

2017年9月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2017年9月6日 (水) 16:00~17:00

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	○
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	×
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	○
	竹林 晃三	医師 糖尿病内分泌・血液内科	専門	○
	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	○
	鮫島 伸一	医師 外科	専門	×
	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	○
	芦野 道子	看護師 看護部	専門	○
	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	○
	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	○
	串原 富美子	事務職 腫瘍センター	専門外	○
	井原 正則	弁護士 獨協地域と子ども法律事務所	外部	○
	瀧本 孝雄	名誉教授 獨協大学 国際教養学部	外部	○
	齋藤 和也	薬剤師 サイトウ薬局	外部	○

第 270 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	17-01	審査結果	承認
成分記号（一般名）	TAC-302	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	大鵬薬品工業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	1. 報告事項 条件付承認確認報告 2. 迅速審査報告 治験実施計画書別紙 1・2 の改訂		

受付番号	12-05	審査結果	承認
成分記号（一般名）	GG5	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	帝人ファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	視神経炎
概要	1. 迅速審査報告 治験実施計画書分冊の改訂（2017/7/13、2017/8/8 作成） 2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 副作用の年次報告（2016/5/22～2017/5/21 分）について、治験の継続が審議された。		

受付番号	13-05	審査結果	承認
成分記号（一般名）	ITK-1	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	グリーンペプタイト	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	前立腺癌
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	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	アツヴィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	糖尿病性腎症
概要	1. 迅速審査報告 治験実施計画書分冊の改訂 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（2017/6/19～2017/7/30 分）について、治験の継続が審議された。		

受付番号	15-05	審査結果	承認
成分記号（一般名）	アピ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	新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2017/6/16～2017/6/30 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
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査</p> <p>MEDI4736： 「国内治験」（2017/6/10～2017/7/27分） 「海外治験」（2017/3/13～2017/6/12分）</p> <p>Tremelimumab：「国内治験」（2017/6/10～2017/7/27分） 「海外治験」（2017/3/13～2017/6/12分）</p> <p>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。</p>		

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	<p>1. 迅速審査報告 契約内容の変更</p> <p>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 (2017/5/28～2017/7/22分) について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	16-08	審査結果	承認
成分記号（一般名）	ALXN1210	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）	発作性夜間ヘモグロビン尿性（PNH）
概要	<p>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 (2017/6/17～2017/7/28分) について、治験の継続が審議された。</p>		

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	<p>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 (2017/6/23～2017/8/4分) について、治験の継続が審議された。</p>		

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	<p>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 (2017/6/23～2017/8/4分) について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	16-11	審査結果	承認
成分記号（一般名）	I g P r o 1 0	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	C S L 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	<p>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（2017/6/24～2017/8/4分）及び副作用の定期報告（2016/6/1～2017/5/31）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 治験実施計画書及び同意説明文書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

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	<p>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（2017/6/1～2017/7/31分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	15-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	A R N - 5 0 9	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	<p>1. 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（2017/6/1～2017/7/31分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 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（器質化肺炎）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。</p>		

受付番号	16-06	審査結果	承認
成分記号（一般名）	M K - 3 4 7 5	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	M S D	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	尿路上皮癌
概要	<p>1. 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（2017/6/16～2017/7/31分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 同意説明文書の変更について治験の継続が審議された。</p> <p>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。</p>		

受付番号	16-03	審査結果	承認
成分記号（一般名）	BA59-7939	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	<p>1. 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（2017/6/14～2017/7/26 分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 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（白内障手術）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。</p>		

受付番号	16-05	審査結果	承認
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
概要	<p>1. 中間報告による治験継続の審査 治験の進捗状況が報告され、治験の継続について審議し、9/8に予定されている依頼者との継続に関する相談時に早期終了を検討することを条件として、継続が条件付で承認された。</p> <p>2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2017/6/14 分）について、治験の継続が審議された。</p>		

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	<p>1. 中間報告による治験継続の審査 治験の進捗状況が報告され、治験の継続について審議し、9/8に予定されている依頼者との継続に関する相談時に早期終了を検討することを条件として、継続が条件付で承認された。</p> <p>2. 迅速審査報告 「治験について」の改訂</p>		

2. モニタリング・監査報告

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	2017/7/27		

受付番号	14-02		
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）	
実施日	2017/7/13		

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	2017/7/28		

受付番号	15-05		
成分記号（一般名）	アピ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
実施日	2017/8/9		

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	2017/7/13	2017/7/26	2017/8/25

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	2017/8/15		

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	2017/7/12	2017/7/27	

受付番号	16-04		
成分記号（一般名）	NPC-15	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	2017/7/20	2017/8/24	

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	2017/7/31	2017/8/25	

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	2017/7/10	2017/8/4	

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	2017/7/31	2017/8/25	

受付番号	16-08		
成分記号（一般名）	ALXN1210	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）	発作性夜間ヘモグロビン尿性（PNH）
実施日	2017/7/10	2017/8/25	

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	2017/7/6 2017/7/28	2017/8/15	

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	2017/7/6 2017/7/28	2017/8/15	

受付番号	16-11		
成分記号（一般名）	I g P r o 1 0	開発相	第 III 相
治験依頼者	C S L 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
実施日	2017/7/24		

以上