

西暦2015年度 第9回 地方独立行政法人大阪市民病院機構 大阪市立総合医療センター  
受託研究審査委員会 議事概要

開催日時 開催場所	西暦2016年2月19日(金) 16:00 ~ 17:13 地方独立行政法人大阪市民病院機構 大阪市立総合医療センター MB階 第2会議室
出席委員名	依藤亨、細井雅之、竹内昌司、鈴木嗣敏、木岡清英、成子隆彦、辻美雪、 岡部美幸、稲元敏能、三木紳一郎、中川文夫、井上薫

※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。

※審査の対象となる治験に、委員が治験責任医師・分担医師として関与している場合、当該治験に係る審議及び採決の際は退席とする。

議題(整理番号 2393) : MK-3475 の有効性及び安全性を評価するための多施設共同第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 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 >
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 2277) : 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第III相国際共同試験(糖尿病性末梢神経障害性疼痛)
< 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。
同意説明文書の変更の妥当性について審査した。
電子日誌パンフレット追加の妥当性について審査した。
審査結果 : 承認

議題(整理番号 2371) : アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 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及び措置報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。
審査結果 : 承認

<報告事項>

迅速審査（2016年2月1日実施）：治験分担医師の変更を承認した。

議題（整理番号 2221）：バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した慢性心不全患者において心不全の憎悪による入院後に認められる全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験

<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 2256）：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象としたRLX030（Serelaxin）の第Ⅲ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。

同意説明文書の変更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 2288）：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb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 2365）：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

<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 2215）：エーザイ株式会社の依頼によるE6011の第Ⅰ/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。

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 2245）：武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、  
MLN0002(300mg)の第3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。

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。

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 2278）：クローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第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。

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 2310）：田辺三菱製薬株式会社による第II相試験（E14）

< 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。

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 2311）：田辺三菱製薬株式会社による第II相試験（E13）

< 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。

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 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。

審査結果：承認

議題（整理番号 2368）：塩野義製薬株式会社の依頼による S-888711 の第3相臨床試験

< 審査事項 >

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 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 >

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 2309）：武田薬品工業株式会社の依頼によるレボドパ併用下のパーキンソン病の治療における、TVP-1012(0.5mg 又は 1mg)の第2/3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 2355）：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 の第II相／第III相試験の継続投与試験

< 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 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 >

被験者の募集手順に関する資料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 2314）：アステラス製薬依頼の感染性腸炎を対象とする OPT-80 の第III相試験

< 審査事項 >

西暦2015年度 第9回 地方独立行政法人大阪市民病院機構 大阪市立総合医療センター  
受託研究審査委員会 議事概要

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。

治験責任医師及び治験分担医師の変更について審査した。

同意説明文書の変更の妥当性について審査した。

治験参加カード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 2336）：杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977X 第Ⅲ相臨床試験(市中肺炎)

< 審査事項 >

当該治験薬に関する研究報告に基づき、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 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及び措置報告に基づき、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。

審査結果：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 2184）：MSD株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ/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 2230）：アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした  
MEDI4736 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報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。

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 2253）：小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした  
ONO-4538/BMS-936558 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。

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 2254）：日本イーライリリ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  
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 2260）：アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/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 2261）：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非小細胞肺癌に  
対する第Ⅰ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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び措置報告並びに取り下げ報告に基づき、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。

予定される費用の変更について審査した。

オフエブ添付文書の改訂報告に基づき、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 2287）：アヴィンティン社の依頼による非小細胞がん患者を対象とした ABT-888  
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 2291）：メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にした  
MSB0010718C とドセタキセルを比較する第Ⅲ相非盲検試験

< 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 2315）：ファイザー株式会社の依頼による、ダコミチニブの第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 2335）：アステラス製薬株式会社依頼の ASP8273 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 2354）：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 BMS-936558 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 2369）：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806（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 2370）：日本イーライリリ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。
同意説明文書の変更の妥当性について審査した。
治験参加カード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 2380）：小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538/BMS936558 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及び措置報告並びに市販薬の使用上の注意の改訂報告に基づき、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。
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 2381）：アステラス製薬株式会社依頼の非小細胞肺癌患者を対象とする ASP8273 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及び措置報告に基づき、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 2382）：ブリストル・マイヤーズ株式会社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
< 審査事項 >
当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び措置報告並びに市販薬の使用上の注意の改訂報告に基づき、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。
審査結果：承認

議題（整理番号 2388）：クリニペース株式会社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
< 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



<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 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及び措置報告に基づき、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。

予定される費用の変更について審査した。

審査結果：承認

議題（整理番号 2269）：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有する小児患者を対象とした Lacosamide(SPM927)の長期継続投与試験（第Ⅱ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。

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 2270）：塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の Ph2/3 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 2271）：塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の長期投与試験

<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 2313）：てんかん重積状態あるいはてんかん頻発状態の患者にロラゼパムを静脈内投与したときの有効性、安全性および薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、無対照試験

<審査事項>

西暦2015年度 第9回 地方独立行政法人大阪市民病院機構 大阪市立総合医療センター  
受託研究審査委員会 議事概要

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。
<報告事項>
迅速審査（2016年1月6日実施）：被験者数の追加及び予定される費用の変更を承認した。
審査結果：承認

議題（整理番号 2324）：ONO-1101 後半第Ⅱ相／第Ⅲ相試験 小児の心機能低下における頻脈性不整脈（心房細動、辛抱粗動、上室頻拍）を対象とした多施設共同非盲検非対照試験
<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。
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。
審査結果：承認

議題（整理番号 2272）：塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の長期投与試験
<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。
予定される費用の変更について審査した。
審査結果：承認

議題（整理番号 2312）：非転移性（MO）去勢抵抗性前立腺癌男性患者を対象とした、ARN-509 の多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、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 2246）：アストラゼネカ株式会社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
< 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 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。
審査結果：承認

議題（整理番号 2394）：PI3K/AKT/mTOR 経路に変異を有する再発小細胞肺癌に対する gadatolisib(PF-05212384)の多施設共同第Ⅱ相臨床試験
< 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：承認

議題（整理番号 2323）：ALK 融合遺伝子陽性非小細胞肺癌を対象とした第Ⅱ相試験（医師主導治 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 1968）：山本良二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 >
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 >

西暦2015年度 第9回 地方独立行政法人大阪市民病院機構 大阪市立総合医療センター  
受託研究審査委員会 議事概要

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 >

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。

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 2298）：原純一医師による再生小児固形がんに対するタミパロテン(TBT)の第I相  
試験

< 審査事項 >

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 2356）：小児及び若年成人の難治急性リンパ性白血病患者に対するボルテゾミブ  
併用多剤化学療法の安全性及び薬物動態を検討する

< 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 2247）：日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿  
病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験 ―プレガ  
バリンとの非劣性試験―

< 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。

被験者の募集手順に関する資料の妥当性について審査した。

被験者募集用リーフレットの妥当性について審査した。

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重篤な副作用報告及び措置報告並びに研究報告に基づき、試験継続実施の  
妥当性を審査した。

審査結果：承認

議題（整理番号 2206）：中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CH5424802 の第  
Ⅲ相試験

< 審査事項 >

当該試験薬に関する措置報告に基づき、試験継続実施の妥当性を審査した。

アレクチニブ塩酸塩カプセル添付文書の改訂報告に基づき、試験継続実施の妥当性を審査した。

審査結果：承認