

平成30年度 第4回-1 受託研究審査委員会議事録

開催日時 平成30年07月18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

<input checked="" type="checkbox"/> 鯉淵 幸生（専門:委員長）	<input checked="" type="checkbox"/> 鈴木 康人（非専門）	<input checked="" type="checkbox"/> 中村 哲也（専門:外部委員）
<input checked="" type="checkbox"/> 横手 信昭（専門:副委員長）	<input checked="" type="checkbox"/> 佐藤 暢（非専門）	<input type="checkbox"/> その
<input checked="" type="checkbox"/> 栗原 秀行（専門）	<input checked="" type="checkbox"/> 長野 直美（非専門）	
<input checked="" type="checkbox"/> 内山 俊正（専門）	<input checked="" type="checkbox"/> 白石 邦夫（非専門）	
<input checked="" type="checkbox"/> 立石 久留美（専門）	<input checked="" type="checkbox"/> 有賀 長規（専門:外部委員）	
事務局 吉池 基英	書記 富澤 宣明	

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
 - (1) 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. 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 治験依頼書（2018.07.05付）
2. 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 治験依頼書（2018.07.05付）
3. 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 安全性に関する報告書（2018.06.13、2018.06.27付）
4. 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 安全性に関する報告書（2018.06.13、2018.06.27付）
5. 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) 審議事項 【承認】
 - ① 安全性に関する報告書（2018.06.13、2018.06.27付）
6. 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 安全性に関する報告書（2018.06.13、2018.06.27付）
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
 - (1) 審議事項 【承認】
 - ① 重篤な有害事象に関する報告書「2018.06.05、2018.06.07付）
 - ② 安全性情報等に関する報告書（2018.06.11、2018.06.27付）
 - ③ 治験に関する変更申請書（2018.06.13付）
 - 1) 治験実施計画書 別冊（第27.0版 → 第28.0版）

■事務局より 11名中11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。

平成30年度 第4回-2 受託研究審査委員会議事録

議事内容

8. 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
- (1) 審議事項 【承認】
- ① 安全性情報等に関する報告書 (2018. 06. 12、2018. 06. 27付)
 - ② 治験に関する変更申請書 (2018. 07. 11付)
 - 1) 治験の実施体制及び治験実施期間 (作成年月日: 2017年11月6日 → 2018年2月1日)
 - 2) 治験実施計画書 別冊 (作成年月日: 2018年2月1日 → 2018年3月19日 → 2018年5月22日)
 - 3) 治験実施期間 (~2019年6月30日 → ~2019年10月31日)
 - 4) 治験内容変更に関する覚書
9. 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
- (1) 審議事項 【承認】
- ① 重篤な有害事象に関する報告書 (2018. 06. 22付)
 - ② 安全性情報等に関する報告書 (2018. 06. 29付)
10. ONO-2370 第Ⅱ相試験パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験、および非盲検非対照長期継続投与試験
- (1) 審議事項 【承認】
- ① 重篤な有害事象に関する報告書 (2018. 06. 26、2018. 06. 28、2018. 06. 28付)
 - ② 安全性情報等に関する報告書 (2018. 07. 03付)
 - ③ 治験に関する変更申請書 (2018. 07. 03付)
11. がん患者を対象としたHFT-290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 (2018. 06. 21、2018. 06. 29付)
- (2) 報告事項 【承認】
- ② 分担医師の変更
 - ③ 0.5mg製剤の承認
12. 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 (2018. 07. 03付)
 - 1) 治験実施計画書 (第4.0版 → 第5.0版)