関西医科大学附属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

日 時:平成29年12月18日(月)16:00~17:00

場 所:関西医科大学 学舎 4階 カンファレンスルーム B

出席者:日下委員長、村川副委員長、尾崎副委員長、奥川、塚口、鶴見、櫻井、山本、青木、竹 澤、山口、宮下各委員

【審議事項】

- 1. 新規治験
- 1) MSD(株)の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 と INCB024360 の併用療法の第Ⅲ相試験(H29-19)

これまでに得られている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:修正の上承認

- 2. 治験に関する変更
- 1) 中外製薬(株)の依頼による MPDL3280A の第 II 相試験(H26-05)

説明文書、同意文書、被験者の健康被害の補償について説明した文書について、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

2) アストラゼネカ(株)の依頼による第 I b 相試験(H26-14)

説明文書、同意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について審議した。

審議結果:承認

3) ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558の第Ⅲ相試験(H27-13)

説明文書、同意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について審議した。

審議結果:承認

4) 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3009806 の第 II b/第Ⅲ相試験(H27-18) 説明文書、同意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について審議 した。

審議結果:承認

5) アストラゼネカ(株)の依頼による再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MEDI4736 及び Tremelimumab の第Ⅲ相試験(H28-02)

治験分担医師の変更について、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 6) MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした MK-3475 の第 Ⅲ 相試験 (H28-10)

治験薬概要書、治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験 ID カードの改訂について、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

7) サノフィ株式会社の依頼による両側性の鼻茸を有する患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相 試験(H28-13)

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について審議した。 審議結果:承認

8) アッヴィ合同会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象とした risankizumab の第 III 相試験(H28-16)

治験分担医師の変更について、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

9) (自ら治験を実施する者)杉江知治によるホルモン受容体陽性 HER2 陰性進行再発乳癌を対象とした Durvalumab/Tremelimumab/フルベストラントの第 II 相試験 (H29-02) 治験薬概要書、治験実施計画書、説明文書、同意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について審議した。

審議結果:承認

10) 小野薬品工業株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした ONO-4538(ニボルマブ)の第 Ⅲ相試験(H29-03)

治験実施計画書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

11) 協和発酵キリン株式会社の依頼によるヒト T 細胞白血病ウイルス関連脊髄症患者を対象とした KW-0761 第 III 相臨床試験 (H29-09)

治験実施計画書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

12) バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib (リツキシマブ併用) の第 III 相臨床試験 (H29-18) 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について審議した。

添付又書の改訂について、引き続き冶験を実施することの妥当性について番譲した 審議結果:承認

3. 有害事象報告

(A)本院における有害事象

1) アストラゼネカ(株)の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験(H26-11)

本院で発生した重篤な有害事象について、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

2) アッヴィ合同会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象とした risankizumab の第 III 相試験(H28-16)

本院で発生した重篤な有害事象について、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

- (B)他施設,海外における有害事象
- 1) 中外製薬(株)の依頼による MPDL3280A の第 II 相試験(H26-05)
- 2) アストラゼネカ(株)の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験(H26-11)
- 3) アストラゼネカ(株)の依頼による第 I b 相試験(H26-14)
- 4) アストラゼネカ(株)の依頼による MEDI4736 の局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした標準的治療と比較する第Ⅲ相試験(H27-02)
- 5) 中外製薬(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験 (H27-03)
- 6) 中外製薬(株)の依頼による非小細胞肺癌患者(扁平上皮癌)を対象とした MPDL3280A の 第Ⅲ相試験(H27-04)
- 7) MSD(株)の依頼による 第 I 相試験(H27-10)
- 8) ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 Ⅲ相試験(H27-13)
- 9) ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 3 相試験(H27-17)
- 10) 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3009806 の第Ⅱb/第Ⅲ相試験(H27-18)
- 11) MSD(株)の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験(H27-19)
- 12) メルクセローノ(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MSB0010718C の第Ⅲ相試験(H27-21)
- 13) MSD(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 第Ⅲ相試験(H27-25)
- 14) 小野薬品工業(株)の依頼による膠芽腫を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験 (H28-01)
- 15) アストラゼネカ(株)の依頼による再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MEDI4736 及び Tremelimumab の第Ⅲ相試験(H28-02)
- 16) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第 II 相試験 (H28-04)

- 17) Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相試験(H28-07)
- 18) MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした MK-3475 の第 Ⅲ相試験(H28-10)
- 19) (治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による進行 非小細胞肺癌患者を対象とした BI 695502 の第3 相試験(H28-11)
- 20) アステラス製薬株式会社依頼の去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたエンザルタミド製造販売後臨床試験(H28-12)
- 21) サノフィ株式会社の依頼による両側性の鼻茸を有する患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相 試験(H28-13)
- 22) (株) EPSアソシエイトの依頼による脳卒中後の下肢痙縮を対象とした NT 201 の第Ⅲ相臨床 試験(H28-14)
- 23) アッヴィ合同会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象とした risankizumab の第 III 相試験(H28-16)
- 24) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症~重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象とした BI 655066 (risankizumab) とプラセボの比較試験 (H28-17)
- 25) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした BMS-936558 / BMS-734016 の第Ⅲ相試験(H28-18)
- 26) MSD(株)の依頼による扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 第Ⅲ相試験 (併用試験)(H28-21)
- 27) (自ら治験を実施する者) 杉江知治によるホルモン受容体陽性 HER2 陰性進行再発乳癌を対象とした Durvalumab/Tremelimumab/フルベストラントの第 II 相試験 (H29-02)
- 28) 小野薬品工業株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした ONO-4538(ニボルマブ)の第 Ⅲ相試験(H29-03)
- 29) EA ファーマの依頼による E6011 の第 II 相試験 (H29-05)
- 30) アッヴィ合同会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験 (H29-07)
- 31) 協和発酵キリン株式会社の依頼によるヒト T 細胞白血病ウイルス関連脊髄症患者を対象とした KW-0761 第 III 相臨床試験(H29-09)
- 32) 日本セルヴィエ株式会社の依頼による S 49076 の第 I/II 相試験(H29-10)
- 33) 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(H29-11)
- 34) 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(H29-12)
- 35) Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相継続試験(H29-14)

36) アッヴィ合同会社の依頼による壊疽性膿皮症を対象としたアダリムマブの第 III 相試験(H29-15)

以上 1)から 36)の治験の安全性情報について、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】

- 1. 以下の迅速審査について報告を行った。
- 1) 中外製薬(株)の依頼による MPDL3280A の第 II 相試験(H26-05) 治験分担医師の削除(2017 年 11 月 14 日実施:承認)
- 2) アストラゼネカ(株)の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験(H26-11)

治験分担医師の削除(2017年11月14日実施:承認)

3) アストラゼネカ(株)の依頼による MEDI4736 の局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした標準的治療と比較する第Ⅲ相試験(H27-02) 治験分担医師の削除(2017 年 11 月 14 日実施:承認)

4) 中外製薬(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験 (H27-03)

治験分担医師の削除(2017年11月14日実施:承認)

- 5) MSD(株)の依頼による 第 I 相試験(H27-10) 治験分担医師の削除(2017 年 11 月 14 日実施:承認)
- 6) ブリストル・マイヤーズ スクイブ (株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験(H27-13)

治験分担医師の削除(2017年11月14日実施:承認)

- 7) 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3009806 の第 II b/第Ⅲ相試験(H27-18) 治験分担医師の削除(2017 年 11 月 14 日実施:承認)
- 8) (治験国内管理人) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による進行 非小細胞肺癌患者を対象とした BI 695502 の第 3 相試験(H28-11) 治験分担医師の削除(2017 年 11 月 14 日実施:承認)
- 9) MSD(株)の依頼による扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 第Ⅲ相試験 (併用試験) (H28-21)

治験分担医師の削除(2017年11月14日実施:承認)

- 2. 以下の治験について終了報告を行った。
 - 1) MSD(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 第 II / III 相試験(25-14)

- 2) 帝人ファーマ(株)の依頼による GGS の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP)を対象とした第Ⅲ相試験(25-16)
- 3) 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3012211/ LY188011 の第 1b/2 相試験(H26-03)
- 4) 日本イーライリリー(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LY2835219 の第Ⅲ相 試験(H26-10)
- 5) アストラゼネカ(株)の依頼による進行性又は転移性非小細胞肺癌患者に対する MEDI4736 と tremelimumab の併用第Ⅲ相試験(H27-16)
- 6) ヤンセンファーマ(株)の依頼による CNTO2476 の第 II 相試験 (H28-09)
- 7) Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による非増殖性糖尿病網膜症患者を対象とした Intravitreal Aflibercept Injection(BAY86-5321)の第Ⅲ相試験(H28-20)
- 8) アッピィ合同会社の依頼によるメトトレキサート(MTX)の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験(H29-01)
- 3. 以下の治験について開発中止の報告を行った。
- 1) ヤンセンファーマ(株)の依頼による CNTO2476 の第 II 相試験 (H28-09)
- 4. 以下の治験について外部 IRB による審査結果報告を行った。
 - 1) 急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした MR11A8 の第 3 相試験 (16001-003-013) 治験に関する変更申請書 (大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 2017 年 11 月 21 日 実施:承認)