

【平成30年6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】

1. 開催日時： 平成30年6月7日（木）16:45～17:30
2. 開催場所： 第1会議室
3. 構成員： 植田充宏（委員長）、砂金秀美（副委員長）
河村哲治、畠尾満佐子、岡本享、和田稔幸、新井文子、末武貢、出口孝志、
後藤謙、岡田耕平
加藤恵一、福山好典、大谷かよ
4. 欠席者： なし
5. 議題等

議題

【治験】

<新規>

1. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885（カナキヌマブ）の第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】修正の上、承認する

【治験】

<継続>

1. 日本ベーリンガーイング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、同意説明文書（主試験・補助試験）、治験薬概要書の変更について、審議を行った。
【審査結果】①承認する
②承認する
2. 日本ベーリンガーイング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
3. 日本ベーリンガーイング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ンダニブの有効性及び安全性検討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)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

- 【審査結果】①承認する
②承認する

4. 日本ベーリンガーイング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、ニンテダニブの長期的な安全性を検討する非盲検延長試験の安全性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治験分担医師の追加および治験薬概要書の変更について、審議を行った。

- 【審査結果】①承認する
②承認する

5. 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憎悪に対する 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. 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 (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治験薬概要書の変更について、審議を行った。

- 【審査結果】①承認する
②承認する

7. 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 (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治験薬概要書の変更について、審議を行った。

- 【審査結果】①承認する
②承認する

8. 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 I b/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

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 (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治験薬概要書の変更について、審議を行った。
- 【審査結果】①承認する
②承認する
10. 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
11. アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型 SCLC 患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第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
12. アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした二次療法としてのRovalpituzumab tesirine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
13. アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維持療法としてのRovalpituzumab tesirine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
14. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第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説明・同意文書の変更について、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、説明文書・同意文書の変更について、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】

<新規>

受託研究 1) テセントリク[®]点滴静注 1200mg 使用成績調査（全例調査）

【審査内容】実施要綱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

受託研究 2) デュルバルマブ倫理的無償提供

【審査内容】実施要綱、説明文書および同意文書等を基に本無償提供の妥当性について
無償提供審議を行った

【審査結果】承認する

<報告事項>

【新規】

1. ティーエスワン配合 OD 錠副作用報告

以上