

## 【平成 29 年 5 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 5 月 11 日 (木) 16 : 45~17:20

場 所 第 1 会議室

出席者 院内委員：植田呼吸器外科医長（委員長）、  
砂金薬剤部長（副委員長）  
河村臨床研究部長、畑尾内科医長、岡本リウマチ科医長、寺坂事務部長  
新井看護部長、出口企画課長、後藤管理課長、加藤業務班長、  
末武臨床検査技師長、

院外委員：加藤恵一、福山好典、大谷かよ

欠席者 院内委員：なし

議題

### 【治験】

#### <継続>

1. 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変更に関する適否について

【審査内容】 人事異動に伴う分担医師の追加について、審議を行った。

【審査結果】 承認する

2. 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 相試験の重篤な有害事象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人事異動に伴う分担医師の追加について、審議を行った。

【審査結果】 ①承認する

②承認する

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相試験の変更に関する適否について

【審査内容】 人事異動に伴う分担医師の追加について、審議を行った。

【審査結果】 承認する

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、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の変更に関する適否について

【審査内容】 治験薬概要書の変更と人事異動に伴う分担医師の追加について、審議を行った。

【審査結果】 承認する

5. 特発性肺線維症の急性増悪に対する ART-123 の第Ⅲ 相臨床試験—ART-123 の有効性及び安全性を検討する多施設共同二重盲検比較試験の、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)、継続に関する審査に

について (④)

- 【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治験実施計画書別紙の変更と人事異動に伴う分担医師の追加について、審議を行った。  
④治験実施状況報告書に基づき、継続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  
④承認する

6. 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】 治験実施計画書の別紙の変更に関する審議を行った

【審査結果】 承認する

7. 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】 同意説明文書の変更に関する審議を行った

【審査結果】 承認する

8. 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  
③承認する

9. 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 の第Ⅲ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

10. 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継続の適否について

【審査内容】 安全性情報等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

11. 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について  
【審査内容】安全性情報等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
12. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第Ⅱ相試験の変更に関する適否について  
【審査内容】人事異動に伴う分担医師の追加について、審議を行った。  
【審査結果】承認する
13. 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞癌患者を対象とした LY3009806（ラムシルマブ）の第Ⅰb/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治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験参加カードの変更及び人事異動に伴う分担医師の追加について、審議を行った。  
【審査結果】①承認する  
②承認する
14. 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】人事異動に伴う分担医師の追加について、審議を行った。  
【審査結果】承認する
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非小細胞癌を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験の変更に関する適否について  
【審査内容】人事異動に伴う分担医師の追加について、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 ASP015 第Ⅲ相試験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
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

18. 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治験実施計画書に関する審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

【調査研究・製造販売後調査】

19. オブジーボ®使用成績調査[再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌]

【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

【その他】

【調査研究・製造販売後調査】

20. ジオトリフ®錠特定使用成績調査

【報告事項】終了

以上