和歌山県立医科大学治験審査委員会 会議の記録の概要

	和歌山宗立区科人子冶歌番宜安貝云 云磯の記録の概安
開催日時	平成 29 年 10 月 24 日(火)18:00~19:35
開催場所	管理棟2階 C会議室
出席委員名	重松隆、山本信之、原勲、岩城久弥、角谷知恵美、出口博之、大石博晃、水本一弘、池田裕明、武田眞太郎、稲葉真也
議題及び審 議結果を含	審議事項
む主な議論	【新規申請 3件】
の概要	治験及び製造販売後調査の実施の妥当性について審議を行った。
	①2-29035C「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者におけるゾレア皮下投与時の安全性及び有効性を検討する特定使用成績調査」 審議結果:承認
	②1-29019A「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」審議結果:修正の上で承認
	③1-29020A「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」 審議結果:修正の上で承認
	【有害事象報告 13 件】 院内で発生した重篤な有害事象報告を受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。
	①1-28019A「株式会社 JIMRO の依頼による急性期脳梗塞に対する T-01 の有効性及び安全性に関する多施設共同試験」(第2報、2017.9.7報告) 審議結果:承認
	②1-28019A「株式会社 JIMRO の依頼による急性期脳梗塞に対する T-01 の有効性及び安全性に関する多施設共同試験」(第2報、2017.9.7報告) 審議結果:承認
	③1-28021A「丸石製薬株式会社の依頼による急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした MR11A8 の第3相試験」(第1報、2017.9.16報告) 審議結果:承認
	④1-28021A「丸石製薬株式会社の依頼による急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした MR11A8 の第 3 相試験」(第 1 報、2017. 9. 16 報告) 審議結果:承認
	⑤1-28021A「丸石製薬株式会社の依頼による急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした MR11A8の第3相試験」(第1報、2017.10.2報告) 審議結果:承認
	⑥1-28021A「丸石製薬株式会社の依頼による急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした MD11A8の第24号験」(第24、2017,10.24年)

MR11A8の第3相試験」(第2報、2017.10.2報告)

審議結果:承認

⑦1-28022A「シミック・シフトゼロ株式会社(治験国内管理人)の依頼による第 I 相試験」 (第 1 報、2017. 9. 11 報告)

審議結果:承認

⑧1-28022A「シミック・シフトゼロ株式会社(治験国内管理人)の依頼による第Ⅰ相試験」 (第1報、2017.9.19報告)

審議結果:承認

⑨1-28022A「シミック・シフトゼロ株式会社(治験国内管理人)の依頼による第 I 相試験」 (第 1 報、2017, 9, 19 報告)

審議結果:承認

⑩1-28022A「シミック・シフトゼロ株式会社(治験国内管理人)の依頼による第 I 相試験」 (第 2 報、2017. 9. 29 報告)

審議結果:承認

①1-29002A「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」(第 4 報、2017. 9. 11 報告)

審議結果:承認

⑩1-29006A「バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第 III 相試験」(第1報、2017. 9.6 報告)

審議結果:承認

③1-29006A「バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第 III 相試験」(第2報、2017.9.14報告)

審議結果:承認

【変更申請 23件】

下記資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。

①1-24013A「アボットバスキュラージャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患被験者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験」

変更内容:同意説明文書の改訂

審議結果:承認

②1-27014A「塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした S-588410 第3相 臨床試験」

変更内容:被験者の募集手順に関する資料の改訂

審議結果:承認

③1-28008A「ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第3相試験」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書の改訂

審議結果:承認

④1-28010A「中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の 第Ⅲ相試験」

変更内容:同意説明文書の改訂

⑤1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いて EGFRT790M 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」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書の改訂

審議結果:承認

⑥1-28015A「サノフィ株式会社の依頼によるアリロクマブの第4相試験」

変更内容:添付文書の改訂

審議結果:承認

⑦1-28016A「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 皮下注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」

変更内容:治験参加用ガイドの改訂

審議結果:承認

⑧1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膵癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ラン ダム化比較試験」

変更内容:治験製品の管理に関する手順書の改訂

審議結果:承認

⑨1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膵癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験 I

変更内容:被験者の募集手順に関する資料の改訂

審議結果:承認

⑩1-28024A「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/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」

変更内容:同意説明文書の改訂

審議結果:承認

⑪1-28024A「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/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」

変更内容:被験者の募集手順に関する資料の改訂

審議結果:承認

⑩1-28025A「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Ⅲ相試験」

変更内容:同意説明文書、被験者の募集手順に関する資料の改訂

審議結果:承認

③1-29001A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験」

変更内容:被験者の募集手順に関する資料の改訂

審議結果:承認

⑭1-29004A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

変更内容:同意説明文書、治験参加カード、被験者の募集手順に関する資料の改訂

議題及び審 議結果を含

の概要

議結果を含む主な議論

(151-29005A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードの改訂

審議結果:承認

(⑥1-29007A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による MTX 効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験」

変更内容:被験者の募集手順に関する資料

審議結果:承認

①1-29008A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による MTX 未治療の関節リウマチ 患者を対象とした Filgotinib の第皿相試験」

変更内容:被験者の募集手順に関する資料

審議結果:承認

®1-29009A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験」

変更内容:同意説明文書、治験参加カード、被験者の募集手順に関する資料の改訂

審議結果:承認

⑨1-29010A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験 I

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードの改訂

審議結果:承認

⑩1-29012A「小野薬品工業株式会社の依頼による 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」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書、被験者の募集手順に関する資料の改訂

審議結果:承認

②1-29013A「第三内科・赤松弘朗の申請による治療抵抗性小細胞肺癌に対するペムブロリズマブ+アムルビシンの第II相試験」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書の改訂

審議結果:承認

②1-29013A「第三内科・赤松弘朗の申請による治療抵抗性小細胞肺癌に対するペムブロリズマブ+アムルビシンの第Ⅱ相試験」

変更内容:治験実施計画書、治験薬の管理に関する手順書の改訂

審議結果:承認

②1-29016A「第三内科・赤松弘朗の申請による EGFR-TKI に不応となった T790M 陽性、進行・再発肺腺癌を対象としたオシメルチニブ+ラムシルマブの第 I b 相試験」

変更内容:治験実施計画書、同意説明文書、治験薬の管理に関する手順書の改訂

審議結果:承認

【安全性情報 102件】

2017 年 8 月 28 日~2017 年 10 月 5 日に報告された安全性情報について、引き続き治験 を継続することの妥当性について審議を行った。

1 · 1-26020A「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 と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」(2017. 8. 28 報告)

2・1-27004A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験」(2017.8.28 報告)

審議結果:承認

3・1-28001A「中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab)の第Ⅲ相試験」(2017. 8. 28 報告)

審議結果:承認

- 4・1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による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」(2017.8.28 報告) 審議結果: 承認
- 5・1-28024A「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/BMS-734016 の第皿相試験」(2017. 8.30 報告) 審議結果: 承認
- 6・1-26009A「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 0N0-4538/BMS-936558の第Ⅲ相試験」(2017.8.31 報告) 審議結果:承認
- 7・1-27013A「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 0N0-4538/BMS-936558の第Ⅲ相試験」(2017.8.31 報告) 審議結果:承認
- 8・1-25008A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第 lb/II 相試験」(2017.9.1 報告)

9・1-28022A「シミック・シフトゼロ株式会社(治験国内管理人)の依頼による第 I 相試験」(2017. 9. 1 報告)

審議結果:承認

審議結果:承認

- 10・1-27008A「サノフィ株式会社の依頼による先行する 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」(2017.9.4 報告) 審議結果: 承認
- 11・1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による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」(2017.9.4 報告) 審議結果: 承認
- 12・1-28017A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 第Ⅲ相試験 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」(2017.9.4 報告) 審議結果:承認
- 13・1-27010A「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」(2017. 9. 5 報告) 審議結果: 承認
- 14・1-28009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-114 の第 II 相試験」(2017. 9.5 報告)

審議結果:承認

15・1-29002A「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」(2017.9.5 報告)

審議結果:承認

16・1-27016A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I b/第皿相試験」(2017.9.6 報告)

審議結果:承認

17・1-28007A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 悪性中皮腫を対象とした II 相試験」(2017.9.6 報告)

審議結果:承認

18・1-28024A「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/BMS-734016 の第皿相試験」(2017.9.6 報告)

審議結果:承認

19・1-26003A 「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 (300 mg) の第3相試験」(2017.9.8 報告)

審議結果:承認

20・1-26004A「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002 (300 mg) の第3相試験」(2017.9.8 報告)

審議結果:承認

21・1-26020A「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 と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」(2017.9.8 報告)

審査結果:承認

22・1-27019A「アステラス製薬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 ASP8273 の第Ⅲ相試験」(2017. 9. 8 報告)

審議結果:承認

23・1-29001A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験」(2017.9.11 報告)

審議結果:承認

24・1-29012A「小野薬品工業株式会社の依頼による 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」(2017.9.11 報告)

審査結果:承認

25・1-27010A「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」(2017. 9. 12 報告)

審議結果:承認

26・1-27011A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大 腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性 及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相, 多施設共同, プラセボ対照二重盲検比較試 験」(2017, 9, 12 報告)

審議結果:承認

27・1-27018A「大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-0HP の第Ⅲ相試験」(2017. 9. 12 報告)

28・1-28025A「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Ⅲ相試験」(2017, 9, 12 報告)

審議結果:承認

29・1-29002A「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」(2017.9.12 報告)

審議結果:承認

30・1-26009A「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 0N0-4538/BMS-936558の第Ⅲ相試験」(2017.9.13 報告)

審議結果:承認

31・1-27013A「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 0N0-4538/BMS-936558の第Ⅲ相試験」(2017.9.13 報告)

審議結果:承認

32・1-28024A「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/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」(2017, 9, 13 報告)

審議結果:承認

33・1-29015A「小野薬品工業株式会社から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」(2017.9.13 報告)

審査結果:承認

34・1-26020A「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 と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」(2017. 9. 14 報告)

審議結果:承認

35 • 1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による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」(2017.9.14 報告)

審議結果:承認

36・1-29003A「第二外科・山上裕機の申請による転移性膵癌に対する新規 WT1 ペプチドワクチン療法の第 I 相医師主導治験」(2017.9.14 報告)

審査結果:承認

37・1-25008A「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」(2017.9.15 報告)

審査結果:承認

38・1-26001A「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」(2017.9.19 報告)

審議結果:承認

39・1-26005A「アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者 を対象として高用量のアダリムマブでの導入療法及び維持療法を標準用量と比較す る多施設共同無作為化二重盲検試験」(2017.9.19 報告)

審議結果:承認

40・1-27008A「サノフィ株式会社の依頼による先行する 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」(2017.9.19 報告)

41・1-27010A「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」(2017, 9, 19 報告)

審議結果:承認

42・1-29002A「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」(2017.9.19 報告)

審議結果:承認

43・1-28022A「シミック・シフトゼロ株式会社(治験国内管理人)の依頼による第 I 相試験」(2017.9.20 報告)

審議結果:承認

44・1-28024A「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/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」(2017. 9. 20 報告)

審議結果:承認

45・1-29015A「小野薬品工業株式会社から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」(2017.9.20報告)

審査結果:承認

46・1-28007A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 悪性中皮腫を対象とした Ⅱ 相試験」(2017.9.21 報告)

審議結果:承認

47・1-26003A「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 (300 mg) の第3相試験」(2017.9.22報告)

審議結果:承認

48・1-26004A「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002 (300mg) の第3相試験」(2017.9.22報告)

審議結果:承認

49・1-27016A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I b/第皿相試験」(2017.9.22 報告)

審議結果:承認

50・1-28019A「株式会社 JIMRO の依頼による急性期脳梗塞に対する T-01 の有効性及び安全性に関する多施設共同試験」(2017.9.22 報告)

審査結果:承認

51・1-29013A「第三内科・赤松弘朗の申請による治療抵抗性小細胞肺癌に対するペムブロリズマブ+アムルビシンの第II相試験」(2017.9.22 報告)

審査結果:承認

52・1-25007A「ブライトパス・バイオ株式会社の依頼による ITK-1 の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」(2017.9.25 報告)

審議結果:承認

53・1-26009A「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 0N0-4538/BMS-936558の第Ⅲ相試験」(2017.9.25 報告)

審議結果:承認

54・1-26019A「メルクセローノ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象にした avelumab

(MSB0010718C) とドセタキセルを比較する第 III 相非盲検試験」(2017.9.25 報告)

審議結果:承認

55・1-26020A「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 と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」(2017. 9. 25 報告)

審査結果:承認

56・1-27013A「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 0N0-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2017. 9. 25 報告)

審議結果:承認

57・1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による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」(2017.9.25 報告)

審議結果:承認

58・1-29004A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象と した Filgotinib の第 II / III 相試験」(2017. 9. 25 報告)

審議結果:承認

59・1-29005A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象と した Filgotinib の継続投与試験」(2017. 9. 25 報告)

審議結果:承認

60・1-29006A「バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第 III 相試験」(2017. 9. 25 報告)

審議結果:承認

61・1-29007A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による MTX 効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第皿相試験」(2017. 9. 25 報告)

審議結果:承認

62・1-29008A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による MTX 未治療の関節リウマチ 患者を対象とした Filgotinib の第皿相試験 (2017.9.25 報告)

審議結果:承認

63・1-29009A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第皿相試験」(2017. 9. 25 報告)

審議結果:承認

64・1-29010A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験」(2017.9.25 報告)

審査結果:承認

65・1-29015A「小野薬品工業株式会社から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」(2017.9.25 報告)

審査結果:承認

66・1-26006A「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 II 相試験」(2017. 9. 26 報告)

審議結果:承認

67・1-26010A「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」(2017. 9. 26 報告)

審議結果:承認

68・1-27010A「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」(2017. 9. 26 報告)

審議結果:承認

69・1-28005A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験,及び非盲検非対照長期継続投与試験」(2017.9.26 報告)

審議結果:承認

70・1-28025A「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Ⅲ相試験」(2017. 9. 26 報告)

審議結果:承認

71・1-29002A「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」(2017. 9. 26 報告)

審議結果:承認

72・1-29012A「小野薬品工業株式会社の依頼による 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」(2017.9.26 報告)

審査結果:承認

73・1-25008A「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」(2017.9.27 報告)

審議結果:承認

74・1-26009A「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 0N0-4538/BMS-936558 の第皿相試験」(2017. 9. 27 報告)

審議結果:承認

75・1-27013A「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 0N0-4538/BMS-936558の第Ⅲ相試験」(2017.9.27報告)

審議結果:承認

- 76・1-28017A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 第Ⅲ相試験 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」(2017.9.27 報告) 審議結果:承認
- 77・1-28020A「アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間へモグロビン 尿症 (PNH) 患者を対象とした第Ⅲ相試験」(2017. 9. 27 報告)

審議結果:承認

78・1-28024A「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/BMS-734016 の第皿相試験」(2017. 9. 27 報告)

審議結果:承認

79・1-29001A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第皿相試験」(2017. 9. 27 報告)

審議結果:承認

80・1-27011A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性

及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相, 多施設共同, プラセボ対照二重盲検比較試験」(2017, 9, 28 報告)

審議結果:承認

81・1-28007A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 悪性中皮腫を対象とした II 相試験」(2017.9.28 報告)

審議結果:承認

82・1-28023A「MSD 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 MK-3475 の第 皿相試験」(2017.9.28 報告)

審議結果:承認

83・1-29012A「小野薬品工業株式会社の依頼による 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」(2017.9.28 報告)

審査結果:承認

84・1-26020A「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 と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」(2017.9.29 報告)

審査結果:承認

85・1-28002A「武田薬品工業株式会社の依頼による Vedolizumab 静注製剤の非盲検投与で改善を認めた中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象に、vedolizumab 皮下注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する、vedolizumab 静注製剤を参照群としたプラセボ対照の第3相無作為化二重盲検試験」(2017.9.29報告)審議結果:承認

86・1-28003A「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎及びクローン病患者を対象に vedolizumab 皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第3b相非盲検試験」 (2017.9.29 報告)

審議結果:承認

87・1-28010A「中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験」(2017, 9, 29 報告)

審議結果:承認

88・1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いて EGFRT790M 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」(2017.9.29 報告)

審議結果:承認

89・1-28016A「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 皮下注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」 (2017.9.29 報告)

審議結果:承認

90・1-29001A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験」(2017.9.29 報告)

審議結果:承認

91・1-29016A「第三内科・赤松弘朗の申請による EGFR-TKI に不応となった T790M 陽性、 進行・再発肺腺癌を対象としたオシメルチニブ+ラムシルマブの第 I b 相試験」 (2017. 9. 29 報告)

審査結果:承認

- 92・1-27008A「サノフィ株式会社の依頼による先行する 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」(2017.10.2 報告) 審議結果: 承認
- 93・1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による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」(2017.10.2 報告) 審議結果: 承認
- 94・1-28017A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 第皿相試験 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」(2017.10.2 報告) 審議結果:承認
- 95・1-29003A「第二外科・山上裕機の申請による転移性膵癌に対する新規 WT1 ペプチドワクチン療法の第 I 相医師主導治験」(2017. 10.2 報告) 審査結果:承認
- 96・1-27010A「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」(2017. 10.3 報告) 審議結果: 承認
- 97・1-29002A「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」(2017. 10. 3 報告) 審議結果: 承認
- 98・1-28007A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 悪性中皮腫を対象とした II 相試験」(2017. 10. 4 報告) 審議結果: 承認
- 99・1-28017A「小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 第Ⅲ相試験 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」(2017.10.4 報告) 審議結果:承認
- 100・1-29013A「第三内科・赤松弘朗の申請による治療抵抗性小細胞肺癌に対するペムブロリズマブ+アムルビシンの第II相試験」(2017, 10, 4 報告) 審査結果: 承認

101・1-29016A「第三内科・赤松弘朗の申請による EGFR-TKI に不応となった T790M 陽性、 進行・再発肺腺癌を対象としたオシメルチニブ+ラムシルマブの第 I b 相試験」 (2017, 10, 4 報告)

審査結果:承認

102・1-29018A「MSD 株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」(2017. 10.5 報告)

審議結果:承認

【継続申請 1件】

治験期間が1年を超えるため、引き続き治験を継続することの妥当性について審議を行った。

①1-28015A「サノフィ株式会社の依頼によるアリロクマブの第4相試験」 審議結果:承認

【モニタリング報告 4件】

モニタリング報告を受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。

①1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いて EGFRT790M 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」(2017.8.25 実施分)

審議結果:承認

②1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いて EGFRT790M 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」(2017.8.29 実施分)

審議結果:承認

③1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膵癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」(2017.8.24 実施分)

審議結果:承認

④1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膵癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」(2017.9.21 実施分)

審議結果:承認

報告事項

【治験終了報告 1件】

治験の終了が報告された。

①1-25008A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第 lb/II 相試験」

【迅速審査状況報告 9件】

2017年9月13日以降申請があり、かつ2017年10月23日までに迅速審査にて承認された変更申請について報告が行われ、いずれも了承された。

次回の日程について

平成29年11月28日(火)18:00より開催することになった。

特記事項

特になし