# 2014年度 第 9 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】2014年 12月15日 (月曜日) 17:00 ~ 17:30

【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 10名/(11名)

	氏名	出欠	備考
委員長	林田 潔	出席	
副委員長	宮崎 純二	出席	
	山内 健	欠席	
	高島 洋	出席	
	中村 恵	出席	
非専門家	丸野 和年	出席	
非専門家	大木 夏雄	出席	
	吉原 久美子	出席	
	松永 尚	出席	
外部	小池 芳明	出席	
外部	古賀 弘泰	出席	

### 1. 審議事項

## <新規>

議題	第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b注射剤 第Ⅱ/Ⅲ相試験 (静脈内投与)		
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試験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。		
結 果	修正の上承認		

議題	第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b注射剤 第Ⅱ/Ⅲ相試験 (皮下投与)		
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試験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。		
結 果	修正の上承認		

## <継続>

議題	アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象に、アスピリン治療下におけるAZD6140による血栓イベント発現の予防効果をプラセボと比較する国際共同二重盲検無作為化プラセボ対照並行群間比較試験(第Ⅲ相試験)		
治験の継続の適否			
審議事項	① 本治験に関する変更(治験薬概要書)		
審議内容	① 治験薬概要書の改訂について、問題ないことを審議した。		
結 果	承認		

議題	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験		
	治験の継続の適否		
審議事項	①当該治験薬において発現した安全性情報		
	②本治験に関する変更(治験実施計画書別紙 2)		
	①当該治験薬において多	発した安全性情報について、引き続き治験を実施す	
審議内容	ることの妥当性について審議した。		
	②治験実施計画書別紙2の改訂について、問題ないことを審議した。		
結 果	承認		

議題	武田薬品工業株式会社の依頼による第 1/2 相試験		
審議事項	治験の継続の適否		
<b>苗</b> 城	①当該治験薬にお	おいて発現した安全性情報	
審議内容	①当該治験薬において発現した安全性情報について、引き続き治験を実施す		
<b>金融刊</b>	ることの妥当性について審議した。		
結 果	- <b>A</b> -≑N	治験依頼者の要望により、治験薬管理者:松永尚委員は、	
	承認	当該治験の審議・採決には不参加	

議題	武田薬品工業株式会社の依頼による第2相試験		
治験の継続の適否 審議事項			
<b>留哦</b> 字包	①当該治験薬において発現した安全性情報		
①当該治験薬において発現した安全性情報(集積期間:2014年10月8			
審議内容	2014年11月4日)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。		
結 果	承認		

議題	持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 第
	Ⅲ相試験
審議事項	治験の継続の適否
番 硪 尹 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当該治験薬において発現した安全性情報について、引き続き治験を実施す
一番 硪 鬥 谷	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急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血		
	発作患者を対象とした AZD6140(チカグレロル)の国際共同第Ⅲ相試験		
審議事項	治験の継続の適否		
番 硪 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当該治験薬において発現した安全性情報について、引き続き治験を実施す		
番 磯 円 谷	ることの妥当性について審議した。		
結 果	承認		

議題	アステラス製薬依頼の感染性腸炎を対象とする OPT-80 の第Ⅲ相試験
審議事項 治験の継続の適否	

	①当該治験薬において発現した安全性情報	
審議内容	①当該治験薬において発現した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。	
結 果	承認	

議 題	臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象としたAMG145をスタチン療法と併用した時の更なるLDLコレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験	
審議事項	安全性に関する報告書	
審議内容	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	興和株式会社の依頼による肝細胞がん根治患者を対象とした NIK-333 の第Ⅲ相
	試験
	治験継続の適否
審議事項	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
	② 当該治験薬において発現した安全性情報
	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
宏業由宏	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こと
	の妥当性を審議した。
結 果	承認

** 昭	興和株式会社の依頼による B 型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治後患者を対象
議題	とした K-333 の第Ⅲ相臨床試験
	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 本治験に関する変更(治験実施計画書の改訂)
	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こと
宏镁由宏	の妥当性を審議した。
審議内容	② 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を審
	議した。
結 果	承認

	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による、ジェノタイプ 2 及び 3 の C 型
	虺

	用療法又は Peginterferon Lambda-1a /リバビリン/Daclatasvir の併用療法のペ
	グインターフェロン アルファ-2a/リバビリンの併用療法に対する有効性及び安
	全性を検討する第3相ランダム化二重盲検比較試験
宏業事質	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
安港由安	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
審議内容	の妥当性を審議した。
結 果	承認

	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による、ジェノタイプ 1b の C 型慢性肝 炎未治療患者又はペグインターフェロン アルファ/リバビリン療法後の再燃患
議題	表示信意思有文はペクインターフェロン アルファ/リハヒリン療伝後の再際思   者を対象として Peginterferon Lambda-1a/リバビリン/Daclatasvir 療法をペグ
时	
	インターフェロン アルファ-2a/リバビリン/テラプレビル療法と比較する第 3
	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 本治験に関する変更(治験実施計画書の改訂、治験実施計画書別紙の改訂)
	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こ
<b>京業由</b>	との妥当性を審議した。
審議内容	② 治験実施計画書の改訂、治験実施計画書別紙の改訂について、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	C 型慢性肝炎患者を対象としたダクラタスビル/アスナプレビル/BMS-791325
	の第3相試験
	治験継続の適否
	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 当該医療機関で発生した治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場
	合を除く) に関する報告
	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こ
番 硪 円 谷	との妥当性を審議した。
	③ 当該医療機関で発生した治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場
	合を除く) 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

	エーザイ株式会社からの依頼による、肝細胞癌患者を対象としたレンバチニブと
議題	既存治療の有効性及び安全性を比較する多施設共同の無作為化、非盲検第3相試
	験
	治験継続の適否
審議事項	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
田	② 当該治験薬において発現した安全性情報
	③ 本治験に関する変更(同意説明文書の改訂、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こと
番 歳 円 谷	の妥当性を審議した。
	③ 同意説明文書の改訂、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	大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第 2 相試験
審議事項	① 本治験に関する変更 (治験薬概要書の改訂)
審議内容	① 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	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象とした
	Z-206 ( メサラジン ) の第Ⅲ相臨床試験
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	塩野義製薬株式会社の依頼による、慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 のプラ
	セボに対する優越性試験
審議事項	治験継続の適否
番 硪 尹 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について、引き続き治験を実施すること
番 巌 汋 谷	の妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	塩野義製薬株式会社の依頼による、慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 の継続
哦 咫	投与試験
審議事項	治験継続の適否
番 硪 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について、引き続き治験を実施すること
一番 硪 鬥 谷	の妥当性を審議した。
結 果	承認

		協和発酵キリン株式会社の依頼によるソラフェニブ治療歴を有する c-Met 高発
議題		現の切除不能肝細胞癌患者を対象とした ARQ197 の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照
		二重盲検比較試験
		治験継続の適否
審議事項	頁	① 当該治験薬において発現した安全性情報
		② 本試験の実施状況の報告
		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
審議内容	5	の妥当性を審議した。
		② 前回の継続審査より治験期間が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 身	艮	承認

議題	武田薬品工業株式会社の依頼による、クローン病の治療における、MLN0002
	(300mg) の第3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	武田薬品工業株式会社の依頼による、潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002
	(300mg) の第3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	株式会社ヤクルト本社の依頼による第 I / 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
	② 本治験に関する変更(治験実施計画書の改訂、治験実施計画書付録の改訂、
	治験実施計画書別紙の改訂)
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 治験実施計画書の改訂、治験実施計画書付録の改訂、治験実施計画書別紙
	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

## 2. 報告事項 (迅速審査の報告を含む)

報告①	MSD株式会社の依頼によるMK-7009 第Ⅱ相用量反応試験
報告事項	①製造販売承認取得の報告
報告内容	①当該治験について 2014 年 9 月 26 日付けで製造販売承認を取得した旨報告した。

報告②	MSD株式会社の依頼によるMK-7009 第Ⅲ相比較試験
報告事項	①製造販売承認取得の報告
報告内容	①当該治験について 2014 年 9 月 26 日付けで製造販売承認を取得した旨報告した。

議題	大鵬薬品工業株式会社の依頼による肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験
報告事項	① 治験の開発中止
報告内容	① 治験の開発中止について報告した。

議題	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による、ジェノタイプ 1b の C 型慢性肝
	炎未治療患者又はペグインターフェロン アルファ/リバビリン療法後の再燃患
	者を対象として Peginterferon Lambda-1a/リバビリン/Daclatasvir 療法をペグ
	インターフェロン アルファ-2a/リバビリン/テラプレビル療法と比較する第 3
	相試験
報告事項	① 治験の終了報告

報告内容 ① 2014年11月26日付けで治験終了報告を受けたことを報告した。

議題	門脈血栓症患者を対象としたNPB-06の第Ⅲ相試験
報告事項	① 本試験に関する変更(分担医師の変更)
報告内容	① 治験分担医師の変更について、2014年11月11日の迅速審査で承認したこ
	とを報告する。