第 111 回 埼玉医科大学国際医療センター治験 IRB 会議の記録の概要

	第 111 回 埼玉医科大学国際医療センター治験 IRB 会議の記録の概要
開催日時	平成29年9月27日(水) 17:00 ~ 18:35
開催場所	埼玉医科大学国際医療センター 管理棟3階 大会議室
出席	藤原恵一、大崎昭彦、西川 亮、畝川芳彦、髙尾昌樹、岩永史郎、麻生範雄、神山信也、
委員名	渡邊温子、奥田晶彦、松戸 創、土屋儀志子、池澤敏幸、西山広美、田口絵莉子、
	山田 克、五十嵐 京、坂本香織、石井正幸
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主 な議論の概要	議題① アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈 瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの
は競跚の似女	猫はくも戻り山血に対してすりにつて神を実施した思有を対象としたグラブセンダンの 第Ⅲ相試験
	プロヤロス
	いて審議した。
	審議結果:保留
	議題② 再発又は難治性成人 T 細胞白血病リンパ腫を対象とした HBI-8000 の第 2b 相
	試験
	これまでに得られている非臨床試験、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性につ
	いて審議した。
	審議結果:承認
	 議題③ アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈
	磁圏◎
	□相試験
	これまでに得られている非臨床試験、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性につ
	いて審議した。
	審議結果:保留
	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
	│ ^級 │ 治験分担医師変更、実施状況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 │
	本議した。
	審議結果:承認
	議題⑤ ファイザー株式会社の依頼による未治療の卵巣癌を対象とした AVELUMAB の第3
	相試験
	治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き
	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
	 議題⑥ メルクセローノ株式会社依頼による胃腺癌または胃食道接合部腺癌を対象にし
	破趨⑤ ブルフピローブ 保氏芸性医療による胃臓温なたは胃及遺疫日間脈温を対象にじ た維持療法としての MSB0010718C と一次化学療法の継続とを比較する第Ⅲ相非盲検試験
	同意説明文書・治験薬概要書・治験実施計画書 別紙 改訂、実施状況、当該治験薬で
	発生した重篤な副作用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
	議題⑦ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
	治験実施計画書改訂、実施状況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。
	甘
	審議結果:承認
1	

議題⑧ 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象とした 0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験

治験実施計画書改訂、治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題9 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅲ相試験

治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 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

議題⑩ 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ相試験

治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 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

議題① 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんに対する術後補助化学療法における 多施設共同二重盲検無作為化試験

治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 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

議題① 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を対象と BMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験

治験実施計画書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題③ 0N0-4538 第 II/III 相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験 治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 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

議題14 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I / Ⅱ 相試験

治験分担医師変更、実施状況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

議題⑤ ブライトパス・バイオ株式会社依頼による前立腺癌に対するプラセボ対照第Ⅲ 相二重盲検比較試験

治験実施計画書改訂、治験分担医師変更、実施状況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

議題⑯ 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

治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した当院の重篤な有害事象、当該治験薬で発生した重篤な副作用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。

議題① MSD 株式会社の依頼による切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ 乳癌の化学療法未治療患者を対象とした MK-3475 及び化学療法併用投与とプラセボ及び 化学療法併用投与を比較する二重盲検、無作為化、第皿相試験(KEYNOTE-355)

治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題⑱ MSD 株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験

治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 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

議題⑨ 協和発酵キリン株式会社の依頼による進行・再発乳癌患者を対象とした KHK2375 の第 II 相臨床試験

治験実施計画書・同意説明文書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題② (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進行非小細胞肺癌患者を対象とした BI 695502 の第3 相試験

治験実施計画書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題② 大塚製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とした SGI-110 の 第皿相試験

治験実施計画書改訂、実施状況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

議題② (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再発又は難治性末梢性 T 細胞リンパ腫を対象とした HBI-8000 の第 2b 相試験同意説明文書・治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題② 第一三共株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたデノスマブの第Ⅲ相 試験

治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 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

議題② 第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験

治験分担医師変更、実施状況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

議題® アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験

治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 治験を実施することの妥当性について審議した。

議題® 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行又は転移性軟部組織肉腫を有する患者において olaratumab 及びドキソルビシンの併用投与とプラセボ及びドキソルビシンの併用投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相臨床試験

治験実施計画書改訂、治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題② アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験

治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 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

議題® 婦人科腫瘍科 吉田 裕之 准教授が実施している標準的な一次治療であるプラチナ/タキサン併用化学療法とベバシズマブ (化学療法との併用及び維持療法)による治療を受けた進行 (FIGO ⅢB-Ⅳ期) 高悪性度漿液性又は類内膜卵巣癌、卵管癌又は腹膜癌患者を対象に olaparib をプラセボと比較するランダム化、二重盲検、第Ⅲ相試験

モニタリング報告書、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題② 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書改訂、治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題⑩ 婦人科腫瘍科 吉田 裕之 准教授が実施している再発プラチナ感受性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌女性患者を対象にオラパリブ単剤又はセジラニブとオラパリブの 併用を標準的なプラチナベースの化学療法と比較する第Ⅲ相試験

Monitoring Report(2)、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題の 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

当該治験薬で発生した当院の重篤な有害事象、当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題② アストラゼネカ株式会社の依頼による初回化学療法を受けた BRCA 変異を有する 進行卵巣がん患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® 大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第 II 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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。

議題の 中外製薬株式会社の依頼による R04368451 (Pertuzumab) と Ro45-2317 (Trastuzumab) の早期乳癌患者を対象とした第皿相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした R05304020 と R04368451の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題の 中外製薬株式会社の依頼による筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® 日本化薬株式会社の依頼による CT-P6 の早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相臨床 試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題⑩ 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題⑩ 小野薬品工業株式会社の依頼による再発/難治性の中枢神経系原発リンパ腫 (PCNSL) 又は再発/難治性の精巣原発リンパ腫 (PTL) を対象としたニボルマブの非盲検単群 2 コホート第 II 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題⑪ 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

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題の MSD 株式会社の依頼による転移性トリプルネガティブ乳癌 (mTNBC) の患者を対象とした治験担当医師選択治療群の化学療法に対する MK-3475 の非盲検、無作為化、第Ⅲ相試験 (KEYNOTE-119)

当該治験薬で発生した重篤な副作用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。

議題⑩ MSD株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ相臨床試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題⑩ 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 当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題の ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) の第皿相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® バイエル薬品株式会社の依頼による塞栓源を特定できない塞栓性脳卒中(ESUS)発症後間もない患者を対象とする再発性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制におけるリバーロキサバン(15 mg 1 日 1 回投与)のアスピリン(100 mg)に対する有用性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、タブルダミー、実薬対照、イベント主導型、第Ⅲ相優越性試験(NAVIGATE ESUS)

当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に関係する海外措置報告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

議題⑩ 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塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラート(110 mg又は 150 mg、経口 1 日 2 回)の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル酸(100 mg経口 1 日 1 回)と比較するランダム化、二重盲検試験(RE-SPECT ESUS)

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象とした AMN107 (ニロチニブ) の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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。

議題⑩ 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題の バイエル薬品株式会社の依頼による転移性 HER2 陰性、ホルモン受容体陽性の骨転移を有する乳癌患者に対するエキセメスタンとエベロリムス併用下での塩化ラジウム-223 の第 II 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® 小野薬品工業株式会社の依頼による 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

当該治験薬で発生した重篤な副作用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

議題® 乳腺腫瘍科 大崎 昭彦 教授が実施している Triple negative 乳癌における、エリブリンメシル酸塩を用いた術前化学療法多施設共同無作為化第 II 相臨床試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用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

【報告事項】

以下の迅速審査について報告された。

議題① メルクセローノ株式会社依頼による胃腺癌または胃食道接合部腺癌を対象にした維持療法としての MSB0010718C と一次化学療法の継続とを比較する第Ⅲ相非盲検試験治験分担医師変更

(平成 29 年 9 月 4 日 (月) 実施:承認)

特記事項

特になし