開催日時 | 平成29年4月14日(金) 14時00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 ○山下 芳典 下瀬 省二 高野 弘嗣 平田 泰三

徳臣 雅彦 河本 泰宏 木ト 光夫 廣瀬 肇 (敬称略 〇:委員長)

議題及び 審議結果 を含む主な 議論の概要

【審議事項】

を含む主な 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

① ノバルティスファーマの依頼によるGW786034(Pazopanib)の第皿相試験

審議内容:治験薬概要書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

② AMG706継続投与オープン試験

審議内容: 治験実施計画書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

③ アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験

審議内容:治験実施計画書・治験薬概要書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 シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児成長ホルモン分泌不全症を対象とした VRS-317の第 II / III 相試験

審議内容:治験実施計画書・同意説明文書・ポスター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

⑤ チオトロピウム+オロダテロール 重症COPD 第Ⅲb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

アストラゼネカ依頼によるMEDI4736単剤療法及びtremelimumabとの併用療法を 標準治療と比較する第Ⅲ相無作為化非盲検国際多施設共同試験

審議内容:治験薬概要書・添付文書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

⑦ アッヴィ合同株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたveliparibの第Ⅲ相試験

審議内容:治験実施計画書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

⑧ 日本人1型小児糖尿病患者を対象としたNN1218の有効性及び安全性の検討

審議内容:治験実施計画書・被験者日誌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

9 日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象に、固定用量のesketamineを鼻腔内投与したときの有効性、安全性及び忍容性を検討するランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照試験

審議内容:治験薬概要書・同意説明文書・治験参加者の健康被害に関する補償制度の概要

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

⑩ ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験

審議内容:治験実施体制・口腔内及び腸内細菌叢検査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

日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴 ① う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験

審議内容: 治験薬概要書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

⑫【医師主導治験】EARLIER 急性心不全 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

議題3. 安全性に関する報告

- ① denosumab(AMG162)再発リスクの高い早期乳癌 第Ⅲ相試験(D-CARE)
- ② 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験
- ③ アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験
- ④ チオトロピウム+オロダテロール 重症COPD 第Ⅲb試験
- ⑤ 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験
- ⑥ アストラゼネカ依頼によるMEDI4736単剤療法及びtremelimumabとの併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相無作為化非盲検国際多施設共同試験
- ⑦ 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(糖尿病性神疼痛)
- ⑧ アッヴィ合同株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたveliparibの第Ⅲ相試験
- ⑨ 日本人1型小児糖尿病患者を対象としたNN1218の有効性及び安全性の検討
- ⑩ 日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象に、固定用量のesketamineを鼻腔内投与したときの有効性、安全性及び忍容性を検討するランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照試験
- ① ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
- ⑫【医師主導治験】EARLIER 急性心不全 第Ⅲ相試験

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4. 医師主導型治験のモニタリング報告書

① 進行・再発乳癌に対するドセタキセル100mg/mの第 I 相試験

審議内容:以上、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

【報告事項】

議題1. 以下の事項について報告された。

① 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試験

報告内容: 開発の中止等に関する報告書