2013 年度 第 10 回 地方独立行政法人佐賀県医療センター好生館 施設審査委員会 会議の記録の概要

【開催日時】2014年1月20日(月曜日) 17:00 ~ 17:55

【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 9名/(10名)

	氏名	出欠	備考
委員長	林田 潔	出席	
副委員長	生野 猛	出席	
	宮崎 純二	出席	
	高島 洋	出席	
	中村 恵	出席	
非専門家	北村 守	欠席	
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	

1. 審議事項

<新規>

		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		
議	題	発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		
審議	事項	(新規)治験実施の適否		
審議	中宏	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		
番 硪	內谷	議した。		
結	果	承認		

議題		中外製薬株式会社	の依頼によるトラスツズマブ エムタンシン (遺伝子組換
硪	起	え)の第 II 相臨原	E 試験
審議	事 項	(新規)治験実施の適否	
審議	力 宏	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	
金 哦	门谷	議した。	
結	果	承認	

<継続>

議題	東レ株式会社の依頼による慢性腎不全を対象とする TRK-100STP 第Ⅱb/Ⅲ相 臨床試験	
審議事項		いて発現した安全性情報 変更 (治験実施計画書等の変更)
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ることの妥当性について審議した。 ②治験実施計画書等・治験薬概要書等・同意説明文書等・治験期間の変更について、問題ないことを審議した。	
結果	承認	

議題	MSD株式会社の依頼によるMK-7009 第Ⅲ相比較試験		
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		
田哦門 分	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)		
審議事項	治験の継続の適否 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 ②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について審議した。②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	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	
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	武田バイオ開発センター株式会社の依頼による第 1/2 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(治験薬概要書の変更)	
	①当該治験薬において発現した安全性情報(定期報告含む)について、引き	
審議内容	続き治験を実施することの妥当性について審議した。	
	②治験薬概要書の変更について、問題ないことを審議した。	
結果	承認	治験依頼者の要望により、治験薬管理者:松永尚委員は、
714 71	1 1 thr⊓.	当該治験の審議・採決には不参加

議題	アステラス製薬株式会社の依頼による高リン血症を対象とするASP1585 第 Ⅲ相比較試験
審議事項	治験の継続の適否
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	

審議内容	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について審議した。	
結果	承認	

議題	グラクソ・スミスクライン株式会社によるCOPD患者を対象としたGSK586129の製造販売後臨床試験	
審議事項	治験の継続の適否 ①本治験に関する変更(治験期間の変更)	
審議内容	①治験期間の変更について、問題ないことを審議した。	
結果	承認	

議題	武田バイオ開発センター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	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(治験薬概要書の変更)	
	①当該治験薬において発現した安全性情報(集積期間:2013年11月16日~	
宏 業 山 皮	2013年12月13日)と定期報告について、引き続き治験を実施することの	
審議内容	妥当性について審議した。	
②治験薬概要書の変更について、問題ないことを審議した。		
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	①治験薬概要書補遺の作成 ②安全性に関する報告書
	②女生性に関する報言書
	□治験概要書補遺の作成に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に
安 送 山 宏	ついて審議した。
審議内容	
審議内容	ついて審議した。

議題	興和株式会社の依頼によるK-134の第Ⅱ相試験
審議事項	安全性に関する報告

審議内容	当該治験薬で発生ことの妥当性につ	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いて審議した。
結 果	承認	

議題	大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験
宏光 東西	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
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
番 硪 PJ 谷	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

学 昭	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による B 型慢性肝疾患を対象とし
議題	た GSK548470 の第Ⅲ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
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
一番 硪 门 谷	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	日本イーライリリー株式会社の依頼による大腿骨骨折患者を対象としたテ
成 煜	リパラチドの第Ⅲ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
審議内容	① 当該治験薬に関して発生した海外における未知かつ重篤な副作用につい
番 磯 四 谷	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	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTSU-68の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験
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
番 硪 P1 谷	ことの妥当性を審議した。
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
成 煜	Ⅲ相試験
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
番 硪 PJ 谷	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

举 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
議題	象とした K-333 の第Ⅲ相臨床試験
学 孝 孝 琦	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
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
(金) (本) (本) (本) (本) (本) (本) (本) (本) (本) (本	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
	型慢性肝炎の未治療被験者を対象に、Peginterferon Lambda-1a/リバビリン
議題	の併用療法又は 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
	治験継続の適否
宏 送 声 佰	① 当該治験薬において発現した安全性情報
審議事項	② 本治験に関する変更 (BMS-790052 および BMS-914143 の治験薬概要書改
	訂、リバビリン欧州製品概要改訂)
	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
	ことの妥当性を審議した。
審議内容	② 当該治験における BMS-790052 および BMS-914143 の治験薬概要書改訂、
	リバビリン欧州製品概要改訂について、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 1b の C 型慢
	議題	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
議		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
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 (BMS-790052 および BMS-914143 の治験薬概要書	談
	訂、リバビリン欧州製品概要改訂、テラプレビル(Incivo)欧州製品概	捷
	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
	ことの妥当性を審議した。	
審議内容	② 当該治験における BMS-790052 および BMS-914143 の治験薬概要書改訂	ſ,
	リバビリン欧州製品概要改訂、テラプレビル(Incivo)欧州製品概要改	て言丁
	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	田辺三菱製薬株式会社からの依頼による、MP-424のC型慢性肝炎を対象とし
	た臨床試験(第Ⅲ相試験)
	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
審議事項	② 本治験に関する変更(併用禁止薬変更、治験参加カード改訂、同意説明
	文書改訂)
	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
審議内容	ことの妥当性を審議した。
	② 当該治験の併用禁止薬変更、治験参加カード改訂、同意説明文書改訂に
	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

議題審議事項	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
	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
審議内容	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	治験継続の適否 当該治験薬において発現した安全性情報 本治験に関する変更(治験薬概要書追補発行) 	
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	

Т

		ことの妥当性: ② 当該治験の治! との妥当性を	験薬概要書追補発行について、引き続き治験を実施するこ
結	果	承認	

議題	大塚製薬株式会社の依頼による、癌性浮腫を対象とした OPC-41061 の有効性,	
	薬物動態、薬力学的作用及び安全性を検討する多施設共同、非盲検、用量検	
	討試験 (第Ⅱ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	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
	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 別紙1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 別紙1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

举 昭	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
議題	プラセボに対する優越性試験
	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	② 本治験に関する変更(治験薬概要書改訂)
	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
	ことの妥当性を審議した。
	② 治験薬概要書改訂について、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	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
	継続投与試験
	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 (治験薬概要書改訂)
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 治験薬概要書改訂について、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)

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
報告事項	治験継続の適否
	① 本治験に関する変更(症例追加)
報告内容 ① 症例追加について、12月17日の迅速審査で承認したことを報告し	

	大塚製薬株式会社の依頼による、癌性浮腫を対象とした OPC-41061 の有効性,
議題	薬物動態,薬力学的作用及び安全性を検討する多施設共同,非盲検,用量検
	討試験(第Ⅱ相試験)
報告事項	① 本治験に関する治験終了報告
報告内容	① 当該治験が2013年12月26日付けで終了報告を受けたことを報告した。