

2021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

開催日時	2021年2月17日（水）17：00～17：35
開催場所	仙台厚生病院 海老名ホール
出席委員名	角岡信男、遠藤実、三輪弥沙子、早津幸弘、齊藤亮平、小畠由美、中島繁美、島田和武、西野美佐子、今野貴、高橋咲子
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	<p>新規治験；議題1</p> <p>第一三共㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験 治験実施の適否について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題1</p> <p>(株)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） 以下について報告された。</p> <p>① 治験終了報告</p> <p>議題2</p> <p>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） 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 審査結果：承認</p> <p>議題3</p> <p>(治験国内管理人) IQVIAサービスシーズ 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。</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 ② 安全性情報等に関する報告（海外） 審査結果：承認</p> <p>議題4</p> <p>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（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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（海外、年次報告） 審査結果：承認</p> <p>議題5</p> <p>日本メドトロニック㈱の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-</p>

2218 TMVR システムを用いた経カテーテル僧帽弁置換術—APOLLO 臨床試験（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 6

ノボ ノルディスク ファーマ㈱の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験

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 7

テルモ㈱の依頼による薬剤コーティングバルーンカテーテル TCD-17187 の多施設共同単群試験（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

審議結果：承認

議題 8

ノバルティスファーマ㈱の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象とした TQJ230 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）

② 治験実施計画書、説明同意文書の変更、被験者の募集手順（広告等）に関する資料、治験動画、リーフレットの追加

審査結果：承認

議題 9

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 安全性情報等に関する報告（国内）

審議結果：承認

議題 10

医師主導による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズマブ・ベバシズマブ併用臨床第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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 1 1

医師主導による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチニン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチニン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第 III 相比較試験

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・海外）

審議結果：承認

議題 1 2

医師主導による切除不能根治照射可能未治療 III 期非小細胞肺癌に対するデュルバルマブ（MEDI4736）と根治的放射線治療併用療法の多施設共同単群第 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）

- ② 治験薬概要書、説明同意文書の変更

審議結果：承認

議題 1 3

PD-L1 ≥ 50% の局所進行非小細胞肺癌患者に対する放射線療法なしでの Pembrolizumab+プラチナ併用化学療法の多施設共同単群第 II 相医師主導治験

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 1 4

医師主導による第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪（T790M 変異陰性/不明）もしくは第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療およびプラチナ治療後 Systemic PD（T790M 変異陰性）を示した EGFR 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第 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 安全性情報等に関する報告（国内）

審査結果：承認

議題 1 5

HER2 exon 20挿入変異陽性の進行・再発非小細胞肺癌に対するトラスツズマブ

エムタンシン（遺伝子組換え）（T-DM1）の効果を検討する多施設共同第Ⅱ相医師主導治験

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）
- ② モニタリング報告

審議結果：承認

議題 16

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）

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 モニタリング報告

審議結果：承認

議題 17

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

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 18

M S D[㈱]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 治験実施計画書 別紙の変更
- ② 添付文書の変更

審議結果：承認

議題 19

M S D[㈱]の依頼による MK-3475 の治験に参加した進行性悪性腫瘍患者を対象とした継続試験

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 20

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 毒性管理ガイドラインの変更

審議結果：承認

議題 2 1

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 安全性情報等に関する報告 (国内)

審議結果：承認

議題 2 2

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オシメルチニブの
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 2 3

アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin(ABBV-399) 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 (海外)

審議結果：承認

議題 2 4

アムジェン㈱の依頼による肺がん患者を対象とした AMG510 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)

- ② Memorandum の作成

審議結果：承認

議題 2 5

プリストル・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 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 6

プリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対
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 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

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした 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）

審議結果：承認

議題 28

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 29

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/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）

審議結果：承認

議題 30

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 説明同意文書の変更

審議結果：承認

以下について報告された。

- ① 開発の中止等に関する報告

議題 31

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 32

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 (アテゾリズマ

ブ) 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 治験分担医師の削除

審議結果：承認

議題 3 3

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab 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 3 4

中外製薬㈱の依頼による切除不能局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした
Tiragolumab 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）

審査結果：承認

議題 3 5

中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A と XL184
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 レターの作成

審査結果：承認

議題 3 6

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 と R07102122
の第 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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 3 7

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802（一般名：アレ
クチニブ）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 3 8

中外製薬㈱の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験
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）
- ② 添付文書、インタビューフォームの変更

審議結果：承認

議題 3 9

中外製薬㈱の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした R04876646 と 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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 4 0

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、年次報告）
- ② 添付文書の変更

審議結果：承認

議題 4 1

アストラゼネカ㈱の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第 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 治験実施計画書別添、治験薬概要書、説明同意文書の変更

審議結果：承認

議題 4 2

アストラゼネカ㈱の依頼による限局型小細胞肺癌（ステージ I ~ III）の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第 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 安全性情報等に関する報告（国内）
- ② 治験実施計画書、治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 4 3

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736, AZD2281 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）
- ② 説明同意文書、治験実施計画書別添、治験薬概要書の変更

審議結果：承認

議題 4 4

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オシメルチニブの製造販売後臨床試験

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（取り下げ）

審議結果：承認

議題 4 5

アストラゼネカ㈱の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブの第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）
- ③ 毒性ガイドライン、治験薬概要書、説明同意文書の変更

審議結果：承認

議題 4 6

アストラゼネカ㈱の依頼による手術及び根治的治療後の非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブの第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）
- ② 毒性ガイドライン、治験薬概要書、説明同意文書の変更

審議結果：承認

議題 4 7

アストラゼネカ㈱の依頼による上皮成長因子受容体（EGFR）変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第Ⅲ相無作為化多施設国際共同3群比較試験（NeoADAURA）

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、年次報告）

審議結果：承認

議題 4 8

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）

審議結果：承認

議題 4 9

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 治験実施計画書別紙、添付文書の変更

審議結果：承認

議題 5 0

MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした 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）

審議結果：承認

議題 5 1

MSD㈱の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-7902 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 治験薬概要書、治験薬概要書追補、治験実施計画書別紙の変更

審議結果：承認

議題 5 2

MSD㈱の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-7902 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 添付文書の変更

審議結果：承認

議題 5 3

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 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 5 4

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 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 5 5

小野薬品工業(株)の依頼による ONO-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 説明文書の変更

審議結果：承認

議題 5 6

武田薬品工業㈱の依頼による Brigatinib の第 2 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

以下について報告した。

- ① 開発中止に関する報告

議題 5 7

武田薬品工業㈱の依頼による Brigatinib の国際共同第 2 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 5 8

武田薬品工業㈱の依頼による第 1/2 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 5 9

アムジェン㈱の依頼による AMG 510 の第 I/II 相試験

	<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 安全性情報等に関する報告（海外）</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 6 0</p> <p>エーザイ㈱の依頼による第 1b/2 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 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>② 治験実施計画書、説明同意文書の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 6 1</p> <p>ヤンセン ファーマ㈱の依頼による活動期クローン病を対象としたグセルクマブの第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 安全性情報等に関する報告（海外）</p> <p>② 治験実施計画書の変更</p> <p>③ 同意説明文書の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 6 2</p> <p>ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第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 同意説明文書、治験参加カード、被験者への支払いに関する資料</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>【報告事項】</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 「2021 年 1 月度治験審査委員会の会議の記録の概要」の報告</p> <p>② 開発中止に関する報告</p>
特記事項	次回治験審査委員会開催予定日：2021 年 3 月 17 日（水）17：00 より