西暦2017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 受託研究審查委員会 議事概要

開催日時	西暦2018年2月16日(金) 17:00 ~ 17:30
開催場所	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
	都島センタービル5F 第3会議室
出席委員名	依藤 亨、細井 雅之、竹内 昌司、木岡 清英、成子 隆彦、川上 恵里子
	仙入 寛之、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。

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。

審查結果:承認

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

<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

整理番号 2245|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

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がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558の第皿相試験

<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。

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

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。

審査結果:承認

整理番号 2284

バイエル薬品株式会社(Global Sponsor:Cubist Pharmaceuticals.Inc.)の依頼 によるグラム陽性菌による人工呼吸器装着下院内肺炎患者を対象としたTR-701 FA(Tedizolid phosphate)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。

審査結果:承認

整理番号 2287

アッヴィ合同会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

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

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。

ブリストル・マイヤーズ スクイブ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。

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

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。

審査結果:承認

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

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 皿相試験

<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

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 第皿相試験

<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>

迅速審査(2018年1月17日実施):治験分担医師の変更を承認した。

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がん患者を対象とした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。

治験薬概要書の改訂の妥当性について審査した。

アステラス製薬株式会社依頼の非小細胞肺がん患者を対象とする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

整理番号 2382

ブリストル・マイヤーズ スクイブ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。

審查結果:承認

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 第皿相試験

<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

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>

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

整理番号 2403

武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした vedolizumab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

整理番号 2404

武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者とクローン病を対象 としたvedolizumabの第皿b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。

日本イーライリリー株式会社の依頼による強直性脊椎炎を対象としたイキセキズマブ(LY2439821)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

整理番号 2418

日本イーライリリー株式会社の依頼によるX線所見を伴わない体軸性脊椎関 節炎を対象としたイキセキズマブ(LY2439821)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

整理番号 2420

大鵬薬品工業株式会社の依頼によるパロノセトロン塩酸塩(PALO)の小児患者に対する第皿相試験

<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

整理番号 2457

武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした vedolizumab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

整理番号 2466

協和発酵キリン株式会社の依頼による体軸性脊椎関節炎患者を対象とした KHK4827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

整理番号 2467

(治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1 又はALK 遺伝子再構成陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象としたRXDX-101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。

メトトレキサート(MTX)の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウ マチ患者におけるABT-494 の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法と の第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

<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

ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-15(メラトニン)の神経発達障害 整理番号 2503 を有する小児の睡眠障害を対象とした有効性及び安全性の検討(第Ⅲ相試 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。

審查結果:承認

整理番号 2504

ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とするPF-06463922(LORLATINIB)の第皿相試験

<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

整理番号 2505

エーザイ株式会社依頼による小児部分てんかんを対象としたE2007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

整理番号 2512

アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型SCLC患者に対する一次治療に おけるデュルバルマブとトレメリムマブの第皿相試験

<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。

審查結果:承認

整理番号 2513

ノバルティス ファーマ株式会社による結節性硬化症を対象とするRAD001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。

日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした LY900014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。

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

整理番号 2522

体軸性脊椎関節炎患者を対象としたイキセキズマブ(LY2439821)の治療効果 の持続性を評価する40週間の二重盲検プラセボ対照無作為化投与中止・再 投与期間を含む104週間多施設共同長期延長試験

<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

整理番号 2532 DSP-1958の拡大治験

<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

<報告事項>

迅速審査(2018年1月18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。

整理番号 2540

第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第Ⅱ相試

<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。

治験薬概要書の改訂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

整理番号 2541

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の第皿相試験

<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。

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の第皿相試験

<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

整理番号 2543

アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象とした デュルバルマブとトレメリムマブの第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。

被験者の支払いに関する資料の変更の妥当性について審査した。

審查結果:承認

整理番号 2556

アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とするASP1517の第Ⅲ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

整理番号 2563 |原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO-4538)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:承認

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。

審查結果:承認

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 gedatolisib(PF-05212384)の多施設共同第Ⅱ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。

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。

心筋保護を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノンの有効性 を検討する臨床試験(無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験)

<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。

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

整理番号 2412

高リスク神経芽腫に対する dinutuximab、interleukin-2、G-CSF併用療法の第Ⅱ b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

整理番号 2445

血漿中cell free DNAを用いてEGFR T790M遺伝子変異が確認されたEGFR-TKI既治療非小細胞肺癌患者に対するAZD9291を用いた非盲検第二相試験

<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。

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

整理番号 2549

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

<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

<報告事項>

迅速審査(2018年1月15日実施):治験薬の管理に関する手順書の改訂について承認した。