

開催日時	平成29年10月13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	○下瀬 省二 平田 泰三 二五田 基文 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>① 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象としたJTZ-951の第Ⅲ相試験(MBA4-1)</p> <p>② 第一三共株式会社の依頼によるアルブミン尿を有する2型糖尿病患者を対象としたCS-3150の第Ⅲ相試験(308)</p> <p>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。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題2. 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)</p> <p>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。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>② 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅲ相試験</p> <p>審議内容: 説明文書、同意文書、その他(FACT-0, EQ-5D-3L)の変更について妥当性及び治験継続に適否を審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>③ アヅ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</p> <p>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。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>④ 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</p> <p>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。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>⑤ 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</p> <p>審議内容: 治験実施計画書、その他【治験実施体制(治験依頼者、治験実施医療期間及び治験責任医師)及び治験実施期間、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料】の変更について妥当性及び治験継続に適否を審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>⑥ 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</p> <p>審議内容: 治験薬概要書、治験実施計画書、説明文書、同意文書、その他(別紙1 治験実施体制)の変更について妥当性及び治験継続に適否を審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>

- ⑦ 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
- 審議内容: 治験実施計画書、説明文書、同意文書、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
- ⑧ 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: 治験実施計画書、説明文書、同意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

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 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 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
- ⑤ アヅ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 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
- ⑨ 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
- ⑩ 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
- ⑪ 【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

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。

- ① ブリストル・マイヤーズスクイブによるBMS-582664試験
- 報告内容: 開発の中止等に関する報告書
- 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
- 報告内容: 治験終了報告書