# 【平成29年3月 姫路医療センター受託研究(治験等)審査委員会 会議記録の概要】

日 時: 平成29年3月2日(木)16時45分~18時00分

場 所:第2会議室

出席者 院内委員:佐藤臨床研究部長(委員長) 田中薬剤部長(副委員長)

畑尾内科医長 岡本リウマチ科医長 佐々木内科医長 新井看護部長 後藤管理課長 佐野臨床検査技師長 出口企画課長 加藤業務班長

院外委員:加藤恵一 福山好典 大谷かよ

欠席者 院内委員:寺坂事務部長

## 【治験】

## <新規>

1. 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 LY3009806 (ラムシルマブ) の第 I b/Ⅲ相試験

【審査内容】実施計画書を基に、当院での試験実施の妥当性について審議を行った

【審査結果】同意説明文書及び同意文書の一部修正の上承認する

2. 進行性線維化を伴う間質性肺炎 (PF-ILD) 患者を対象としたニンテダニブの有効性及び安全性検討試験

【審査内容】実施計画書を基に、当院での試験実施の妥当性について審議を行った

【審査結果】治験説明文書の一部修正の上承認する

#### 【治験】

### <継続>

3. 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 COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験の安全性情報に関する継続の適否(①)、終了報告(②)について

【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、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

②治験終了報告を行った

【審査結果】①承認する

【終了報告】②終了する

4. 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「間質性肺疾患を伴う全身性強皮症」(SSc-ILD)の患者を対象に、ニンテダニブを少なくとも 52 週間経口投与した際の有効性及び安全性を検討する二重盲検、ランダム化、プラセボ対照試験の安全性情報に関する継続の適否(①)、変更に関する適否(②)、継続実施の適否(③) について

【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、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

②治験実施計画書・治験薬概要書・同意説明文書変更に関する審議を行った ③治験実施状況報告書に基づき継続審査を行った

【審査結果】①承認する

- ②承認する
- ③承認する

5. 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特発性肺線維症患者を対象とした ニンテダニブとシルデナフィルを併用投与する第Ⅲb 相試験の安全性情報に関する継続の 適否について

【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、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

【審査結果】承認する

6. 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ニンテダニブの悪性胸膜中皮腫患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験の安全性情報に関する継続の適否(①)、変更に関する適否(②)について

【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、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

②治験薬概要書等の変更に関する審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

7. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による特発性肺線維症の急性増悪に対する ART-123 の第 3 相臨床試験 - ART-123 の有効性および安全性を検討する多施設共同二重盲検比較試験の安全性情報関する継続の適否(①)、変更に関する適否(②) について

【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、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

②治験実施計画書の変更に関する審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

8. 杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977Y 第Ⅲ相臨床試験(市中肺炎)の変更に関する適否について

【審査内容】治験実施計画書の変更に関する審議を行った

【審査結果】承認する

9. MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験の変更に関する適否について

【審査内容】治験実施計画書の変更に関する審議を行った

【審査結果】承認する

10. アストラゼネカ株式会社の依頼による NSCLC 患者に対する一次治療における MEDI4736 と tremelimumab の併用第Ⅲ相試験の安全性情報に関する適否(①)、変更に関する適否(②) について

【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、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

②治験実施計画書、同意説明文書、添付文書の変更に関する審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

- 11. 中外製薬株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした atezolizumab (MPDL3280A、抗 DP-L1)の第Ⅲ相試験の重篤な有害事象に関する継続の適否 (①)、安全性情報に関する継続の適否(②)、変更に関する適否(③) について
  - 【審査内容】①重篤な有害事象に関する報告に基づき、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
    - ②安全性情報に関する報告に基づき、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
    - ③治験分担医師の変更に関する審議を行った

### 【審査結果】①承認する

- ②承認する
- ③承認する
- 12. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(扁平上皮癌)を対象とした atezolizumab の第Ⅲ相試験の安全性情報に関する適否(①)、変更に関する適否(②) について
  - 【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、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
    - ②治験分担医師等の変更に関する審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

- 13. 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相試験の安全性情報に関する継続の適否(①)、変更に関する適否(②) について
  - 【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、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
    - ②治験分担医師の変更に関する審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

- 14. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第Ⅱ相試験の安全性情報に関する継続の 適否(①)、変更に関する適否(②) について
  - 【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、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
    - ②治験分担医師の変更に関する審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

- 15. アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を対象とする ASP015K の継続投与試験の安全 性情報に関する適否について
  - 【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、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

【審査結果】承認する

- 16.アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験①の安全性情報に関する適否について
  - 【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、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

【審査結果】承認する

17. アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を対象とした ASP015 第Ⅲ相試験②の安全性情報に関する適否について

【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、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

【審査結果】承認する

# 【受託研究 (治験等以外)】

18. ロゼックスゲル 0.75% 使用成績調査

【審査内容】実施要綱、投与前患者用アンケート等を基に調査実施の妥当性について審議 を行った

【審査結果】承認する

19. ケーシーアイ SNaP 陰圧創傷治療システム評価テスト

【審査内容】実施要綱等を基に調査実施の妥当性について審議を行った

【審査結果】承認する

20. エプリシティ®点滴静注用 300mg・400mg 特定使用成績調査

【審査内容】実施要綱等を基に調査実施の妥当性について審議を行った

【審査結果】承認する

# 【調査研究・製造販売後調査】

なし

以上