の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験
- 136. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験
- 137. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験
- 138. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験
- 139. 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
- 140. 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
- 141. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による高用量化学療法及び自家造血幹細胞移植が非適応の日本人の治療歴のない多発性骨髄腫患者を対象にJNJ-54767414(Daratumumab)をレナリドミド+デキサメタゾンと併用投与(DRd)する第Ib 相試験
- 142. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による高用量化学療法及び自家造血幹細胞移植が非適応の日本人の治療歴のない多発性骨髄腫患者を対象にJNJ-54767414(Daratumumab)をレナリドミド+デキサメタゾンと併用投与(DRd)する第Ib 相試験
- 143. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による高用量化学療法及び自家造血幹細胞移植が非適応の日本人の治療歴のない多発性骨髄腫患者を対象にJNJ-54767414(Daratumumab)をレナリドミド+デキサメタゾンと併用投与(DRd)する第Ib 相試験
- 144. MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験
- 145. アッヴィ合同会社の依頼による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ABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験
- 146. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第III 相多施設共同非盲検継続投与試験
 - 上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、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:全て承認

その他 7件

- 147. ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象としたZ-100の第III相試験
- 148. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験
- 149. 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
- 150. 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象としたONO-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験
- 151. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験
- 152. アッヴィ合同会社の依頼による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ABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験
- 153. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第III 相多施設共同非盲検継続投与試験
 - 上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、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:全て承認

- ●医師 主導治験に関する承認等
- 議題: 医師主導受託臨床研究(治験)の受入審査について 1件
 - 1. 高リスク神経芽腫に対するdinutuximab、interleukin-2、G-CSF併用療法の第Ⅱb相試験 責任医師から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議した。 審議結果:承認

議題:治験実施計画等変更申請について 3件

- 1. 非小細胞肺癌完全切除後 II -Ⅲ期のEGFR変異陽性例に対するシスプラチン+ビノレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験(多施設共同医師主導治験) 審議結果:承認
- 2. 再発膠芽腫に対するITK-1の第Ⅲ相試験

審議結果:承認

3. 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

審議結果:承認

議題: 医薬品等副作用報告について 2件

- 1. KN01のミトコンドリア脳筋症(MELAS)を対象とした多施設共同長期投与試験 審議結果:承認
- 2. KN01のミトコンドリア脳筋症(MELAS)を対象とした多施設共同長期投与試験 審議結果: 承認

議題: 新たな安全性情報について(3件)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について 3件

- 1. 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
- 2. 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
- 3. 高リスク肝芽腫に対するイリノテカン、ビンクリスチン、テムシロリムス併用療法の有効性に関する国際共 同臨床試験

上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、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:全て承認

- ●その 他に関する承認及び報告等
 - モニタリング・監査結果報告について 91件

審議結果:全て了承

- 医師主導治験のモニタリング・監査結果報告について 3件
- 1. 再発膠芽腫に対するITK-1の第Ⅲ相試験

審議結果:承認

- 2. KN01のミトコンドリア脳筋症(MELAS)を対象とした多施設共同長期投与試験 審議結果:承認
- 3. KN01のミトコンドリア脳筋症(MELAS)を対象とした多施設共同長期投与試験 審議結果:承認
- 〇 受託臨床研究について

受託臨床研究完了報告について、了承した。 製造販売承認取得について、了承した。 開発中止に関する報告について、了承した。

〇 迅速審査について

平成28年10月24日

・継続に関する承認

議題:治験実施計画等変更申請について 1件

1. 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

審議結果:承認

○ その他の報告について

その他の報告について、了承した。