

2018年2月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2018年2月21日 (水) 16:00~17:30

開催場所 : 獨協医科大学埼玉医療センター 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	○
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 2 7 4 回 獨協医科大学埼玉医療センター治験審査委員会

1. 新規申請による治験継続の審査

受付番号	17-04	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	PEN001	開発相	医療機器
治験依頼者	医師主導	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	未破裂脳動脈瘤
概要	<p>代表機関事務局による治験の概要説明と治験分担医師による治験実施に対する有用性等の説明が行われ、次の項目について質疑応答された後、治験実施の可否について審議した。</p> <p>①脳動脈瘤の治療説明について ②参加基準について ③実施する検査について ④予想される不利益について ⑤検査及び使用する抗凝固薬の費用について ⑥表記および体裁等</p> <p>上記項目①～⑥について該当する同意説明文書を修正することとなった。</p>		

2. 治験継続の審査および報告

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	<p>1. 迅速審査報告 治験協力者の変更</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」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2017/12/23～2018/1/19分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>3. 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>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2017/12/1～2017/12/31分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 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された。</p>		

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	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2017/12/1～2017/12/31分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 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された。</p>		

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	<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（2017/12/16～2018/1/15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（副腎クリーゼ）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> <p>3. 変更届による治験継続の審査 治験実施計画書、治験薬概要書、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	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	ブライトパス・バイオ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	前立腺癌
概要	<p>報告事項 治験終了報告</p>		

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	<p>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（2017/12/11～2018/1/7分）について、治験の継続が審議された。</p>		

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	<p>報告事項 治験終了報告</p>		

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>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 MEDI4736： 「国内治験」（2017/12/13～2018/1/4分） 「海外治験」（2017/9/13～2017/12/22分） Tremelimumab： 「国内治験」（2017/12/15～2017/12/22分） 「海外治験」（2017/9/13～2017/12/12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。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 治験薬概要書、治験実施計画書別紙の変更について治験の継続が審議された。</p> <p>3. 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 治験実施計画書逸脱の警告レター発行</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（2017/11/26～2018/1/6分）について、治験の継続が審議された。</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>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（2017/12/18～2018/1/16分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	16-04	審査結果	承認
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
概要	<p>1. 迅速審査報告 治験協力者の変更</p> <p>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。</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>1. 迅速審査報告 治験協力者の変更</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（2017/12/2～2018/1/5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（2017/12/19～2018/1/16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>1. 迅速審査報告 治験実施計画書補遺 3 の作成</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（2017/12/19～2018/1/16 分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	17-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	JTZ-951（長期）	開発相	第 III 相
治験依頼者	日本たばこ産業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	腎性貧血を伴う 保存期慢性腎臓病
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」で報告された未知重篤な副作用情報（2017/12/28 分） について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	17-03	審査結果	承認
成分記号（一般名）	JTZ-951（比較）	開発相	第 III 相
治験依頼者	日本たばこ産業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	腎性貧血を伴う 保存期慢性腎臓病
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」で報告された未知重篤な副作用情報（2017/12/28 分） について、治験の継続が審議された。</p>		

3. 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	2018/1/31		

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	2018/1/18 2018/1/30		

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	2018/1/11 2018/1/23		

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	2018/1/30		

受付番号	16-03		
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
実施日	2018/1/29 2018/1/30		

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	2018/1/18		

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	2018/1/11 2018/1/29		

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	2018/1/25		

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	2018/1/25		

受付番号	16-11		
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
実施日	2018/1/31		

受付番号	17-02		
成分記号（一般名）	JTZ-951（長期）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	日本たばこ産業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病
実施日	2018/1/10 2018/1/19		

以上