

開催日時	平成29年6月9日(金) 14時00分～14時55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 平田 泰三 二五田 基文 嶋田 保美 永田 隆史 徳臣 雅彦 木ト 光夫 廣瀬 肇 (敬称略 ○:委員長)
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題1. 新規治験等申請</p> <p>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性低身長症を対象としたSomavaratanの第Ⅲ相試験 審議内容: これまでに得られている非臨床試験成績及び臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果: 承認</p> <p>議題2. 症例追加</p> <p>① 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅲ相試験 (5症例から7症例へ) * 6/1 迅速審査にて承認 審議内容: 治験継続の適否を審議した。 審議結果: 承認</p> <p>議題3. 治験実施計画書等の変更</p> <p>① 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3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に適否を審議した。 審議結果: 承認</p> <p>② 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: 治験実施体制及び治験実施期間の変更について妥当性及び治験継続に適否を審議した。 審議結果: 承認</p> <p>③ 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: 治験実施計画書、同意説明文書、治験実施体制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</p> <p>④ 【医師主導治験】EARLIER 急性心不全 第Ⅲ相試験 審議内容: 治験調査委員会への業務委嘱に関する手順書、監査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</p> <p>⑤ 進行・再発乳癌に対するドセタキセル100mg/m²の第Ⅰ相試験 審議内容: 治験実施計画書別紙1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</p>

議題4. 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 チオトロピウム+オロダテロール 重症COPD 第Ⅲb試験
- ④ 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅲ相試験
- ⑤ 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
- ⑥ 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
- ⑦ 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
- 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
- ⑨ 心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第Ⅲ相試験
- ⑩ 【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

【報告事項】

議題1. 以下の事項について報告された。

- ① 大鵬薬品工業によるYP-18試験
報告内容: 開発の中止等に関する報告書
- ② チオトロピウム+オロダテロール 重症COPD 第Ⅲb試験
報告内容: 治験終了報告書