# 平成29年2月分 仙台厚生病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

平成 2 9 年 2 月 分	
開催日時	平成 29 年 2 月 15 日(水)17:00~17:40
開催場所	仙台厚生病院 中会議室
出席委員名	稲沢慶太郎、山崎哲郎、近藤典子、増田貴彦、菅原俊一、本多卓、遠藤実、
	小畑由美、中島繁美、脇田昭平、樋口晟子、佐藤昌弘、高橋咲子
議題及び審議結果	【審議事項】
を含む主な議論の	新規治験;議題1
概要	ボストン・サイエンティフィック ジャパン㈱の依頼による血栓塞栓症発症
	リスクの高い非弁膜症性心房細動患者を対象とした BSJ003W の国内医療
	環境適合性確認試験(医療機器)
	治験実施の適否について審議した。
	審議結果:承認
	新規治験;議題2
	MSD㈱の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした
	MK-3475 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
	新規治験;議題3
	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
	LY3009806 (ラムシルマブ) の第 I b / 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
	EX HX 4
	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。
	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
	審議結果:承認
	以下について報告された。
	②治験実施計画書の変更
	2条旧名 の
	議題2
	アボットバスキュラージャパン㈱の依頼による症候性慢性重度僧帽弁閉鎖 不会病に対する AVI 514 の名称記せ目覚世計録 (医療機器の試験)
	不全症に対する AVJ-514 の多施設共同単群試験(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。
	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
	審議結果:承認

# 議題3

小野薬品工業(株)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多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験 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。

① 安全性情報等に関する報告(海外)

審議結果:承認

## 議題4

医師主導による ZD1839 の非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験(ランダム 化比較試験)

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。

- ① 治験実施計画書別冊1の変更
- ② モニタリング報告書について

審議結果:承認

### 議題 5

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌の MK-3475 第 Ⅱ/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 添付文書の変更

審議結果:承認

以下について報告された。

③製造販売承認の取得

#### 議題 6

MSD㈱の依頼による転移性非小細胞肺癌 MK-3475 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 添付文書の変更

審議結果:承認

以下について報告された。

③製造販売承認の取得

#### 議題 7

MSD㈱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 添付文書の変更

審議結果:承認

# 議題8

中外製薬㈱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 治験実施計画書の変更

審議結果:承認

# 議題 9

日本イーライリリー㈱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(海外)

審議結果:承認

# 議題10

中外製薬㈱依頼による ATEZOLIZUMAB 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 治験実施計画書、治験実施計画書国内追加事項の変更

審議結果:承認

### 議題11

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

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・海外)

審議結果:承認

#### 議題 1 3

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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告(国内)
- ② Paclitaxel 6mg/ml concentrate for solution for infusion の変更

審議結果:承認

### 議題14

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(海外)

審議結果:承認

# 議題15

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)

審議結果:承認

#### 議題16

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 1 7

アステラス製薬㈱の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とする ASP8273 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(国内・海外)

審議結果:承認

### 議題18

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  ${\rm III}$ 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

ノバルティス ファーマ( の依頼による非小細胞肺がん成人患者を対象とした INC280 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20

ノバルティスファーマ( 你の依頼による非小細胞肺がん成人患者を対象とした INC280 の第 Ib/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 安全性情報等に関する報告(国内・海外)

審議結果:承認

# 議題21

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象 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)

審議結果:承認

#### 議題22

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 3 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 治験薬概要書 補遺、被験者募集 Web 広告の変更

審議結果:承認

#### 議題23

中外製薬㈱依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Atezolizumab 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 安全性情報等に関する報告(国内・海外)
- ② 被験者への支払いに関する資料の変更

審議結果:承認

# 議題24

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 atezolizumab (MPDL3280A,抗 PD-L1 抗体) 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 安全性情報等に関する報告(国内・海外)
- ② 被験者への支払いに関する資料の変更

審議結果:承認

### 議題25

中外製薬㈱の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab) 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 安全性情報等に関する報告(国内・海外)

審議結果:承認

### 議題26

中外製薬㈱の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第 I /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 安全性情報等に関する報告(国内・海外)

審議結果:承認

### 議題27

アストラゼネカ㈱の依頼による肺がん患者に対する MEDI4736 + tremelimumab の併用療法を標準化学療法と比較する第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 安全性情報等に関する報告(国内)
- ② 添付文書の変更

審議結果:承認

#### 議題28

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 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 治験実施計画書、説明文書・同意文書の変更

審議結果:承認

#### 議題29

大鵬薬品工業㈱の依頼による Pro-NETU 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 安全性情報等に関する報告(国内)

審議結果:承認

#### 議題30

富山化学工業㈱の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨

	床第 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 治験薬概要書の変更
	審議結果:承認
	議題 3 1
	富山化学工業㈱の依頼による呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシン
	の臨床第 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 治験薬概要書の変更
	審議結果:承認
	【報告事項】
	以下について報告があり、問題なく了承となった。
	① 「2017年1月度治験審査委員会の会議の記録の概要」の報告
特記事項	次回治験審査委員会開催予定日:平成29年3月15日(水)17:00より