2020年7月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2020年7月15日 (水) 16:00~16:30

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	0
副委員長	宮本 智之	医師 脳神経内科	専門	0
副委員長	田中 康広	医師 耳鼻咽喉科	専門	0
委員	玉野 正也	医師 消化器内科	専門	0
	橋本 貢士	医師 糖尿病内分泌・血液内科	専門	0
	坂本 秀一	医師 産科婦人科	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
	野呂 拓史	医師 外科	専門	0
	飯田 尚裕	医師 第一整形外科	専門	0
	宿谷 俊郎	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
	菊池 潤	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 診療記録管理部	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297回 獨協医科大学埼玉医療センター治験審査委員会

1. 治験継続の審査および報告

受付番号	19-10		承認	
成分記号(一般名)	MK-3475 (991)	開発相	第Ⅲ相	
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	ホルモン感受性	
			前立腺癌	
概要	新たな安全性情報による治験継続の審査			
1,77	MK-3475:「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(2020/5/16~2020/6/15分)について、治験			
	の継続が審議された。			

受付番号	19-05	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	MK-3475 (641)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	mCRPC患者
概要	1. 中間報告による治験継 治験の進捗状況が報告さ 2. 新たな安全性情報によ MK-3475:「国内治験」「海 ミド:「国内治験」で報告 ~2020/6/15分)について	れ、治験の継続について る治験継続の審査 毎外治験」「海外市販後自 っされた未知重篤な副作用	発」、エンザルタ 情報(2020/5/16

受付番号	19-06	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	MK-3475 (921)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	去勢抵抗性前立
			腺癌
概要	1. 中間報告による治験継 治験の進捗状況が報告さ 2. 新たな安全性情報によ MK-3475:「国内治験」「海 未知重篤な副作用情報(の継続が審議された。	れ、治験の継続について る治験継続の審査	発」で報告された

受付番号	19-04	審査結果	承認	
成分記号 (一般名)	MK-7339, MK-3475 (010)	開発相	第Ⅲ相	
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	NHA及び化学療	
			法進行した	
			mCRPC患者	
概要	1 新たな安全性情報による治験継続の審査			
	MK-3475:「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」、MK-7339:「国			
	内治験」で報告された未知重篤な副作用情報(2020/5/16~			
	2020/6/15分) について、治験の継続が審議された。			
	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(間質性肺炎)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。	

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	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	15-06	審査結果	承認
成分記号(一般名)	JNJ-56021927 (apalutamide)	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の 同意説明文書、治験薬概要 て治験の継続が審議された 2. 新たな安全性情報による 「海外治験」「海外市販後 報(2020/5/1~2020/5/31	要書、治験実施計画書付録 た。 る治験継続の審査 :自発」で報告された未知	ロ重篤な副作用情

受付番号	19-03	審査結果	承認	
成分記号 (一般名)	JNJ-56021927 (PROTEUS)	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)	高リスクかつ限	
			局性又は局所進	
			行前立腺癌	
概要	1 変更届による治験継続の審査			
I//	治験実施計画書付録 1、同意説明文書・補遺の変更について治験の			
	継続が審議された。			
	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(2020/5/1~2020/5/3 ⁻	分)について、治験の継	続が審議された。	

受付番号	18-02	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	JNJ42756493 (BLC3001)	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)	進行性尿路上皮癌
概要	1. 変更届による治験継続 治験実施計画書及び同意 議された。 2. 新たな安全性情報によ Erdafitinib:「国内治験 れた未知重篤な副作用情 告・措置報告について、	説明文書の変更について る治験継続の審査 」「海外治験」「海外市販行 報(2020/5/1~2020/5/3	後自発」で報告さ 1分)及び年次報

受付番号	18-03	審査結果	承認
成分記号(一般名)	デュルバルマブ(POTOMAC)	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)	膀胱癌
概要	1. 迅速審査報告 予定症例数の変更 2. 新たな安全性情報によ MEDI4736:「国内治験」 (2020/5/11~2020/6/32		

受付番号	18-10	審査結果	承認
成分記号(一般名)	デュルバルマブ(Nile)	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	1. 新たな安全性情報によ MEDI4736:「国内治験」 (2020/5/11~2020/6/32 2. 変更届による治験継続 治験期間、治験実施計画 治験の継続が審議された	で報告された未知重算分)について、治験の継続の審査 書、同意説明文書・補遺	売が審議された

受付番号	18-04	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	RTA402 (第Ⅲ相)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	協和キリン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	糖尿病性腎臓病
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		<mark>れた未知重篤な副作用情</mark>	青報 (2020/5/1 ~
	2020/5/31 分)について、	、治験の継続が審議された	t . °

受付番号	18-06	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	SHP647	開発相	第Ⅲ相
治験実施計画書番号	SHP647-301	対象疾患	中等症から重症
治験依頼者 (治験国内管理人)	株式会社新日本科学PPD	(Ⅲ相、Ⅳ相)	の潰瘍性大腸炎
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」で報告された未知重篤な副作用情報(2020/5/11~2020/5/18分)について、治験の継続が審議された。 2. 報告事項 早期中止について		

受付番号	18-07	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	SHP647	開発相	第Ⅲ相
治験実施計画書番号	SHP647-303	対象疾患	中等症から重症
治験依頼者 (治験国内管理人)	株式会社新日本科学PPD	(Ⅲ相、Ⅳ相)	の潰瘍性大腸炎
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」で報告された未知重篤な副作用情報(2020/5/11 ~2020/5/18分)について、治験の継続が審議された。 2. 報告事項 早期中止について		

受付番号	18-08	審査結果	承認
成分記号(一般名)	SHP647	開発相	第Ⅲ相
治験実施計画書番号	SHP647-304	対象疾患	中等症から重症
治験依頼者 (治験国内管理人)	株式会社新日本科学PPD	(Ⅲ相、Ⅳ相)	の潰瘍性大腸
			炎、クローン病
概要	1. 新たな安全性情報による治 「海外治験」で報告された未 ~2020/5/18分)について、 2. 報告事項 早期中止について	ミ知重篤な副作用	

受付番号	18-11	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	PEN002	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	迅速審査報告 モニタリング・監査の実施に関する手順書の改訂		

受付番号	19-01	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	AIN457	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)	化膿性汗腺炎
概要	新たな安全性情報による治 「海外治験」「海外市販行 報(2020/5/15~2020/6/ 続が審議された。	後自発」で報告された未知 後自発」で報告された未知	

受付番号	20-01	審査結果	承認
成分記号(一般名)	AIN457/E1 (継続)	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)	化膿性汗腺炎
概要	新たな安全性情報による治 「海外治験」「海外市販行 報(2020/4/17~2020/6/ 続が審議された。	後自発」で報告された未 気	

受付番号	19-07	審査結果	承認	
成分記号 (一般名)	NP030	開発相	医療機器	
治験依頼者	ニプロ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	虚血性心疾患	
概要	当院で発生した重篤な有	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(側枝閉塞による急性心筋梗塞)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		

受付番号	19-08	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	JTR-161	開発相	第 Ⅰ / Ⅱ 相
治験依頼者	帝人ファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
概要	変更届による治験継続の審査		
1,70	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。		

2. 承認·開発中止·保管期間終了等

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)	神経発達障害を 有する小児の睡 眠障害
概要	製造販売承認の取得		