

平成25年9月名古屋医療センター治験審査委員会の議事概要

開催日時：平成25年9月4日（水）午後3時～午後3時25分

開催場所：名古屋医療センター外来管理治療棟4階 第2会議室

出席者：近藤 健、松本 修一、早川 敏博、櫻井 郁美、齋藤 俊樹
永井 宏和、村瀬 孝司、後藤 昭樹、馬場 俊彦

[継続審査]

議題：セフトジジム耐性・グラム陰性菌感染の治療のための CAZ-AVI 及び利用可能な最良の治療法の第 III 相、非盲検、無作為化、多施設共同試験について治験に関する変更申請書（西暦 2013 年 8 月 14 日付書式 10 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第 I 相臨床試験」について治験に関する変更申請書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 10 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第 I 相臨床試験-継続投与試験-」について治験に関する変更申請書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 10 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるクッシング病患者を対象とした SOM230LAR の第 III 相臨床試験について治験に関する変更申請書（西暦 2013 年 8 月 20 日付書式 10 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第 III 相試験について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 1 日付書式 12 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第 I 相臨床

試験」について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 2 日付書式 12 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大日本住友製薬株式会社の依頼による「糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした AS-3201 の第Ⅲ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 20 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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「BIBW 2992 の 1 日 1 回経口連続投与でのオープン第Ⅰ/Ⅱ相試験－進行非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅰ相試験およびエルロチニブ/ゲフィチニブ耐性の非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅱ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 30 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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「BIBW 2992 の 1 日 1 回経口連続投与でのオープン第Ⅰ/Ⅱ相試験－進行非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅰ相試験およびエルロチニブ/ゲフィチニブ耐性の非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅱ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 14 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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「EGFR 感受性変異を有する進行肺腺癌患者（ⅢB/Ⅳ期）を対象に一次治療としての BIBW 2992 と化学療法（ペメトレキセド+シスプラチン併用療法）を比較するオープンラベル、ランダム化第Ⅲ相試験（LUX-LUNG 3）」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 30 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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「EGFR 感受性変異を有する進行肺腺癌患者（ⅢB/Ⅳ期）を対象に一次治療としての BIBW 2992 と化学療法（ペメトレキセド+シスプラチン併用療法）を比較するオープンラベル、ランダム化第Ⅲ相試験（LUX-LUNG 3）」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 14 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 31 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験(JADV)について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 2 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験(JADZ)について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 2 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による「早期関節リウマチを対象とした CDP870 の第Ⅲ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 16 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：セフトジジム耐性・グラム陰性菌感染の治療のための CAZ-AVI 及び利用可能な最良の治療法の第Ⅲ相、非盲検、無作為化、多施設共同試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 14 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による DMARD に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNTO136 の国際共同第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 12 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗 TNF α 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNTO136 の国際共同第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 12 日付書式 16 写）および添付資料に基づき

試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Nimotuzumab の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 16 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による「日本における再発または難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、elotuzumab/レナリドミド/低用量デキサメタゾン併用療法における用量増量第Ⅰ相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 5 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による「日本における再発または難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、elotuzumab/レナリドミド/低用量デキサメタゾン併用療法における用量増量第Ⅰ相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による「多発性骨髄腫を対象とした BMS-901608 の第Ⅲ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 31 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：メルクセローノ株式会社の依頼による「EMD531444 の第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 15 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：エーザイ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第Ⅲ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 5 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：エーザイ株式会社の依頼による「難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：呼吸器科 がん総合診療部長 坂英雄が自ら行う医師主導の第Ⅲ相試験「非小細胞肺癌完全切除後Ⅱ-Ⅲ期の EGFR 変異陽性例に対するシスプラチン+ビノレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験（多施設共同医師主導治験）」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付(医)書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による「びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした LY317615 による寛解維持療法の国際共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較第Ⅲ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 24 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有する患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 24 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有する患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 13 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による「てんかんを対象とした L059(レベチラセタム)の第Ⅲ相非盲検試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 26 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による「てんかんを対象とした L059(レベチラセタム)の第Ⅲ相非盲検試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 12 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行扁平上皮非小細胞肺癌に対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 5 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行扁平上皮非小細胞肺癌に対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行扁平上皮非小細胞肺癌に対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 5 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：中外製薬株式会社の依頼による「Ro50-8231 の第Ⅱ相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 31 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：中外製薬株式会社の依頼による「Ro50-8231 とベバシズマブ併用の第Ⅱ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 2 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806 の第Ⅱ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 25 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806 の第Ⅱ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 8 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB L-0501 の第Ⅱ相臨床試験（多施設共同オープン試験）」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 7 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB L-0501 の第Ⅱ相臨床試験（多施設共同オープン試験）」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 22 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 9 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 7 月 22 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 9 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験-継続投与試験-」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるクッシング病患者を対象とした SOM230LAR の第Ⅲ相臨床試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013

年 7 月 29 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。
審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるクッシング病患者を対象とした
SOM230LAR の第Ⅲ相臨床試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013
年 8 月 20 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。
審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるクッシング病患者を対象とした
SOM230LAR の第Ⅲ相臨床試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2013
年 8 月 20 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。
審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗 TNF α 療法に治療抵抗性を示す活動性関
節リウマチ患者を対象とした CNTO136 の国際共同第Ⅲ相試験について緊急の危険
を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書（西暦 2013 年 8 月 15
日付書式 8 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。
審査結果：承認する

議題：呼吸器科 がん総合診療部長 坂英雄が自ら行う医師主導の第Ⅲ相試験「非小細胞
肺癌完全切除後Ⅱ-Ⅲ期の EGFR 変異陽性例に対するシスプラチン+ビノレルビン
併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試
験（多施設共同医師主導治験）」についてモニタリング報告書（西暦 2013 年 8 月 8
日) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。
審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について治験に関する変更申請書
（西暦 2013 年 8 月 30 日付書式 10 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否
を審査した。
審査結果：承認する