

令和2年度 第4回-1 受託研究審査委員会議事録

開催日時 令和2年08月19日 (水) 14:00~15:00
場 所 独立行政法人 国立病院機構 高崎総合医療センター 応接室
出席者 鯉淵 幸生 (専門:委員長) 町田 裕 (非専門) 中村 哲也 (専門:外部委員)
 蟻川 勝 (専門:副委員長) 佐藤 暢 (非専門) その他...
 栗原 秀行 (専門) 長野 直美 (非専門)
 内山 俊正 (専門) 白石 邦夫 (非専門)
 水江 麻紀子 (専門) 有賀 長規 (専門:外部委員)
事務局 吉池 基英 書記 吉池 基英

議事内容

I 治験審査依頼書 等

1. 高崎総合医療センター治験進捗表
2. 審議のポイント
3. 治験審査依頼書
4. 報告事項等製造販売後
 - (1) 開発の中止等に関する報告書
 - ① 癌患者を対象としたHFT-290の第Ⅲ相試験(2020.08.07付)
 - (2) 製造販売後調査における迅速審査報告

II 治験における審議および報告事項

1. アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 治験依頼書 (2020.08.06付)
2. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるUCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.07.02、2020.07.16、2020.07.30付)
3. 生物学的製剤が奏功しなかった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risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.08.03付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2020.08.03付)
 - 1) 治験薬概要書 第5版→第6版
4. M16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.08.03付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2020.08.03付)
 - 1) 治験薬概要書 第5版→第6版
5. 小野薬品工業株式会社による胃がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅲ相試験
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.07.07、2020.07.22付)
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
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.07.07、2020.07.22付)
7. 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
 - (1) 審議事項【承認】
 - ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.06.25、2020.07.09、2020.07.22付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2020.07.28付)
 - 1) 治験実施計画書 別冊 (第5.1版→5.2版)

■事務局より 11名中10名 の出席にて会議の成立条件を満たした旨の報告があり、鯉淵委員長 が会議の開催を決定し、議事次第に沿って審議が行われた。

令和2年度 第4回-2 受託研究審査委員会議事録

議事内容

8. 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
- (1) 審議事項【承認】
- ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.06.25、2020.07.09、2020.07.22付)
 - ② 治験に関する変更申請書(2020.07.28付)
 - 1) 治験実施計画書 別冊 (第5.1版→6.0版)
9. 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
- (1) 報告事項
- ① 治験終了報告 (2020.07.28)
- (2) 審議事項【承認】
- ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.06.25、2020.07.09、2020.07.22付)
 - ② 治験に関する変更申請書(2020.07.28付)
 - 1) 治験実施計画書 別冊 (第4.2版→4.3版)
10. 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
- (1) 審議事項【承認】
- ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.06.25、2020.07.09、2020.07.22付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2020.07.22、2020.07.28付)
 - 1) Protocol Administrative Amendment #1
 - 2) 治験実施契約書の運営に関する変更 #1
 - 3) 治験実施計画書 別冊 (第5.1版→6.0版)
11. 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
- (1) 審議事項【承認】
- ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.07.06、2020.07.22付)
12. 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潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験
- (1) 審議事項【承認】
- ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.07.06、2020.07.22付)
13. 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
- (1) 審議事項【承認】
- ① 安全性情報等に関する報告書 (2020.07.07、2020.07.22付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2020.07.31付)
 - 1) Protocol Addendum(1 → 1.2)
 - 2) 治験実施計画書補遺 (1 → 1.2)
 - 3) 自己投与に関するお願い
 - 4) Protocol Addendum(1.2 → 1.3)
 - 5) 治験実施計画書補遺 (1.2 → 1.3)
 - 6) 治験実施計画書別冊 (第10版 → 第11版)
 - 7) 同意説明文書および同意文書 補遺 自己注射用 (第1版)
 - 8) 使用説明書 (オートインジェクター) (Ver. 1.0)
 - 9) 使用説明書 (プレフィルドシリンジ) (Ver. 1.0)

令和2年度 第4回-3 受託研究審査委員会議事録

議事内容

14. 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相検証試験
- (1) 審議事項【承認】
- ① 安全性情報等に関する報告書(2020.07.08、2020.07.20付)
 - ② 治験に関する変更申請書(2020.07.29付)
 - 1) 同意説明文書、同意文書(第6.0版 → 第7.0版)
 - 2) タクシー費用について(第1.0版)
 - 3) 被験者への支払いに関する資料(2020.6.17 → 2020.06.17)
15. 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅲ相長期試験
- (1) 審議事項【承認】
- ① 安全性情報等に関する報告書(2020.07.08、2020.07.20付)
 - ② 治験に関する変更申請書(2020.07.29付)
 - 1) 同意説明文書、同意文書(第6.0版 → 第7.0版)
 - 2) タクシー費用について追加(第1.0版)
 - 3) 被験者への支払いに関する資料(2018.9.29→2020.06.17)
16. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたAMG423の第Ⅲ相試験
- (1) 審議事項
- ① 安全性情報等に関する報告書(2020.07.10、2020.07.28付)
17. 進行又は再発乳癌患者を対象としたNK105とパクリタキセルを比較するランダム化第Ⅱ相試験
- (1) 審議事項【承認】
- ① 治験に関する変更申請書(2020.07.27付)
 - 1) 治験賠償責任保険付保証明書(～2020.12.31 → ～令和3年5月31日午後4時)
- Ⅲ 市販後調査における審議および報告事項
18. エンハーツ点滴静注用100mg 特定使用成績調査
- (1) 審議事項【承認】
- ① 製造販売後調査依頼書(2020.07.27)