

開催日時	平成29年7月21日(金) 14時00分～15時05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 二五田 基文 永田 隆史 徳臣 雅彦 河本 泰宏 木ト 光夫 (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>① EPSインターナショナル株式会社(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患者を対象としたMOD-4023の第Ⅲ相試験</p> <p>② バイエル薬品株式会社の依頼による進行性又は転移性悪性胸膜中皮腫の日本人患者を対象としたBAY 94-9343の第Ⅱ相試験</p> <p>③ 非小細胞肺癌完全切除例に対するMEDI4736アジュバント療法のプロスペクティブ二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験 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. 治験等の継続審査</p> <p>① グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるGW786034(Pazopanib)の第Ⅲ相試験 審議内容: 治験実施状況報告書に基づき、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</p> <p>議題3. 治験実施計画書等の変更</p> <p>① denosumab(AMG162)再発リスクの高い早期乳癌 第Ⅲ相試験(D-CARE) 審議内容: 治験実施計画書、説明同意文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 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: 治験実施計画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>③ 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: 契約書、説明同意文書及び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>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 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に適否を審議した。 審議結果: 承認</p> <p>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(糖尿病性神経痛) 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</p> <p>⑥ 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、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</p>

- 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：治験分担医師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
- ⑧ **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：被験者募集の手順(広告等)に関する資料、治験実施体制及び治験実施機関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
- ⑨ **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：別冊1治験実施体制、Web広告・ポスター・リーフレット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
- ⑩ **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：同意説明文書及び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
- ⑪ **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う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験**
 審議内容：製造販売後臨床試験別冊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 **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、症例報告記載の手引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 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅲ相試験
- ④ 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
- ⑤ 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
- 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う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験
- 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

議題5. 医師主導型治験のモニタリング報告書

- ① **【医師主導治験】EARLIER 急性心不全 第Ⅲ相試験**
- ② **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：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。

AMG706継続投与オープン試験

報告内容：治験終了報告書