

平成28年度 第10回 治験審査委員会 議事要旨

開催日時・開催場所	平成29年2月20日 17時33分 ~ 18時23分 医療法人創起会 くまもと森都総合病院 西棟地下食堂
出席者	城野昌義、鈴島 仁、吉田 健、岩橋奈穂美、山本典夫、田代賀子、和泉 孝、伊藤純子、西 遵子、坂本仁郎

(1) 前回議事録の確認

平成28年度第9回治験審査委員会議事録の確認を行った。

(2) 治験の進捗状況の報告

治験事務局より、各治験の実施状況が報告された。

(3) 新規申請審議

議題①: ユーシービージャパン株式会社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

審議内容: 治験依頼書に基づき治験実施の適否について審議した。

審議結果: 承認

(4) 継続審議

議題①: 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Baricitinib の長期安全性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題②: YL バイオロジクス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

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題③: YL バイオロジクス株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした YLB113 の第Ⅲ相試験 (継続)

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2件)、治験に関する変更申請書(1件)及び重篤な有害事象に関する報告書(4件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題④: アステラス製薬の依頼による前期第Ⅱ相試験

審議内容：治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑤：キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KLH-2109 の第Ⅱ相臨床試験

審議内容：安全性情報等に関する報告書(1件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題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

審議内容：安全性情報等に関する報告書(1件)、治験実施状況報告書(1件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

審議⑦：中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)と Ro45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験

審議内容：安全性情報等に関する報告書(1件)、治験実施状況報告書(1件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑧：中外製薬株式会社の依頼による HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌に対する一次治療としてのペルツズマブ、トラスツズマブ及びドセタキセル併用療法の有効性及び安全性を検討する製造販売後臨床試験

審議内容：治験実施状況報告書(1件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑨：中外製薬株式会社の依頼による前治療なしの HER2 陽性転移性乳癌患者における Pertuzumab + Trastuzumab + Docetaxel とプラセボ + Trastuzumab + Docetaxel の有効性及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比較試験

審議内容：治験実施状況報告書(1件)、安全性情報等に関する報告書(1件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑩：ファイザー株式会社の依頼による 1st line ER 陽性 HER2 陰性乳癌患者を対象とした PD-0332991 の国内第Ⅱ相試験

審議内容：安全性情報等に関する報告書(2件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑪：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

審議内容：安全性情報等に関する報告書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑫：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

審議内容：安全性情報等に関する報告書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑬：アッヴィ合同会社の依頼によるメトトレキサート (MTX) の使用経験のない中等症から重症の

活動性関節リウマチ患者における ABT-494 の 1 日 1 回投与による単独療法と MTX 単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

審議内容：安全性情報等に関する報告書(4 件)及び治験に関する変更申請書(2 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑭：アッヴィ合同会社の依頼によるメトトレキサート (MTX) で効果不十分な中等症から重症の活

動性関節リウマチ患者における ABT-494 単独療法と MTX との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

審議内容：安全性情報等に関する報告書(4 件)及び治験に関する変更申請書(2 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果：承認

(5)報告事項

①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相試験において、治験実施計画書 国内追加事項第 2.12 版及び別紙 1 が提出されたことが報告された。

②アステラス製薬株式会社の依頼による前期第Ⅱ相試験において、治験実施計画書 別紙 1 (西暦 2017 年 1 月 23 日付) 及び補遺 2 (西暦 2017 年 1 月 5 日付) が提出されたことが報告された。迅速審議 (西暦 2017 年 2 月 1 日付) が承認されたことが報告された。

③アッヴィ合同会社の依頼によるメトトレキサート (MTX) の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者における ABT-494 の 1 日 1 回投与による単独療法と MTX 単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験において、治験実施計画書からの逸脱に関する報告書 (西暦 2017 年 1 月 19 日付) が提出されたことが報告された。

④ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象としたダクラタスビル/アスナプレビル /BMS-791325 の第 3 相試験において、製造販売承認の取得により開発の中止等に関する報告書 (西暦 2017 年 1 月 26 日付) が提出されたことが報告された。

⑤事務局より、治験に係る標準業務手順書の変更を行ったこと及び病院の移転に伴い各依頼者へレターを発行することが報告された。

(6) 次回の IRB は、平成 29 年 3 月 21 日 (月)17:00 から開催することとなった。