

## 第90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	2015年10月20日 15時30分～16時30分
開催場所	横浜市立大学附属病院 第一会議室
出席委員	齊藤知行、前田慎、西川能治、田中章景、折館伸彦、金子猛、山崎悦子、西野均、山口健太郎、鈴木重夫、相澤恵美
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>議題1 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  <b>【報告事項】</b>        • 治験実施計画書等修正報告書に基づき報告された</p> <p>議題2 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるS-1子宮頸癌に対する第3相比較試験  <b>【審議事項】</b>        • 安全性情報について、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  <b>審議結果：</b>承認</p> <p>議題3 アリピプラゾールの統合失調症の小児患者を対象とした長期継続投与試験  <b>【審議事項】</b>        • 安全性情報について、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  <b>審議結果：</b>承認</p> <p>議題4 アッヴィ合同会社の依頼による非感染性のぶどう膜炎患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の第III相試験  <b>【審議事項】</b>        • 安全性情報について、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  <b>審議結果：</b>承認  <b>【報告事項】</b>        • 治験に関する変更申請書に基づき、報告された</p> <p>議題5 アステラス製薬依頼の前立腺癌患者を対象とするMDV3100の第III相試験  <b>【審議事項】</b>        • 治験薬概要書の改訂について、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  <b>審議結果：</b>承認</p>

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>議題 6 血管新生阻害剤による治療歴を有する進行性又は転移性淡明細胞型腎細胞がん患者において ONO-4538/BMS-936558 とエベロリムスを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 7 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</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 8 プラチナ製剤による治療後に進行又は再発した転移性又は切除不能な尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブ単群の第Ⅱ相試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 9 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+アンドログン除去療法（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</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書の改訂について、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</li> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、審議した</li> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 10 アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患者を対象とした第Ⅲ相試験 治験薬：チカグレロル</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>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 11 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><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul> <p>議題 12 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 (JADV)</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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 審議結果：承認</li> </ul> <p>議題 13 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 (JADZ)</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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 審議結果：承認</li> </ul> <p>議題 14 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>・安全性情報について、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 審議結果：承認</li> </ul> <p>議題 15 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</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・院内で発生した重篤な有害事象報告を受けて、治験を継続して実施することの妥当性について審議した</li> <li>・安全性情報について、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 審議結果：承認</li> </ul> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul>
--------------------	---

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 16 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるループス腎炎患者を対象とした BMS-188667 (アバタセプト) の第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書等の改訂について、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</li> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 17 メトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトの第Ⅳ相臨床試験</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul> <p>議題 18 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><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 19 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</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 20 SME3110 (フルボキサミンマレイン酸塩) の小児強迫性障害患者を対象とした第 III 相臨床試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 21 バイオジエン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul>
--------------------	---

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>議題 22</b> 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</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験期間が 1 年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した 審議結果：承認</li> </ul> <p><b>議題 23</b> 乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験（継続長期投与試験）</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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 審議結果：承認</li> </ul> <p><b>議題 24</b> 協和発酵キリン株式会社の依頼による皮膚 T 細胞性リンパ腫患者を対象とした KW-0761(モガムリズマブ)の第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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 審議結果：承認</li> </ul> <p><b>議題 25</b> GSK1358820 の痙攣性発声障害患者を対象とした第Ⅱ相/Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・モニタリング報告書について審議した</li> <li>・安全性情報について、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 審議結果：承認</li> </ul> <p><b>議題 26</b> 武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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 審議結果：承認</li> </ul> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul> <p><b>議題 27</b> クローン病の治療における、MLN0002 (300 mg) の第 3 相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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 審議結果：承認</li> </ul>
--------------------	---

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>議題 28</b> 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002 (300 mg) の第3相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 29</b> ノバルティスファーマ株式会社の依頼による遺伝性周期性発熱症候群 (TRAPS, HIDS, 又は crFMF) 患者を対象とした ACZ885 の第III相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 30</b> 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</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・院内で発生した重篤な有害事象報告を受けて、治験を継続して実施することの妥当性について審議した</li> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul> <p><b>議題 31</b> MSD 株式会社の依頼による第 I 相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>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</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 33</b> 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</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・院内で発生した重篤な有害事象報告を受けて、治験を継続して実施することの妥当性について審議した</li> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>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><b>議題 34 MSD 株式会社の依頼による MK5592 第Ⅲ相臨床試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 35 2型糖尿病患者を対象とした semaglutide の単独療法の安全性及び有効性の検討</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・添付文書の改訂について、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</li> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul> <p><b>議題 36 中外製薬株式会社の依頼による高安動脈炎患者を対象とした MRA-SC の第Ⅲ相試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 37 ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象とした Z-100 の第 III 相試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験期間が 1 年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 38 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹を対象としたオマリズマブの第Ⅲ相試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 39 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</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul>
--------------------	--

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>議題 40 MK-5172 及び MK-8742 の併用投与試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 41 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</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 42 遺伝性血管性浮腫の急性発作を発現した日本人患者を対象とした icatibant の非盲検試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書の改訂について、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</li> <li>・安全性情報について、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</li> <li>・新たに追加された被験者への提供資料等について、当該資料を用いて患者さんに説明を行うことの妥当性について審議した</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 43 中等症から重症のアトピー性皮膚炎成人患者に対する DUPILUMAB 単剤療法の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相検証的試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 44 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</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul>
--------------------	---

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 45 アトピー性皮膚炎患者の治療反応の維持を目的とする、DUPILUMAB 単剤療法における異なる投与レジメンの有効性および安全性を評価する第 III 相無作為化二重盲検プラセボ対照試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>新たに追加された被験者への提供資料等について、当該資料を用いて患者さんに説明を行うことの妥当性について審議した</li> <li>安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 46 Celgene Corporation の依頼によるベーチェット病を有する患者を対象とした第 III 相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 47 アリセプトのレビー小体型認知症（DLB）を対象とした製造販売後臨床試験</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>治験に関する変更申請書に基づき、報告された</li> </ul> <p>議題 48 内転型痙攣性発声障害に対するチタンブリッジを用いた甲状腺形成術 2 型による治療</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>治験実施計画書の改訂について、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</li> <li>モニタリング報告書について審議した</li> <li>監査計画書について審議した</li> <li>同意説明文書の改訂を受けて、当該資料を用いて患者さんに説明を行うことの妥当性について審議した</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 49 日本人 2 型糖尿病患者を対象とした NN2211 の有効性及び安全性の検討</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>安全性情報について、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</li> </ul> <p>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><b>議題 50 アストラゼネカ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</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 51 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）</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 52 アステラス製薬株式会社の依頼による ASP1941 の第 II 相試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・添付文書の改訂について、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</li> <li>・同意説明文書の改訂を受けて、当該資料を用いて患者さんに説明を行うことの妥当性について審議した</li> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 53 日本人 C 型慢性肝炎患者を対象とした ABT-450/r/ABT-267 投与の有効性及び安全性を評価するための第 III 相試験</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について、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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験終了報告書に基づき、本試験の終了が報告された</li> </ul> <p><b>議題 54 G-1 の関節症性乾癬患者を対象とした多施設共同試験</b></p> <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験終了報告書に基づき、本試験の終了が報告された</li> </ul>
--------------------	---

以上