

開催日時 開催場所	平成 29 年 10 月 11 日 (水) 15 : 00~15 : 15 国立病院機構熊本医療センター 研修センター 研修室 3
出席委員	境 健爾、佐伯 悦子、内田 正秋、村上 司、前田 光一郎、安藤 隆幸、中川 義浩、永田 栄二、鶴崎 泰史、大塚 雅巳、福岡 郁子、山口 恵美
議題および審議結果を含む 主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>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くも膜下出血患者を対象とした ACT-108475 の第 III 相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・院内で起きた重篤有害事象について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果:承認 <p>議題②. 第一三共株式会社の依頼による AMG162 (デノスマブ) の多発性骨髄腫を対象とした第IV相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果:承認 <p>議題③. アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 の第III相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果:承認 <p>議題④. アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 (初発) の第III相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・同意説明文書の変更並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果:承認 <p>議題⑤. 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アベルマブ (MSB0010718C) の第III相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・「施設情報公開に関するお願い」、「Pfizer Homepage 掲載時のイメージ図および患者さん/主治医が治験実施施設にたどり着くまでのフローチャート」および「基本スクリプト」の追加、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果:承認 <p>議題⑥. バイエル薬品株式会社の依頼による骨転移性CRPCを有する化学療法未治療患者におけるabiraterone/プレドニゾン併用BAY 88-8223の第III相プラセボ対照比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・分担医師の変更並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果:承認 <p>議題⑦. 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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果:承認 <p>議題⑧. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象とした ENTO (GS-9973) の第 1b 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書、治験実施計画書別紙、同意説明文書の変更および妊娠経過観察の同意説明文書の追加、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果:承認

- 議題⑨. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による GS-0387 (Mometinib) とルキノリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験
- ・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - ・ 審議結果: 承認
- 議題⑩. 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 (PTCL) 患者を対象とした HBI-8000 の第2b相試験
- ・ 治験薬概要書、同意説明文書の変更並びに院内で起きた重篤有害事象および安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - ・ 審議結果: 承認
- 議題⑪. 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
- ・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - ・ 審議結果: 承認
- 議題⑫. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能なステージ IV 尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としての MEDI4736 単剤療法および tremelimumab との併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験
- ・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - ・ 審議結果: 承認
- 議題⑬. MSD 株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象とした MK-7625A の第Ⅲ相試験
- ・ 治験薬概要書の変更並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - ・ 審議結果: 承認
- 議題⑭. 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
- ・ 院内で起きた重篤有害事象について試験継続の可否を審議した。
 - ・ 審議結果: 承認
- 議題⑮. 大塚製薬株式会社による OCV-501 (高齢急性骨髄性白血病) 第Ⅱ相試験
- ・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - ・ 審議結果: 承認
- 議題⑯. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅰ/Ⅱ相試験 敗血症又は敗血症性ショック患者を対象とした ONO-4538 の多施設共同非盲検試験
- ・ 同意説明文書の変更並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - ・ 審議結果: 承認
- 議題⑰. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるブルトン型チロシンキナーゼ (BTK) 阻害薬 PCI-32765 (ibrutinib) の初発の非胚中心 B 細胞様びまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ, シクロホスファミド, ドキソルビシン, ビンクリスチンおよびブレドニゾン (R-CHOP) 併用, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照第Ⅲ相試験
- ・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - ・ 審議結果: 承認

議題⑱. シンバイオ製薬株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象とした SyB C-1101 の第 I 相臨床試験

- ・ 治験実施計画書、治験実施計画書 別紙 1~7、同意説明文書および治験薬概要書の変更並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。
- ・ 審議結果:承認

議題⑲. シンバイオ製薬株式会社による A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician' s Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent

- ・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
- ・ 審議結果:承認

議題⑳. ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象とした Z-100 の第 III 相試験

- ・ 治験実施計画書および分担医師の変更並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。
- ・ 審議結果:承認

議題21. アストラゼネカ株式会社依頼による心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第 III 相試験

- ・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
- ・ 審議結果:承認

議題22. 再発又は難治性の成人 T 細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第 II 相医師主導治験

- ・ 治験実施計画書、付随研究 実施計画書、治験薬概要書一覧、治験薬概要書、治験薬概要書日本用補遺の変更並びに安全性情報並びにモニタリング報告書について試験継続の可否を審議した。
- ・ 審議結果:承認

議題23. バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象としたリバーロキサバンの国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第 III 相試験

- ・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
- ・ 審議結果:承認

議題24. サムスカ使用成績調査 (ADPKD)

- ・ 契約変更の可否を審議した。
- ・ 審議結果:承認