#### 平成27年2月 呉医療センター・中国がんセンター 治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時 | 平成27年2月13日(金) 14時30分~15時00分

開 催 場 所 ┃国立病院機構呉医療センター・中国がんセンター 管理棟3階会議室

出席委員名 | 〇杉田 孝 中野喜久雄 市場泰全 青芝映美 植木直富

木卜光夫 廣瀬 肇

〇:委員長) (敬称略

議題及び審【審議事項】

議結果を含 む主な議論

議題1. 新規治験等申請

なし

議題2. 治験実施計画書等の変更

第一三共株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたAMG162

(denosumab)の第皿相試験

審議内容: 治験分担医師の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議

した。

審議結果: 承認

第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相試 **2** 

験

審議内容: 治験分担医師の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議

した。

審議結果: 承認

第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相長

期投与試験

審議内容: 治験分担医師の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議

した。

審議結果: 承認

④ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b徐放錠第

Ⅲ相試験

審議内容: 治験分担医師の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議

した。

審議結果: 承認

心筋保護作用を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノンの有効性 ⑤ を検討する臨床試験(無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験)

審議内容: 監査計画書等の改訂について、妥当性及び治験継続の適否を審議

した。

審議結果: 承認

## 議題3. 治験等の継続審査

① ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫 患者を対象としたRAD001の第Ⅲ相試験

② 第一三共株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたAMG162 (denosumab)の第皿相試験

③ 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたAMG386 の第Ⅲ相試験

武田バイオ開発センター株式会社による卵巣癌患者を対象とした腫瘍検体採取 試験

④ AMG706継続投与オープン試験

- ⑤ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相試験
- ⑥ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相長期投与試験
- ⑦ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b徐放錠第 Ⅲ相試験
- ⑧ 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験
- ⑨ アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験
- ⑩ 心筋保護作用を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノンの有効性 を検討する臨床試験(無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験)
- ① セイブル錠の小児糖尿病患者に対する製造販売後臨床試験

審議内容: 治験実施状況報告書を基づき、引き続き治験を実施することの妥当

性を審議した。

審議結果: 承認

# 議題及び報告結果を含む主な議論の概要

## 議題及び報 議題4. 安全性に関する報告

- ① ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫 患者を対象としたRAD001の第Ⅲ相試験
- 第一三共株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたAMG162 (denosumab)の第皿相試験
- ③ AMG706継続投与オープン試験

武田薬品工業株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたAMG386の第Ⅲ相

4 試験

武田薬品工業株式会社による卵巣癌患者を対象とした腫瘍検体採取試験

- 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相試 験
- ⑥ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相長 期投与試験
- ⑦ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b徐放錠第 Ⅲ相試験
- ⑧ 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験
- ⑨ アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験
- ⑩ 心筋保護作用を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノンの有効性 を検討する臨床試験(無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験)

審議内容: 以上、依頼者より報告された安全性情報(重篤な副作用報告等)に

ついて責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥

当性を審議した。

審議結果: 承認

## 議題5. 医師主導型治験のモニタリング報告書

① 心筋保護作用を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノンの有効性 を検討する臨床試験(無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験)

審議内容: モニタリング報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に

ついて審議した。

審議結果: 承認