2020 年度 第 5 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】2020年8月17日(月曜日) 16:30~17:20

【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/(12名)

【開催方法】外部委員は Web 会議システムによる参加

	氏名	出欠	備考
委員長	前 隆男	0	
副委員長	宮崎 純二	0	
	山内 健	×	
	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	0	
	佐伯 悦子	0	
	草葉 一友	×	
	安波 道郎	0	
外部	高津 知恵	0	
外部	古賀 弘泰	0	

<新規>

議題	ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-06 の第Ⅱ 相臨床試験 (2)	
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	日本臓器製薬株式会社の依頼によるがん疼痛に対する NZ-687 の第 III 相臨床試	
	験ートラマドールカプセルを対照とした二重盲検並行群間比較試験-	
宏楽声石	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	
京港山	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する	
審議内容	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慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozinの第Ⅲ相試験	
審議事項	治験継続の適否	
一番 議 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	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 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		
	③ 治験に関する変更(治験責任医師、治験分担医師、説明文書・同意文書)		
	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。		
審議内容	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。		
	③ 治験責任医師、治験分担医師の変更及び、説明文書・同意文書の改訂につい		
	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	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	
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		
宏発声石	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	
宏 達東西	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 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(治験実施計画書の運営に関する変更)	
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 治験実施計画書の運営に関する変更について、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		
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		
審議内容	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		

Т

議題	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
成 思	Bevacizumab の第Ⅲ相試験
	治験継続の適否
審議事項審議内容	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(治験実施計画書の改訂、同意説明文書の改訂、予定さ
	れる治験費用に関する資料の追加、補償の概要の追加)
	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、同意説明文書の改訂、予定される治験費用に関す
	る資料の追加、補償の概要の追加について、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 審議內容	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
	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(治験実施期間の変更)
	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 治験実施期間の変更について、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(治験実施期間の変更)
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 治験実施期間の変更について、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
審議事項審議内容	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

г

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	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 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
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

審議事項	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による
	親試験で検討された様々な特定の固形腫瘍の患者を対象としたデュルバルマブ
	の長期の安全性及び有効性を検討する試験
	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

議題	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験
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

2. 報告事項 (迅速審査の報告を含む)

議題	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG510 の第Ⅲ相試験
報告事項	① 治験実施計画書等修正報告書
報告内容	① 治験実施計画書等修正報告について、2020年7月13日に館長が確認したことを報告した。

議題	日本臓器製薬株式会社の依頼によるがん疼痛に対する NZ-687 の第 III 相臨床試験-トラマドールカプセルを対照とした二重盲検並行群間比較試験-
報告事項	① 治験終了報告
報告内容	① 2020年7月31日付けで治験終了報告を報告した。