2017年6月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2017年6月21日 (水) 16:00~16:30

開催場所 : 獨協医科大学越谷病院 第5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	0
副委員長	宮本 智之	医師 神経内科	専門	×
委員	田中 康広	医師 耳鼻咽喉科	専門	0
	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	×
	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	0
	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	0
	山下 潤子	薬剤師 薬剤部	専門	×
	片柳 雅道	事務職 庶務課	専門外	×
	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268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	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
概要	1. 迅速審査報告 治験分担医師の変更 2. 新たな安全性情報によ 「海外治験」で報告され 2017/5/7分)について、	れた未知重篤な副作用情	

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	迅速審査報告 治験分担医師の変更		

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	
	新たな安全性情報による治験継続の審査			
概要 「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情			篤な副作用情報	
	(2017/4/1~2017/4/30 分) について、治験の継続が審議された			

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		
	新たな安全性情報による治験継続の審査				
概要	「国内治験」「海外治験	┊」で報告された未知重	篤な副作用情報		
	(2017/4/1~2017/4/30分)について、治験の継続が審議された。				

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
	1. 新たな安全性情報によ	る治験継続の審査	
	MEDI4736: 「国内治験」(2017/3/28~2017/5/18分)		
概要	Tremelimumab:「国内治験」(2017/3/28~2017/5/17分)		
似女	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。		
	2.変更届による治験継続	の審査	
	治験薬概要書の変更につ	いて治験の継続が審議さ	れた。

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	新たな安全性情報による治	験継続の審査	
「国内治験」「海外治験」で報告された未		む」で報告された未知重	篤な副作用情報
	(2017/4/2~2017/4/29分)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	新たな安全性情報による治	験継続の審査		
	「国内治験」「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(2017/4/1	3~2017/5/17 分) につい	ヽて、治験の継続	
	が審議された。			

受付番号	16-04	審査結果	承認
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
概要	迅速審査報告 治験実施期間の変更 治験実施計画書の改訂 予定症例数の変更		

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. 新たな安全性情報によ	る治験継続の審査			
1,7,2	「国内治験」「海外治験」	「海外市販後自発」で報告	告された未知重篤		
	な副作用情報(2017/4/16~2017/5/15分)について、治験の継続が				
	審議された。				
	2. 変更届による治験継続の審査				
	治験薬概要書の変更について治験の継続が審議された。				
	3. 重篤な有害事象報告による治験継続の審査				
	当院で発生した重篤な有	害事象(血小板減少症)	の経過及び治験と		
	の因果関係等が報告され	、治験の継続について審	査した。		

受付番号	16-07	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	QAW039	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ノバルティスファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	喘息
概要	1. 新たな安全性情報によ 「海外治験」で報告され について、治験の継続が 2. 変更届による治験継続 治験薬概要書の変更につ	た未知重篤な副作用情報 審議された。 の審査	

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	新たな安全性情報による治	験継続の審査		
1770	「国内治験」「海外治験	₿」で報告された未知重	篤な副作用情報	
	(2017/4/29~2017/5/15分) 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		る治験継続の審査 注」で報告された未知重 分)について、治験の継	

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	1. 迅速審査報告 治験分担医師の変更 2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報 (2017/4/18~2017/5/16分)について、治験の継続が審議された。		

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	1. 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(2017/4/22~2017/5/26分)について、治験の継続が審議された。		
	2.変更届による治験継続の審査		
	治験薬概要書の変更につ	いて治験の継続が審議さ	れた。

2. モニタリング・監査報告

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	2017/5/9		

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	2017/5/16 2017/5/19	2017/5/22	

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	2017/5/11 2017/5/31		

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	2017/5/9		

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	2017/5/30		

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	2017/5/18		

受付番号	16-05		
成分記号 (一般名)	QMF149	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ノバルティスファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	喘息
実施日	2017/5/29		

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	2017/5/11 2017/5/31		

受付番号	16-07		
成分記号 (一般名)	QAW039	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ノバルティスファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	喘息
実施日	2017/5/29		

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	2017/5/18		

受付番号	16-09		
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)
実施日	2017/5/15 2017/5/29		

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	2017/5/2 2017/5/15	2017/5/29	