# 2017年5月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2017年5月17日 (水) 16:00~16:30

開催場所 : 獨協医科大学越谷病院 第3会議室

#### 委員名簿及び出欠

	氏 名	職業資格及び所属	委員区分	出欠
委員長	野崎 美和子	医師 放射線科	専門	0
副委員長	玉野 正也	医師 消化器内科	専門	×
副委員長	宮本 智之	医師 神経内科	専門	0
委員	田中 康広	医師 耳鼻咽喉科	専門	×
	鈴木 利根	医師 眼科	専門	0
	竹林 晃三	医師 糖尿病内分泌・血液内科	専門	0
	平田 博国	医師 呼吸器・アレルギー内科	専門	0
	小林 さゆき	医師 循環器内科	専門	0
	鮫島 伸一	医師 外科	専門	0
	飯田 尚裕	医師 整形外科	専門	×
	川羽田 秀幸	放射線技師 放射線部	専門	0
	芦野 道子	看護師 看護部	専門	0
	鳥山 満	臨床検査技師 臨床検査部	専門	×
	山下 潤子	薬剤師 薬剤部	専門	0
	片柳 雅道	事務職 庶務課	専門外	0
	三箇島 恵子	事務職 外来課	専門外	0
	串原 富美子	事務職 腫瘍センター	専門外	0
	井原 正則	弁護士 獨協地域と子ども法律事務所	外部	0
	瀧本 孝雄	名誉教授 獨協大学 国際教養学部	外部	0
	齋藤 和也	薬剤師 サイトウ薬局	外部	0

# 第267回 獨協医科大学越谷病院治験審査委員会

## 1. 治験継続の審査および報告

受付番号	16-02	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	Avelumab (MSB0010718C)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ファイザー	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	尿路上皮癌
概要		♥」で報告された未知重 ▶)について、治験の継続 続の審査	が審議された。

受付番号	13-07	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	ABT-627	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アッヴィ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	糖尿病性腎症
	新たな安全性情報による治	験継続の審査	
概要	「海外治験」で報告され	れた未知重篤な副作用情	報(2017/3/20~
	2017/4/2 分)について、	治験の継続が審議された	

受付番号	14-02	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	RTA402	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	協和発酵キリン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
概要	新たな安全性情報による治 「海外治験」で報告され 2017/3/31分)及び副作用 ついて、治験の継続が審	れた未知重篤な副作用情 用の定期報告(2016/2/6~	

受付番号	1 4 — 0 3	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	DS-5565	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	第一三共	  対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	糖尿病性末梢神
/山 州大 [江 不只 日		<b>对外</b> 次心(血怕、IV 怕)	経障害性疼痛
	1. 新たな安全性情報によ	る治験継続の審査	
	「海外治験」で報告され	ıた未知重篤な副作用情:	報(2017/3/29~
概要	2017/3/29分) について、	治験の継続が審議された	<b>5</b> o
	2.報告事項		
	終了報 <del>告</del>		

受付番号	15-02	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	ARN-509	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	前立腺癌
概要	1. 変更届による治験継続 治験実施計画書、治験分 継続が審議された。 2. 新たな安全性情報によ 「海外治験」で報告され 2017/3/31分)について、	担医師、治験協力者の変§ る治験継続の審査 れた未知重篤な副作用情	<b>音報 (2017/3/1~</b>

受付番号	15-06	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	JNJ — 56021927	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	前立腺癌
概要	1.変更届による治験継続 治験分担医師、治験協力 た。 2.新たな安全性情報によ	者の変更について治験 <i>0</i>	)継続が審議され
	「海外治験」で報告され 2017/3/31分)について、	れた未知重篤な副作用帽 、治験の継続が審議され7	

受付番号	15-05	審査結果	承認
成分記号(一般名)	アビラテロン酢酸エステル	開発相	第Ⅳ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	前立腺癌
概要	2017/3/15 分) について. 2. 重篤な有害事象報告に 当院で発生した有害事象	れた未知重篤な副作用情 、治験の継続が審議された	た。 圣過及び治験との

受付番号	16-01	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	MEDI4736, tremelimumab	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アストラゼネカ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	尿路上皮癌
	新たな安全性情報による治験継続の審査		
	MEDI4736: 「国内治験」(2017/3/9~2017/3/22 分)		
概要	「海外治験」(2016/12/13~2017/3/12 分)		
似安	Tremelimumab:「国内治験」(2017/3/13~2017/3/17分)		
	「海外治縣	<b>倹」(2016/12/13~2017/3</b>	/12 分)
	上記の未知重篤な副作用情	報について、治験の継続	が審議された。

受付番号	16-03	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	BAY59-7939	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	バイエル薬品	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	冠動脈疾患合併
			心不全
概要	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	る治験継続の審査 「海外市販後自発」で報告 5~2017/4/12 分)につい	

受付番号	16-06	審査結果	承認
成分記号(一般名)	MK-3475	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	尿路上皮癌
概要	1. 迅速審査報告 治験分担医師の変更 治験協力者の変更 2. 新たな安全性情報によ 「国内治験」「海外治験」 な副作用情報(2017/3/10 審議された。	「海外市販後自発」で報告	· -

受付番号	16-08	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	A L X N 1 2 1 0	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アレクシオン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	発作性夜間へモ グロビン尿性 (PNH)
概要	変更届による治験継続の審査 治験実施計画書の変更について治験の継続が審議された。		

受付番号	16-09	審査結果	承認
成分記号(一般名)	ASP1517 第 III 相比較試験	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アステラス	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	腎性貧血(保存期)
概要		うで報告された未知重分)及び措置報告につい の審査	いて、治験の継続

受付番号	16-10	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	ASP1517 第 III 相試験	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アステラス	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	腎性貧血(保存期)
概要		うで報告された未知重 分)について、治験の継 の審査	続が審議された。

受付番号	16-11	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	IgPro10	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	CSLベーリング	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	日本人原発性免
			疫不全症候群
概要	新たな安全性情報による治験継続の審査		
	「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情		
	報(2017/2/18~2017/4/	21 分) について、治験の	D継続が審議され
	た。		

### 2. モニタリング・監査報告

受付番号	13-05		
成分記号 (一般名)	I T K — 1	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	グリーンペプタイド	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	前立腺癌
実施日	2017/4/10		

受付番号	13-07		
成分記号 (一般名)	ABT-627	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アッヴィ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	糖尿病性腎症
実施日	2017/4/20		

受付番号	14-03		
成分記号 (一般名)	DS-5565	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	第一三共	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	糖尿病性末梢神 経障害性疼痛
実施日	2017/4/13		

受付番号	15-02		
成分記号(一般名)	ARN-509	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	前立腺癌
実施日	2017/4/11 2017/4/18	2017/4/28	

受付番号	15-06		
成分記号 (一般名)	JNJ-56021927	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	前立腺癌
実施日	2017/4/3 2017/4/6		

受付番号	16-01		
成分記号 (一般名)	MEDI4736, tremelimumab	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アストラゼネカ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	尿路上皮癌
実施日	2017/4/13		

受付番号	16-02		
成分記号 (一般名)	Avelumab (MSB0010718C)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ファイザー	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	尿路上皮癌
実施日	2017/4/6 2017/4/27		

受付番号	16-04		
成分記号 (一般名)	N P C — 1 5	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ノーベルファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	小児の睡眠障害
実施日	2017/4/10		

受付番号	16-06		
成分記号 (一般名)	MK-3475	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	尿路上皮癌
実施日	2017/4/14 2017/4/20		

受付番号	16-08		
成分記号 (一般名)	A L X N 1 2 1 0	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アレクシオン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	発作性夜間へモ グロビン尿性 (PNH)
実施日	2017/4/14		

受付番号	16-10		
成分記号 (一般名)	ASP1517 第 III 相試験	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アステラス	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	腎性貧血(保存期)
実施日	2017/4/18		

以上