平成30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

	オールコクチュリュー (人) 15 - 22 - 15 - 12
開催日時	平成 30 年 2 月 28 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	遠藤実、本多卓、山崎哲郎、齋藤武志、菅原俊一、中島繁美、小畑由美、島田和武、
	西野美佐子、今野貴、高橋咲子
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主	新規治験;議題 1
な議論の概要	中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅱ/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
	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有害事象
	審議結果:承認
	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 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
	② 治験実施計画書(製造販売後臨床試験)、同意説明文書(製造販売後臨床試験)
	の変更
	審議結果:承認
	-W. 177
	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 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(海外)
	審議結果:承認
	議題 4
	<u> 曦越 4 </u> ㈱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 被験者募集ポスター、リーフレットの変更
- ② 血圧測定マニュアルの変更

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 安全性情報等に関する報告(海外)
- ② 治験実施状況報告

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(株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)
- ② 治験実施計画書の変更

審議結果:承認

議題7

(治験国内管理人) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン㈱の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第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(海外)

審議結果:承認

議題8

(治験国内管理人) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(㈱の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第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(海外)

審議結果:承認

議題 9

日本メドトロニック㈱の依頼による外科的大動脈弁置換に対し低リスクの患者に おける MDT-2217/MDT-2317 を用いた経カテーテル大動脈弁置換術 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10

医師主導による EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化 学療法としての Osimertinib+Bevacizumab と Osimertinib のランダム化第 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 別冊 1、説明文書・同意書、治験参加カード、 検体の取り扱い手順書、治験薬の管理に関する手順書の変更

審議結果:承認

議題11

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

審議結果:承認

議題12

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 添付文書の変更

審議結果:承認

議題13

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。

継続審査

審議結果:承認

以下について報告された。

② 製造販売承認の取得

議題14

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、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 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

審議結果:承認

議題16

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・海外)
- ② 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 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18

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19

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・海外)

審議結果:承認

議題20

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 $\mathbf m$ 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 治験薬概要書補遺の変更

審議結果:承認

議題22

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)
- ② 治験実施計画書 Administrative letter の変更
- ③ 同意撤回書、治験薬概要書補遺の変更

審議結果:承認

議題23

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 治験薬概要書補遺、被験者募集広告、Web アンケートの変更

審議結果:承認

議題24

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25

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 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27

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28

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 ${\bf III}$ 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29

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・海外)

審議結果:承認

議題30

大鵬薬品工業㈱の依頼による Pro-NETU の第 II 相試験 以下について報告された。 ① 治験終了報告書

議題31

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 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(海外)
- ③ 安全性情報等に関する資料の変更
- ④ 同意説明文書の変更

審議結果:承認

議題32

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)

審議結果:承認

議題33

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)
- ③ 治験実施計画書、同意説明文書、キイトルーダ添付文書の変更

審議結果:承認

議題34

MSD㈱の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象とした 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 安全性情報等に関する報告(国内・海外)
- ② キイトルーダ添付文書の変更
- ③ 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35

MSD(㈱の依頼による転移性非小細胞肺癌患者を対象とした INCB024360 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 治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験参加カード、キイトルーダ添付文書の変更
- ③ 治験実施計画書別紙の変更

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 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)
- ③ 治験薬概要書追補の変更

審議結果:承認

議題37

アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維持療法 としての Rovalpituzumab tesirine 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38

アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした二次療法としての Rovalpituzumab tesirine 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 同意説明文書の変更

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 「2018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30年3月28日(水)17:00より