平成29年7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29年7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 29 年 7 月 19 日 (水) 17:00~17:25
開催場所	仙台厚生病院 中会議室
出席委員名	稲沢慶太郎、遠藤実、山崎哲郎、近藤典子、齋藤武志、中島繁美、小畑由
	美、脇田昭平、樋口晟子、今野貴、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	バイエル薬品㈱の依頼による白金製剤/ペメトレキセドの併用化学療法に
	よる一次治療後に進行を認め、かつメソセリンの過剰発現を認める進行性
	又は転移性悪性胸膜中皮腫の日本人患者を対象とした、anetumab
	ravtansine (BAY 94-9343) の有効性と安全性を検討する非盲検、単群、多
	施設共同第Ⅱ相臨床試験
	治験実施の適否について審議した。
	審議結果:承認
	Table trans.
	議題 1
	㈱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。 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
	(1) 当院で発生した当該石駅機器に関する重馬な有音事象審議結果:承認
	省成和 不 · 外即
	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
	不全症に対する AV.J-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
	② 治験機器概要書の変更
	審議結果:承認
	議題3
	小野薬品工業(株)の依頼による 0N0-1162 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(国内外)
	審議結果:承認
	議題4
	㈱JIMRO の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験 (医療機器)

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(国内外)

審議結果:承認

議題 5

ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株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)

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
- ② 安全性情報等に関する報告(海外)

審議結果:承認

議題 6

ボストン・サイエンティフィック ジャパン㈱の依頼による浅大腿動脈及び 近位膝窩動脈病変の治療における BSJ011R と標準的なバルーン血管形成術 を比較するランダム化試験 (医療機器)

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 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 継続審査

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 添付文書、説明文書・同意文書の変更
- ② 継続審査

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)
- ② 継続審査

審議結果:承認

議題10

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)
- ② 治験薬概要書の変更

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)
- ② 治験薬概要書の変更、ARCTIC Study Duration memo の設定 審議結果: 承認

議題12

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 治験薬概要書の変更

審議結果:承認

議題13

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14

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15

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16

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17

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

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

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 1 9

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 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(国内外)

審議結果:承認

議題20

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21

ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株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)

審議結果:承認

議題 2 2

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を対象と した BMS-936558/BMS-734016 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、治験薬概要書、説明文書・同意書、治験参加カード、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 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)

審議結果:承認

議題 2 5

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 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 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 治験薬概要書の変更

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 安全性情報等に関する報告(国内外)

審議結果:承認

議題 2 9

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 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)

審議結果:承認

議題30

ノバルティスファーマ㈱の依頼による喘息患者を対象にQMF149の安全性及 び有効性を検討する試験

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 3 1

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 安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

議題32

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 安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

議題33

ファイザー㈱の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) 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 添付文書クリゾチニブ (ザーコリ) の変更

審議結果:承認

議題34

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

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 治験薬概要書の変更

審議結果:承認

議題35

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

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36

小野薬品工業(株)の依頼による 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第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・海外)

	② 治験実施計画書 別冊1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6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9月20日(水)17:00より