

## 第 118 回 横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会 議事録概要

開催日時	2018 年 3 月 20 日 15 時 30 分～16 時 45 分
開催場所	横浜市立大学附属病院 第一会議室
出席委員	宮城悦子、田中章景、折館伸彦、山崎悦子、佐橋幸子、三浦百合子、増田政博、市川雅敬、鈴木重夫、相澤恵美
欠席委員	前田慎、矢尾正祐、金子猛
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題一覧</p> <p><u>審議事項・新規申し込み</u></p> <p>以下の議題について、提出された治験依頼書及び添付された資料を対象に、GCP 第 32 条 1 項に従って治験を行うことの適否について審議した。</p> <p>議題 1 ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアルツハイマー病の臨床症状の発症リスクがある被験者を対象とした CNP520 の第 II/III 相試験 審議結果：修正の上で承認</p> <p>IRB 契約医療機関からの審議依頼</p> <p>議題 2 ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアルツハイマー病の臨床症状の発症リスクがある被験者を対象とした CNP520 の第 II/III 相試験 審議結果：修正の上で承認</p> <p>議題 3 アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozin の第 III 相試験 審議結果：修正の上で承認</p> <p><u>報告事項・治験実施計画書等の修正報告</u></p> <p>以下の議題について、提出された治験依頼書及び添付された資料を対象に、GCP 第 32 条 3 項に従った審議の結果、「修正のうえ承認」と判断され、治験実施計画書等修正報告書が提出され迅速審査で承認された。</p> <p>議題 1 重症喘息対象治験薬の有効性・安全性を評価する第 III 相試験</p> <p><u>審議事項・重篤な有害事象に関する報告</u></p> <p>以下の議題について、提出された重篤な有害事象に関する資料を対象に、GCP 第 32 条 3 項に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。</p> <p>議題 1 MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第 III 相試験 審議結果：承認</p>

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 2 未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 3 若年性特発性関節炎患者を対象としたアバタセプトの国内第3相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 4 2型糖尿病患者にダパグリフロジン 10 mg を1日1回投与したときの心血管死、心筋梗塞又は虚血性脳卒中の発現率の変化を検討する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 審議結果：承認</p> <p>議題 5 MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 6 小野薬品工業株式会社依頼による胃がん患者を対象としたニボルマブの第Ⅱ／Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 7 全身型若年性特発性関節炎 (SJIA) 患者を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p><b>審議事項・安全性情報</b>  以下の議題について、提出された安全性情報等に関する報告書及び添付された資料を対象に、GCP 第32条3項に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。</p> <p>議題 1 中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験 (LIMMITLESS 試験) 審議結果：承認</p> <p>議題 2 全身型若年性特発性関節炎 (SJIA) 患者を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 3 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 の第2/3相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 4 日本イーライリリー株式会社の依頼による第1b相試験 審議結果：承認</p>
--------------------	---

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 5 日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 6 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2062430 の第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 7 日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 8 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 1b 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 9 ファイザー株式会社の依頼による白金製剤抵抗性／不応性卵巣癌患者の第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 10 ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) とアキシチニブの第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 11 アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスクの高い患者を対象とした長期アウトカム試験 審議結果：承認</p> <p>議題 12 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 の第 2/3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 13 骨転移性 CRPC を有する化学療法未治療患者における abiraterone/プレドニゾロン併用 BAY 88-8223 の第 III 相プラセボ対照比較試験 審議結果：承認</p> <p>議題 14 中等症～重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象とした BI 655066 (risankizumab) とプラセボの比較試験 審議結果：承認</p> <p>議題 15 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 16 小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験</p>
--------------------	---

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>審議結果：承認</p> <p>議題 17 武田薬品工業株式会社の依頼による日本人進行性腎細胞癌患者を対象とした Cabozantinib の第 2 相試験 審議結果：承認</p> <p>(横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属市民総合医療センター病院</p> <p>議題 18 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) 第 III 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 19 先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした Dupilumab の非盲検試験 審議結果：承認</p> <p>議題 20 EA ファーマの依頼による E6011 第 II 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 21 ソマトスタチン受容体陽性の進行性膵、消化管又は肺神経内分泌腫瘍患者を対象とした F-1520 併用下での F-1515 の第 I 相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題 22 経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人 2 型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン／リキシセナチド配合剤（リキシラン）の第 III 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 23 初発のハイリスク、ホルモン療法未治療転移性前立腺癌（mHNPC）を有する患者を対象とした、Abiraterone Acetate+低用量プレドニゾン+アンドロゲン除去療法（ADT）の併用療法と ADT 単独療法のランダム化二重盲検比較試験 審議結果：承認</p> <p>議題 24 NAFLD 患者を対象とした K-877 の第 II 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 25 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第 III 相試験（JADY） 審議結果：承認</p> <p>議題 26 アストラゼネカ株式会社の依頼による再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MEDI4736 及び Tremelimumab の第 III 相試験 審議結果：承認</p>
--------------------	--

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>(横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属病院  <b>議題 27</b> 切除不能なステージIV膀胱尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験          審議結果：承認</p> <p>(横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属市民総合医療センター病院  <b>議題 28</b> 切除不能なステージIV膀胱尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験          審議結果：承認</p> <p><b>議題 29</b> アストラゼネカ社の依頼による肺癌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併用第Ⅲ相試験          審議結果：承認</p> <p><b>議題 30</b> アストラゼネカ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Ⅲ相試験          審議結果：承認</p> <p><b>議題 31</b> 中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬（尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む）患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験          審議結果：承認</p> <p><b>議題 32</b> MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験          審議結果：承認</p> <p><b>議題 33</b> MSD 株式会社依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験          審議結果：承認</p> <p><b>議題 34</b> MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験          審議結果：承認</p> <p><b>議題 35</b> MSD 株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475 及び INCIB024360 の第Ⅲ相試験          審議結果：承認</p> <p><b>議題 36</b> 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002 (300 mg) の第 3 相試験          審議結果：承認</p> <p><b>議題 37</b> 中外製薬株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MPDL3280A およびベバシズマブの第 III 相試験</p>
--------------------	---

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>審議結果：承認</p> <p>議題 38 nemolizumab のアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験 －比較/長期継続投与試験－ 審議結果：承認</p> <p>議題 39 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 40 小野薬品工業株式会社依頼による胃がん患者を対象としたニボルマブの第Ⅱ／Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 41 未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 42 小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 43 Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第Ⅲ相継続試験 審議結果：承認</p> <p>議題 44 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象に QMF149 の安全性及び有効性を検討する試験 審議結果：承認</p> <p>議題 45 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 46 第一三共株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたキザルチニブ (AC220) の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 47 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 審議結果：承認</p> <p>議題 48 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</p>
--------------------	--

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>審議結果：承認</p> <p>議題 49 外傷性脳損傷（TBI）に起因する慢性運動障害患者における加工幹細胞（SB623）の安全性及び有効性の評価を目的とした二重盲検比較対照第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 50 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非アルコール性肝炎（NASH）に対する Selonsertib の第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 51 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変を有する非アルコール性肝炎（NASH）に対する Selonsertib の第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 52 A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent 審議結果：承認</p> <p>議題 53 中等症以上の潰瘍性大腸炎患者を対象とした TAB-UC1-MNZ, TAB-UC1-AMPC, TAB-UC1-TC の探索的試験 審議結果：承認</p> <p>議題 54 若年性特発性関節炎患者を対象としたアバタセプトの国内第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p><u>審議事項・実施状況報告</u>            以下の議題について、提出された治験実施状況報告書に関する資料を対象に、GCP 第 32 条 3 項に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。</p> <p>議題 1 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 の第 2/3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 2 日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p>
--------------------	--

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 3 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2062430 の第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 4 ファイザー株式会社の依頼による白金製剤抵抗性／不応性卵巣癌患者の第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 5 ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) とアキシチニブの第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 6 アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスクの高い患者を対象とした長期アウトカム試験 審議結果：承認</p> <p>議題 7 先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした Dupilumab の非盲検試験 審議結果：承認</p> <p>議題 8 ソマトスタチン受容体陽性の進行性膵、消化管又は肺神経内分泌腫瘍患者を対象とした F-1520 併用下での F-1515 の第 I 相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題 9 グラクソ・スミスクライン株式会社依頼による喘息患者を対象とした GSK2834425 (フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩) の国内第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 10 ノバルティス フーマ株式会社の依頼による LJN452 の第 2 相試験 審議結果：承認</p> <p>(横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属市民総合医療センター病院 議題 11 切除不能なステージ IV 膀胱尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験 審議結果：承認</p>
--------------------	--

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 12 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試験 審議結果：承認</p> <p>議題 13 中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬（尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む）患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験 審議結果：承認</p> <p>議題 14 MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 15 MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 16 NP006 の安全性及び有効性の評価 審議結果：承認</p> <p>議題 17 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 18 小野薬品工業株式会社依頼による胃がん患者を対象としたニボルマブの第Ⅱ／Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 19 未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 20 小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 21 サノフィ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象とした プラルエントの第Ⅳ相試験</p>
--------------------	--

	<p>審議結果：承認</p> <p>議題 22 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による重症喘息患者を対象に QAW039 の有効性及び安全性を評価する試験 審議結果：承認</p> <p>議題 23 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非アルコール性肝炎 (NASH) に対する Selonsertib の第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 24 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変を有する非アルコール性肝炎 (NASH) に対する Selonsertib の第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 25 若年性特発性関節炎患者を対象としたアバタセプトの国内第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p><b>審議事項・変更申請</b>        以下の議題について、提出された治験に関する変更申請書及び添付された資料を対象に、GCP 第 32 条 3 項に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。</p> <p>議題 1 全身型若年性特発性関節炎 (SJIA) 患者を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験  <b>【審議事項】</b>        • 治験実施計画書        審議結果：承認</p> <p>議題 2 日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅱ相試験  <b>【審議事項】</b>        • 治験実施計画書        審議結果：承認</p> <p>議題 3 ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) とアキシチニブの第Ⅲ相試験  <b>【審議事項】</b>        • 治験実施計画書        審議結果：承認</p>
--	---

	<p>議題 4 掌蹠膿疱症患者を対象とした CNTO 1959 の有効性及び安全性を評価する 多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> <li>・治験薬概要書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>(横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属市民総合医療センター病院</p> <p>議題 5 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) 第 III 相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> <li>・同意説明文書</li> <li>・治験参加カード</li> <li>・治験薬概要書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 6 EA ファーマの依頼による E6011 第 II 相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> <li>・同意説明文書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 7 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験(JADY)</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 8 肺がん患者に対する MEDI4736+tremelimumab の併用療法を標準化学療 法と比較する試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験責任医師の交代</li> <li>・治験分担医師および治験協力者の変更</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>(横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属病院</p> <p>議題 9 切除不能なステージ IV 膀胱尿路上皮癌患者を対象とする一次療法として の MEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準治療の 化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p>
--	--

	<p>(横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属市民総合医療センター病院  <b>議題 10</b> 切除不能なステージIV膀胱尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 11</b> MSD 株式会社依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> <li>・同意説明文書</li> <li>・契約期間の延長</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 12</b> MSD 株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475 及び INCB024360 の第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> <li>・同意説明文書</li> <li>・治験参加カード</li> <li>・添付文書</li> <li>・治験薬概要書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 13</b> 田辺三菱製薬による第Ⅱ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 14</b> 小野薬品工業株式会社依頼による胃がん患者を対象としたニボルマブの第Ⅱ／Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 15</b> ONO-4538 第Ⅲ相試験      食道がんに対する多施設共同無作為化非盲検試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p>
--	--

	<p>議題 16 小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> <li>・同意説明文書</li> <li>・治験参加カード</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 17 未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> <li>・同意説明文書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 18 Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第Ⅲ相継続試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験責任医師の交代</li> <li>・治験分担医師の変更</li> <li>・治験実施計画書</li> <li>・同意説明文書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 19 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象に QMF149 の安全性及び有効性を検討する試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 20 第一三共株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたキザルチニブ (AC220) の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・レター</li> <li>・症例追加</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 21 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</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・責任医師の交代</li> <li>・治験分担医師および治験協力者の変更</li> <li>・同意説明文書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p>
--	---

	<p>議題 22 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</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・責任医師の交代</li> <li>・治験分担医師および治験協力者の変更</li> <li>・同意説明文書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 23 外傷性脳損傷（TBI）に起因する慢性運動障害患者における加工幹細胞（SB623）の安全性及び有効性の評価を目的とした二重盲検比較対照第Ⅱ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験分担医師の変更</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 24 A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 25 富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験責任医師の交代</li> <li>・治験分担医師および治験協力者の変更</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 26 アストラゼネカ社の依頼による肺癌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併用第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書</li> <li>・同意説明文書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 27 アストラゼネカ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Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験責任医師の交代</li> <li>・治験分担医師および治験協力者の変更</li> <li>・治験参加カード</li> <li>・同意説明文書</li> <li>・治験実施計画書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p>
--	---

	<p>議題 28 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 の第 2/3 相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験責任医師の交代</li> <li>・治験分担医師および治験協力者の変更</li> <li>・同意説明文書</li> <li>・治験参加カード</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><u>報告事項（迅速審査）</u></p> <p>迅速審査を行った治験でいずれも承認された。</p> <p>議題 1 グラクソ・スミスクライン株式会社依頼による喘息患者を対象とした GSK2834425（フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩）の国内第Ⅲ相試験</p> <p>議題 2 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による LJN452 の第 2 相試験</p> <p>議題 3 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による重症喘息患者を対象に QAW039 の有効性及び安全性を評価する試験</p> <p>議題 4 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による標準的治療でコントロール不十分な喘息患者を対象とした QAW039 の第Ⅲ相安全性試験</p> <p>議題 5 ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による SP-02L の第 2 相試験</p> <p>議題 6 ファイザー株式会社の依頼による白金製剤抵抗性／不応性卵巣癌患者の第 3 相試験</p> <p><u>報告事項</u></p> <p>治験に関する変更申請に基づき、報告された。</p> <p>議題 1 中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験 (LIMMITLESS 試験)</p> <p>議題 2 中外製薬株式会社の依頼による尿路上皮膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験</p> <p>議題 3 日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>議題 4 アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスクの高い患者を対象とした長期アウトカム試験</p> <p>議題 5 大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験</p> <p>議題 6 NAFLD 患者を対象とした K-877 の第Ⅱ相試験 (横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属病院</p> <p>議題 7 切除不能なステージ IV 膀胱尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準治療の化</p>
--	--

	<p>学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験          (横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属市民総合医療センター病院</p> <p>議題 8 切除不能なステージIV膀胱尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験</p> <p>議題 9 中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬（尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む）患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験</p> <p>議題 10 MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験</p> <p>議題 11 MSD 株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475 及び INCB024360 の第Ⅲ相試験</p> <p>議題 12 小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験</p> <p>議題 13 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験</p> <p>議題 14 未治療の進行期中高悪性度非ホジキンリンパ腫を対象とした RG7159 第Ⅲ相試験</p> <p>議題 15 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</p> <p>議題 16 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</p> <p>議題 17 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非アルコール性肝炎 (NASH) に対する Selonsertib の第3相試験</p> <p>議題 18 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変を有する非アルコール性肝炎 (NASH) に対する Selonsertib の第3相試験</p> <p>議題 19 生化学工業株式会社の依頼による SI-613 の変形性関節症患者を対象とした第Ⅲ相試験</p>
	<p><u>報告事項（終了）</u></p> <p>治験終了報告書に基づき、報告された。</p> <p>議題 1 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした GSK2834425 (フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩) の第Ⅲ相試験</p> <p>議題 2 富山化学工業株式会社の依頼による呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験</p>

以上