2020 年度 第3回 地方独立行政法人佐賀県医療センター好生館 治験審査委員会 会議の記録の概要

【開催日時】2020年6月15日(月曜日) 16:30~17:20

【開催場所】地方独立行政法人佐賀県医療センター好生館 多目的ホール A

【住 所】佐賀県佐賀市嘉瀬町大字中原 400 番地

【出席者】出席者数 11名/(12名)

【開催方法】外部委員は Web システムによる参加

	氏名	出欠	備考
委員長	前 隆男	0	
副委員長	宮崎 純二	0	
	山内 健	0	
	杉森 宏	0	
	中村 恵	0	
非専門家	小野 潔	0	
非専門家	坂井 光太郎	0	
	佐伯 悦子	0	
	草葉 一友	0	
	安波 道郎	×	
外部	高津 知恵	0	
外部	古賀 弘泰	0	

<新規>

議題	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG510 の第Ⅲ相 試験
審議事項	(新規)治験実施の適否
審議内容	これまでに得られている治験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。
結 果	修正の上で承認

<継続>

議題	ファイザー株式会社の依頼による50歳以上の成人を対象とするPF-06425090
成 庭	の第3相試験
安装市伍	治験継続の適否
審議事項	① 治験実施状況報告書
索粪山 皮	① 治験が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審
審議内容	議した。
結 果	承認

学 昭	第一三共株式会社の依頼による血栓性脳梗塞患者を対象としたCS-747Sの第
議題	Ⅲ相試験
審議事項	治験継続の適否
香	① 当該治験薬において発現した安全性情報
索粪由 皮	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験を実施
審議内容	することの妥当性について審議した。
結 果	承認

議題	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) 第Ⅲ相試験	
	治験継続の適否	
審議事項	① 当該治験薬において発現した安全性情報	
	② 治験実施状況報告	
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験を実施	
審議内容	することの妥当性について審議した。	
	② 治験が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審	
	議した。	
結 果	承認	

議題	アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozinの第Ⅲ相試験	
審議事項	治験継続の適否 ① 当該治験薬において発現した安全性情報	
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。	
結 果	承認	

議 題	アストラゼネカ株式会社の依頼による左室駆出率の保たれた心不全 (HFpEF) 患者を対象としたDapagliflozinの第Ⅲ相試験	
審議事項	治験継続の適否	
番 巌 争 垻	① 当該治験薬において発現した安全性情報	
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験を実施	
番 硪 PJ 谷	することの妥当性について審議した。	
結 果	承認	

議 題	第一三共株式会社の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象
	とした臨床第Ⅲ相試験
却生事语	治験継続の適否
報告事項	① 当該治験薬において発現した安全性情報
報告内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。
結 果	承認

г

т

議題	切除不能なステージIV尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としてのMEDI4736単剤療法及びtremelimumabとの併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験	
	治験継続の適否	
審議事項	① 当該治験薬において発現した安全性情報	
	② 治験に関する変更 (Investigator Letter)	
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する	
審議内容	ことの妥当性を審議した。	
	② Investigator Letter について、引き続き治験を実施することの妥当性	
	を審議した。	
結 果	承認	

議題	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinibの第Ⅲ相試験
審議事項	治験継続の適否 ① 当該治験薬において発現した安全性情報 ② 治験に関する変更(同意説明文書の改訂)
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。② 同意説明文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinibの継続投与試験
審議事項	治験継続の適否 ① 当該治験薬において発現した安全性情報 ② 治験に関する変更(同意説明文書の改訂)
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。② 同意説明文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験
安装市店	治験継続の適否
審議事項	① 当該治験薬において発現した安全性情報
学 中点	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する
審議内容	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	
	治験継続の適否	
審議事項	① 当該治験薬において発現した安全性情報	
	② 治験に関する変更(同意説明文書の改訂)	
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する	
金融四分	ことの妥当性を審議した。	

	② 同意説明文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
結果	承認

議題 審議事項 審議内容	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたデュ
	ルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験
	治験継続の適否
	① 当該治験薬において発現した安全性情報
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する
	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab 及
一般 思	びBevacizumabの第Ⅲ相試験
	治験継続の適否
審議事項	① 当該治験薬において発現した安全性情報
	② 治験に関する変更(同意説明文書の改訂、添付文書の改訂)
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する
宏議由宏	ことの妥当性を審議した。
審議内容	② 添付文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議
	した。
結 果	承認

	日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不
議題	良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第
	Ⅲ相試験
審議事項	治験継続の適否
	① 当該治験薬において発現した安全性情報
安装由宏	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する
審議内容	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

議 題 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性 大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験	
索装束项	治験継続の適否
審議事項	① 当該治験薬において発現した安全性情報
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する

		ことの妥当性	を審議した。
結	果	承認	

議題	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験	
審議事項	治験継続の適否 当該治験薬において発現した安全性情報 	
審議内容① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施 ことの妥当性を審議した。		
結 果	承認	

議題	ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-06 の第Ⅱ相臨床試験	
審議事項	治験継続の適否 ① 当該治験薬において発現した安全性情報	
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	
結 果	承認	

議題	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験	
	治験継続の適否	
安装 市伍	① 当該医療機関で発生した重篤な有害事象に関する報告	
審議事項	② 当該治験薬において発現した安全性情報	
	③ 治験に関する変更 (治験薬概要書の改訂)	
	① 当該医療機関で発生した重篤な有害事象に基づき、引き続き治験を実施	
	することの妥当性を審議した。	
審議内容	② 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する	
番磯門谷	ことの妥当性を審議した。	
	③ 治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を	
	審議した。	
結 果	承認	

議題	MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議事項	治験継続の適否 ① 当該治験薬において発現した安全性情報
	① 当政治研究において光光した女主に情報

	② 治験に関する変更(治験薬概要書の改訂)	
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する	
	ことの妥当性を審議した。	
	② 治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を	
	審議した。	
結 果	承認	

議題	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験
審議事項	治験継続の適否 ① 当該治験薬において発現した安全性情報 ② 治験に関する変更 (添付文書の改訂)
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。② 添付文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
結 果	承認

	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による
議題	親試験で検討された様々な特定の固形腫瘍の患者を対象としたデュルバル
党 送事項	マブの長期の安全性及び有効性を検討する試験
	治験継続の適否
審議事項	① 当該治験薬において発現した安全性情報
党举由	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する
審議内容	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

2. 報告事項 (迅速審査の報告を含む)

議題	ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-06 の第Ⅱ相臨床試験
報告事項	① 開発の中止等に関する報告
報告内容	① 2020年5月15日をもって、治験依頼者より治験中止の報告を受けたこ
	とを報告した。

議題	アストラゼネカ株式会社の依頼による重症の好酸球性喘息の小児患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験
報告事項	① 2020 年 4 月 IRB での審議内容及び結果について

報告内容

メール持ち回りで実施分した 2020 年 4 月 IRB の審議内容及び結果について、改めて IRB 委員に報告した。