# 2017 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 治験審査委員会 会議の記録の概要

【開催日時】2018年1月29日(月曜日) 16:30 ~ 17:15

【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	
	村守 克己	出席	
	杉森 宏	出席	
	中村 恵	出席	
非専門家	松田 篤郎	欠席	
非専門家	小野 潔	出席	
	吉原 久美子	出席	
	松永 尚	出席	
外部	小池 つるみ	出席	
外部	古賀 弘泰	出席	

### 1. 審議事項

## <新規>

議題	日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-4)
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治験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。
結 果	承認

## <継続>

議題	ファイザー株式会社の依頼による50歳以上の成人を対象とするPF-06425090 の第3相試験	
審議事項	治験の継続の適否 ① 治験に関する変更(電子日誌見本の改訂)	
審議内容	① 電子日誌見本の改訂について、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	田辺三菱製薬株式会社の依頼による MCI-186 の後期第Ⅱ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 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
審議内容	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非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) 第Ⅲ相試験
審議事項	治験継続の適否 ①重篤な有害事象に関する報告書 ②安全性に関する報告書
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	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
番 巌 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
	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
宏继审话	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こと
	の妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	アストラゼネカ社の依頼によるNSCLC患者に対する一次治療におけるMEDI4736とtremelimumabの併用第Ⅲ相試験
<b>宏</b> 接 東	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こ
	との妥当性を審議した。
結 果	承認

ı

議題	切除不能なステージIV尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としてのMEDI4736 単剤療法及びtremelimumabとの併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ 相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験	
<b>李</b> 学 本 石	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 治験に関する変更(治験薬概要書の改訂)	
	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	
<b>宏</b> 業 山 宏	との妥当性を審議した。	
審議内容	② 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	大塚製薬の依頼によるSIADH患者を対象としたトルバプタンの第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
	② 治験に関する変更(治験薬概要書の改訂)
	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
審議内容	との妥当性を審議した。
	② 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	エンザルタミド製造販売後臨床試験	
審議事項	試験継続の適否	
田成于八	① 当該試験薬において発現した安全性情報	
審議内容	① 当該試験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き試験を実施するこ	
	との妥当性を審議した。	
結 果	承認	

議題	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
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こ
	との妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	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
宏继市石	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こ
	との妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	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	
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	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		
審議事項	治験継続の適否 <ol> <li>当該治験薬において発現した安全性情報</li> </ol>		
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	久光製薬株式会社によるがん疼痛患者を対象としたHP-3150の第Ⅲ相試験		
審議事項	治験継続の適否 <ol> <li>当該治験薬において発現した安全性情報</li> </ol>		
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	オピオイド基礎療法を受けているにもかかわらず骨転移によるがん疼痛を有する患者を対象としたTanezumab (PF-04383119) 皮下注射の鎮痛効果および安全性を評価する第3相多施設共同無作為化,二重盲検,プラセボ対照比較試験 A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE ANALGESIC EFFICACY AND SAFETY OF THE SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB (PF-04383119) IN SUBJECTS WITH CANCER PAIN PREDOMINANTLY DUE TO BONE METASTASIS RECEIVING BACKGROUND OPIOID THERAPY	
審議事項	治験継続の適否 <ul><li>① 当該治験薬において発現した安全性情報</li></ul>	
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	

** 昭	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュ
議題	ルバルマブとトレメリムマブの第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
	② 治験に関する変更(治験薬概要書の改訂)

	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
審議内容		との妥当性を審議した。
	2	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	承訓	징.

## 2. 報告事項 (迅速審査の報告を含む)

議題	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験	
報告事項	・迅速審査結果報告	
報告内容	・治験協力者リストの変更について、2017年12月25日の迅速審査で承認したことを報告した。	
結 果	承認	

議題	中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした E6007 の臨床第 2 相,プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験	
報告事項	① 治験に関する変更(目標症例数の変更、治験実施計画書別紙の改訂)	
報告内容	① 目標症例数の変更、治験実施計画書別紙の改訂について、2018 年 1 月 16	
	日の迅速審査で承認したことを報告した。	