

平成28年1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	平成28年1月20日（水）17:00～17:30
開催場所	仙台厚生病院 中会議室
出席委員名	稻沢慶太郎、本多卓、遠藤実、近藤典子、菅原俊一、脇田昭平、樋口晟子、遠藤希之、佐藤由美、中島繁美、高橋咲子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p><b>新規治験；議題1</b></p> <p>アステラス製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象とする ASP8273 の第Ⅲ相試験 治験実施の適否について審議した。 審議結果：承認</p> <p><b>新規治験；議題2</b></p> <p>クリニペース㈱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 治験実施の適否について審議した。 審議結果：承認</p> <p><b>議題1</b></p> <p>ジョンソン・エンド・ジョンソン㈱の依頼による G-008 の浅大腿動脈または近位膝窩動脈狭窄病変に対する第Ⅲ相試験（非盲検、既存治療比較試験） 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。</p> <p>① 治験実施計画書・治験分担医師の変更 審議結果：承認</p> <p><b>議題2</b></p> <p>日本ゴア㈱の依頼による GP1101 の大腿膝窩動脈の症候性末梢動脈疾患に対する多施設共同検証試験（単群、医療機器の試験） 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。</p> <p>① 当院で発生した当該治験機器に関する重篤な有害事象 ② 治験分担医師の変更 審議結果：承認</p> <p><b>議題3</b></p> <p>㈱メディコンの依頼による浅大腿動脈から近位膝窩動脈病変に対する MD-12-001 を用いたステント術における安全性及び有効性を検討する検証的試験（医療機器の試験） 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。</p> <p>① 当院で発生した当該治験機器に関する重篤な有害事象 ② 治験分担医師の変更</p>

	審議結果：承認
	<p><b>議題 4</b></p> <p>日本メドトロニック㈱の依頼による浅大腿動脈及び/又は近位膝窩動脈におけるアテローム性動脈硬化病変を有する患者を対象とした MDT-2113 及び標準経皮的血管形成術の有効性及び安全性を比較する無作為化臨床試験（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>
	審議結果：承認
	<p><b>議題 5</b></p> <p>日本バイオセンサーズ㈱依頼による BF-14J01 冠動脈ステント治験（医療機器の試験）</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 当院で発生した当該治験機器に関する重篤な有害事象</p> <p>② 安全性情報（海外）</p>
	審議結果：承認
	<p><b>議題 6</b></p> <p>医師主導による ZD1839 の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験（ランダム化比較試験）</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 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>② モニタリング報告書について</p>
	審議結果：承認
	<p><b>議題 7</b></p> <p>M S D(㈱)の依頼による非小細胞肺癌の MK-3475 第Ⅱ / 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 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）</p> <p>② 同意説明文書、治験薬概要書の変更</p>
	審議結果：承認
	<p><b>議題 8</b></p> <p>M S D(㈱)の依頼による転移性非小細胞肺癌 MK-3475 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 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）</p> <p>② 同意説明文書、治験薬概要書の変更</p>
	審議結果：承認

### 議題 9

M S D(株)の依頼による非小細胞肺癌を対象とした 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 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）
- ② 同意説明文書、治験薬概要書、治験実施計画書別紙の変更

審議結果：承認

### 議題 10

中外製薬(株)の依頼による肺癌患者を対象とした CH5424802 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 添付文書の変更

審議結果：承認

### 議題 11

日本イーライリリー(株)の依頼による第 I b / 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（国内・海外）

審議結果：承認

### 議題 12

中外製薬(株)依頼による MPDL3280A 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・海外）
- ③ 治験実施計画書、治験実施計画書国内追加事項、説明文書・同意文書の変更

審議結果：承認

### 議題 13

中外製薬(株)依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌を対象とした MPDL3280A 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・同意文書の変更

審議結果：承認

### 議題 14

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MPDL3280A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・同意文書の変更

審議結果：承認

#### 議題 15

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 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）
- ③ 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

#### 議題 16

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 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 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

#### 議題 17

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 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内）
- ② 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

#### 議題 18

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LY2835219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 19

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 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外）
- ② 治験実施計画書、説明文書・同意文書の変更
- ③ 治験実施状況報告

審議結果：承認

### 議題 20

アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ABT-888 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（海外）
- ③ 治験実施状況報告

審議結果：承認

### 議題 21

富山化学工業㈱の依頼による市中肺炎患者を対象とした T-4288 の臨床第 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 治験期間の延長

審議結果：承認

### 議題 22

アステラス製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ASP8273 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 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 23

プリストル・マイヤーズ㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした 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 治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験参加カードの変更

審議結果：承認

	<p><b>議題 2 4</b></p> <p>アストラゼネカ㈱の依頼による NSCLC 患者に対する一次治療における MEDI4736 と tremelimumab 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。</p> <p>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、同意説明文書、治験薬概要書、添付文書の変更 審議結果：承認</p> <hr/> <p><b>【報告事項】</b></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 「2015 年 11 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：平成 28 年 2 月 17 日（水）17:00 より