平成30年度 第12回NTT東日本関東病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:2019年3月19日(火) 17:30~18:25 開催場所:NTT関東病院 2階トレーニング・ラボ室 出席委員名:臼杵、大江、坂本(新規2件目より)、村元、安原、岡田、豊岡、近藤、藤本、矢後、加藤、山崎

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【新規審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群日本人患者に対するACE-536の第 II 相試験	新規治験の実施の可否

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答が なされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

2	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼によるTezepelumabの第II 相試験	新規治験の実施の可否
---	---	------------

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

【継続審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象とした AMN107の第Ⅲ相試験	継続審査(年度更新)
2	サンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬 (尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222 の第III相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報報告
3	サンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬 (尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222 の第III相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報報告
4	サンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬 (尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222 の第III相試験、及び長期安全性延長試験	実施計画書(別紙)の改訂等、契約 内容の変更
5	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験	継続審査(年度更新)
6	シンバイオ製薬株式会社依頼によるDNAメチル化阻害剤治療抵抗性の骨髄異形成症候群患者を対象にSyB L−1101と医師が選択した治療を比較した、第Ⅲ相、 国際共同、無作為化、比較対照試験	安全性情報報告
7	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験	治験薬概要書(補遺)の改訂
8	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試 験	実施計画書の改訂
9	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II相試験	継続審査(年度更新)
10	EAファーマ株式会社依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相, プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験	継続審査(年度更新)
11	アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験	安全性情報報告

会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨 群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象とした	
(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第III 引、無作為化、非盲検試験	安全性情報報告
群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象とした (SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ	治験薬概要書の改訂
株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III	安全性情報報告
株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ	安全性情報報告
株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ	安全性情報報告
株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ	安全性情報報告
sankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検	安全性情報報告
sankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検	安全性情報報告
sankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検	治験薬概要書の改訂
	安全性情報報告
	重篤な有害事象の発生報告
	実施計画書(別紙)の改訂等、契約 内容の変更、被験者への支払いに 関する資料
	安全性情報報告
	安全性情報報告
	安全性情報報告
	安全性情報報告
ァーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作 ロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第Ⅲ相試験	その他の審査事項(継続)
	会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨胖(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象とした(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第III 司、無作為化、非盲検試験 「株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III 「株式会社体育」

32	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第III相試験	安全性情報報告
33	レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの 第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
34	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第1相臨床試験(多施設共同オープン試験)	安全性情報報告
35	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
36	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験	継続審査(年度更新)
37	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、契約内容の変更、被験者への支払いに関する資料
38	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第Ⅱ相試験	継続審査(年度更新)
39	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第Ⅱ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
40	日本新薬株式会社の依頼によるNS-17の臨床第Ⅱ相試験	継続審査(年度更新)
41	日本新薬株式会社の依頼によるNS-17の臨床第Ⅱ相試験	実施計画書の改訂
42	シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
43	シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第Ⅲ相臨床試験	継続審査(年度更新)
44	大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白血病患者を対象としたGuadecitabine (SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験	安全性情報報告
45	大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白血病患者を対象としたGuadecitabine (SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験	安全性情報報告
46	大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白血病患者を対象としたGuadecitabine (SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験	安全性情報報告
47	バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験: CHRONOS-3	安全性情報報告
48	バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験: CHRONOS-3	安全性情報報告
49	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
50	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
51	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第 田相試験②	安全性情報報告
52	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験	安全性情報報告

53	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験	被験者の健康被害の補償に関する説明文書
54	武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病 又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としての Pevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試 験	安全性情報報告
55	武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病 又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としての Pevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試 験	重篤な有害事象の発生報告
56	大日本住友製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とした DSP-2033の第1相試験	安全性情報報告
57	大日本住友製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とした DSP-2033の第1相試験	安全性情報報告
58	フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症~中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験	安全性情報報告
59	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	安全性情報報告
60	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	安全性情報報告
61	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
62	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
63	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
64	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
65	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
66	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
67	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第 Ⅲ相試験	安全性情報報告
68	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第 Ⅲ相試験	実施計画書の改訂
69	ムンディファーマ株式会社の依頼による日本人再発・難治性造血器腫瘍患者を対象としたEDO-S101の第 I 相臨床試験	実施計画書の改訂、実施計画書(別 紙)の改訂等
70	科研製薬株式会社の依頼による原発性腋窩多汗症患者を対象としたBBI-4000の長期投与試験(第Ⅲ相)	継続審査(年度更新)
71	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(2)	継続審査(年度更新)
72	Agios社の依頼によるAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験	安全性情報報告
73	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚 炎患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	その他の審査事項(継続)
-	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·

74	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚 炎患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報報告
75	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚 炎患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報報告
76	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚 炎患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	契約内容の変更、被験者への支払 いに関する資料
77	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	安全性情報報告
78	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	契約内容の変更、被験者への支払 いに関する資料
79	レオファーマ株式会社の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした tralokinumabの多施設共同試験	安全性情報報告
80	レオファーマ株式会社の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした tralokinumabの多施設共同試験	安全性情報報告
81	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹を対象とした QGE031の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
82	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるABL001の第 II 相試験	安全性情報報告
83	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるABL001の第 II 相試験	被験者募集レターの追加
84	セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の 第Ⅲ相試験	安全性情報報告
85	セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の 第Ⅲ相試験	安全性情報報告
86	大塚製薬株式会社依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象とした ASTX727の第 I 相試験	安全性情報報告
87	尋常性乾癬を対象としたUCB4940の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施 設共同、非盲検、第Ⅲ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更

<審議結果>

各治験において関与している委員は退席の上、審議・採決が行われ「承認する」こととした。

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象とした AMN107の第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
2	サンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬 (尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222 の第III相試験、及び長期安全性延長試験	その他の報告
3	大塚製薬株式会社の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験	開発中止等報告
4	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第III相試験	その他の報告
5	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第III相国際共同試験(PHN)	医薬品製造販売承認取得報告
6	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第III相国際共同試験(PHN)	医薬品製造販売承認取得報告
7	大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第III相,多施設共同,無作為化,非盲検試験	その他の報告
8	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III 相試験	その他の報告
9	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ 相試験	その他の報告
10	中外製薬株式会社依頼による第 I / II 相試験	その他の報告
11	ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第 Ⅱ/Ⅲ相試験	その他の報告
12	ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルト リズマブ ペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
13	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラク スの第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
14	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO (GS-9973)の第Ib相試験	治験終了(中止・中断)の報告
15	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第III相試験	 対照薬の添付文書改訂
16	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験	その他の報告
17	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験	その他の報告
18	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第Ⅱ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
19	シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第皿相臨床試験	迅速審査報告
20	バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験: CHRONOS-3	その他の報告

21	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第 田相試験②	審査対象とならない軽微な変更
22	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験	その他の報告
23	フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症~中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験	その他の報告
24	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	その他の報告
25	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	逸脱(緊急回避を除く)報告
26	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	逸脱(緊急回避を除く)報告
27	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第 皿相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
28	レオファーマ株式会社の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした tralokinumabの多施設共同試験	審査対象とならない軽微な変更
29	第一三共株式会社の依頼による血栓性脳梗塞患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ 相試験	その他の報告
30	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした、 BMS-986165の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験	その他の報告
31	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした、 BMS-986165の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
32	尋常性乾癬を対象としたUCB4940の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施 設共同、非盲検、第Ⅲ相試験	その他の報告

【特記事項】 次回のIRB日程について、以下の通り委員に確認を行った。 次回 4月16日(火)17:30より (次々回 5月21日(火)17:30より予定)