| 開催日時開催場所 | 西暦2013年11月15日(金) 15:58~:18:00 大阪市立総合医療センター 4階 病院会議室 |
|----------|---|
| 出席委員名 | 多田弘人、今西政仁、竹内昌司、村上洋介、今井啓介、木岡清英、髙丸賀子、 山下洋一、稲元敏能、中川文夫、三木紳一郎 |

※報告事項については「迅速審査の報告」及び「修正の上で承認」となった案件の「修正報告」 のみ掲載しています。

議題(整理番号 2169): ノバルティスファーマ株式会社の依頼による活動性先端巨大症患者又は 下垂体性巨人症患者を対象とした SOM230LAR (Pasireotide) の第 II 相 試験

<審査事項>

治験責任医師による治験の概略に関する口頭説明と、事前に配布された資料に基づき、治験実施 の妥当性について審査した。

説明文書の記載内容等について質疑応答が交わされた。

審査結果:修正の上で承認(同意説明文書を修正すること)

議題(整理番号 2170): ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による封入体筋炎患者を対象とした BYM338 の後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験

<審査事項>

治験責任医師による治験の概略に関する口頭説明と、事前に配布された資料に基づき、治験実施 の妥当性について審査した。

説明文書の記載内容等について質疑応答が交わされた。

審査結果:修正の上で承認(同意説明文書を修正すること)

議題(整理番号 2171): グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるBRAF遺伝子変異陽性非小細胞肺癌を対象とした dabrafenib 単剤及び trametinib との併用の第 II 相試験

<審査事項>

治験分担医師による治験の概略に関する口頭説明と、事前に配布された資料に基づき、治験実施の妥当性について審査した。

説明文書の記載内容等について質疑応答が交わされた。

審査結果:修正の上で承認(同意説明文書を修正すること)

議題(整理番号 2172): グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GR121167 注射液の入 院治療を必要とするインフルエンザ感染症患者に対する安全性および忍 容性の評価(国際共同第 II 相試験)

<審査事項>

治験責任医師による治験の概略に関する口頭説明と、事前に配布された資料に基づき、治験実施 の妥当性について審査した。

説明文書の記載内容等について質疑応答が交わされた。

審査結果:修正の上で承認(同意説明文書を修正すること)

議題(整理番号 2070): サノフィ株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象としたインスリングラルギン新剤型の第Ⅲ相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2071): サノフィ株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象としたインスリングラルギン新剤型の第Ⅲ相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 1917): 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68(一般名: 0rantinib)の 肝細胞癌に対する第3相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2048): 興和株式会社の依頼による C 型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象とした NIK-333 の第Ⅲ相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

議題(整理番号 2154): バイエル薬品株式会社の依頼による日本人の MRSA 感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症) 患者における BAY 1192631 の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験

<審査事項>

治験実施計画書の改訂の妥当性について審査した。

治験薬概要書の改訂の妥当性について審査した。

審査結果:承認

議題 (整理番号 1742): 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BIBW2992 第 2 相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 1771):日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による上皮成長因子 受容体(EGFR)感受性変異を有する進行肺腺癌患者を対象とした BIBW2992 第 3 相試験

<審查事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 1925): 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231(エルロチニブ塩酸塩)とベバシズマブ併用の第2相試験

<審査事項>

当該治験薬に関する措置報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

タルセバ錠の添付文書の改訂報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した

審査結果:承認

議題(整理番号 2016): エーザイ株式会社の依頼による進行性非小細胞肺癌を対象とした E7389 (一般名:エリブリンメシル酸塩)と主治医選択治療を比較する無作為 化オープン第3相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審查結果:承認

議題(整理番号 2029):ファイザー株式会社の依頼による、非小細胞肺癌患者を対象とした、 PF-00299804(一般名:Dacomitinib)とエルロチニブの比較第3相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

同意説明文書の変更の妥当性について審査した。

タルセバ錠の添付文書の改訂報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2061): 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象 とした AMG706 (Motesanib Diphosphate)のアジア共同第3相臨床試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2088): 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806

(一般名:ラムシルマブ) の第Ⅱ相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用及び研究報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2089): 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者への AMG706(Motesanib Diphosphate)継続投与オープン試験(第Ⅲ相)

<審查事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2097): 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした PRO143966

(一般名:オナルツズマブ) の第Ⅲ相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2110): 小野薬品工業株式会社の依頼による進行扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

議題(整理番号 2111): 小野薬品工業株式会社の依頼による進行非扁平上皮非小細胞肺がんに対 する多施設共同非盲検非対照試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2113): 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Nimotuzumab の 第Ⅲ相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2119): ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象 とした ipilimumab の第 III 相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果: 承認

議題(整理番号 2120): ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌を対象 とした ipilimumab の第 III 相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審查結果: 承認

議題(整理番号 2155):日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅱ相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題 (整理番号 **2166**): クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社 (治験国内管理人) の依頼による CRIZOTINIB の第 2 相試験

<報告事項>

前回の治験審査委員会で「修正のうえで承認」となった件について、説明文書・同意書が適切に修正されたことを報告した。

議題(整理番号 1630): グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による切除可能な MAGE-A3 抗原陽性の非小細胞肺癌患者を対象とした術後補助療法としての AS15 アジュバント添加 recMAGE-A3 がん免疫療法剤の有効性を評価するための、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、第3相臨床試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

保険外併用療養費等の変更について審査した。

説明補助資料の変更について審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 1805): ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059(一般名:レベチラセタム)の部分発作を有する日本人小児てんかん患者を対象とした非盲検試験(第3相試験)

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2103): ノバルティスファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の部分発作がみられる結節性硬化症患者に対する RAD001(一般名:エベロリムス)の第Ⅲ相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 1844): 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症の小児患者を対象としたアリ ピプラゾールの短期投与試験(第3相試験)

<審查事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

治験実施計画書の改訂の妥当性について審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 1845): 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症の小児患者を対象としたアリ ピプラゾールの長期継続投与試験(第3相試験)

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

治験実施計画書の改訂の妥当性について審査した。

議題(整理番号 2059): 大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール(OPC-14597)の二重盲検比較試験(第Ⅲ相試験)

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

治験実施計画書の改訂の妥当性について審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2060): 大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール(OPC-14597)の長期継続投与試験(第Ⅲ相試験)

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

治験実施計画書の改訂の妥当性について審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2055): 旭化成ファーマ株式会社の依頼によるデュピュイトラン拘縮患者を対象

とした AK160 (一般名:Collagenase clostridium histolyticum) の第

III 相試験

<審査事項>

当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、治験継続実施の妥当性について審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 1804): 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の子宮頸癌に対する第3相比較 試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2143): アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とする ASP3550 の第Ⅲ相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

治験実施計画書の改訂の妥当性について審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 1841): MS D株式会社の依頼による MK-0991(一般名: Caspofungin acetate) 第 2 相試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

議題(整理番号 1968): 多田弘人医師の依頼による非小細胞肺癌完全切除後Ⅱ-Ⅲ期の EGFR 変 異陽性例に対するシスプラチン+ビノレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化 学療法のランダム化比較第3相試験(多施設共同医師主導治験)

<審査事項>

治験分担医師の変更について審査した。

モニタリング報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題 (整理番号 2069): 原純一医師の依頼による大量メトトレキサート療法 (HD-MTX) 時に生じるメトトレキサート (MTX) 排泄遅延に対してのグルカルピターゼ (CPG2) の有効性・安全性試験

<審査事項>

治験実施計画書の改訂の妥当性について審査した。

治験薬の管理に関する手順書の改訂について審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2098): 原純一医師の依頼による難治性小児固形腫瘍患者を対象としたがんペプ チドカクテルワクチン療法の第 I 相臨床試験

<審査事項>

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

モニタリング報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2102): 原純一医師の依頼による難治性神経芽腫に対する teceleukin, CSF (mirimostim, filgrastim)併用 ch14, 18 免疫療法の実行可能性試験 および薬物動態試験 (GD2-PI)

<審査事項>

治験実施計画書の改訂の妥当性について審査した。

医薬品インタビューフォーム(ロイコプロール)の改訂について審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 2036): 中外製薬株式会社による非小細胞肺癌を対象としたベバシズマブ (一般名:ベバシズマブ、製品名:アバスチン)の第Ⅲ相試験

<審査事項>

当該試験薬で発生した副作用及び措置報告に基づき、試験継続実施の妥当性を審査した。

議題(整理番号 2049): 日本イーライリリー株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたペメトレキセドの製造販売後臨床試験

<審査事項>

当該試験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、試験継続実施の妥当性を審査した。

同意説明文書の変更の妥当性について審査した。

審査結果:承認

議題(整理番号 1842): 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるプラチナ既治療非小細胞肺癌に対するティーエスワンとドセタキセルのランダム化比較第3相臨床試験 (EAST-LC)

<審査事項>

当該試験で発生した重篤な副作用に基づき、試験継続実施の妥当性を審査した。

当該試験薬で発生した副作用報告に基づき、試験継続実施の妥当性を審査した。