2019 年度 第 6 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】2019年9月17日(月曜日) 16:30~17:35

【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 11名/(12名)

	氏名	出欠	備考
委員長	権藤 久司	0	
副委員長	宮崎 純二	0	
	村守 克己	0	
	杉森 宏	0	
	中村 恵	0	
非専門家	小野 潔	0	
非専門家	坂井 光太郎	×	
	佐伯 悦子	0	
	松永 尚	0	
	安波 道郎	0	
外部	高津 知恵	0	
外部	古賀 弘泰	0	

1. 審議事項

<新規>

議題	潰瘍性大腸炎患者を対象とした AJM347 の臨床前期第Ⅱ 相試験		
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		
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		
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		
金融 四谷	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血栓性脳梗塞患者を対象とした CS-747S の第	
	Ⅲ相試験	
安装事币	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	
索举 小应	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	SBI ファーマ株式会社の依頼によるシスプラチンを用いた化学療法実施時の
	腎機能低下に対する SPP-003 の第 II 相試験
審議事項	治験の継続の適否
	① 治験に関する変更(治験実施計画書、同意説明文書の改訂)
審議内容	① 治験実施計画書、同意説明文書の改訂について、引き続き治験を実施す
香	ることの妥当性を審議した。
結 果	承認

** 昭	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
議題	DU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験

	治験継続の適否		
審議事項	① 重篤な有害事象に関する報告書		
	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	집	

議題	アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozin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報告に基づき、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。		
	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	アストラゼネカ株式会社の依頼による左室駆出率の保たれた心不全 (HFpEF) 患者を対象としたDapagliflozin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報告に基づき、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。		
番 歳 汋 谷	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		

** 昭	第一三共株式会社の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象		
議 題	とした臨床第Ⅲ相試験		
	治験継続の適否		
報告事項	① 重篤な有害事象に関する報告書		
	② 当該治験薬において発現した安全性情報		

報告内容	することの妥当付② 当該治験薬で	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 生について審議した。 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 生について審議した。
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		
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		
金融/1/ 位	との妥当性を審議した。		
結 果	承認		

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
	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(治験終了予定日の変更、保険契約付保証明書の更新)
	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 治験終了予定日の変更、保険契約付保証明書の更新について、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の第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クローン病患者を対象とした Filgotinibの継続投与試験
審議事項	治験継続の適否

	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 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 審議事項	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたデュルバ
	ルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験
	治験継続の適否
	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こ
審議内容	との妥当性を審議した。
結 果	承認

審議事項審議内容	中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab 及び
	Bevacizumab の第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
	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	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
	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(同意説明文書の改訂)
	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 同意説明文書の改訂について、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	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
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 治験に関する変更(同意説明文書の改訂)
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 同意説明文書の改訂について、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	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	
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	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第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 ② 治験に関する変更(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

т

	との妥当性を審議した。 ② 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	日本新薬株式会社の依頼による消化管障害に伴う鉄欠乏性貧血患者を対象とした NS-32 の第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	MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第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	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした
審議事項	LY3074828 の第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
審議内容	② 治験に関する変更(同意説明文書の改訂、eCOA スクリーニングショット)
	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 同意説明文書の改訂、ePRO スクリーニングショットについて、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	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験
報告事項	① 治験実施計画書等修正報告
報告内容	① 治験実施計画書等修正報告について、2019年8月30日に館長が確認したこ
	とを報告した。