

令和2年度 第1回 治験・受託研究審査委員会議事録の概要

日時	2020年4月17日(金)			
場所	メール審査			
出席者	松村委員長	山口副委員長	竹内規之委員	竹内幸康委員
(欠席者は=)	塩見委員	澤本委員	上野委員	武智委員 西村委員
	霜田外部委員	塚田外部委員	中尾外部委員	
	出席者： 12名/12名			
	[構成員以外 治験管理室：林 CRC、金澤 CRC、吉川治験主任(書記)]			

※委員長が責任医師、分担医師になっている場合の審議進行は副委員長が行う。

※構成委員の中で、責任医師あるいは分担医師、治験協力者になっている委員は、審議および採決には参加しない。

※外部委員が本委員会へ安全に参加できる時期まで「新型コロナウイルス感染症の影響下での独立行政法人国立病院機構 大阪刀根山医療センターにおける治験・受託研究審査委員会での審査取扱手順書」に則りメール審査を実施する。

議事内容

【GCP 対象試験】

1 審議事項(新規課題)

受託研究実施の妥当性について審議した。

(1) 【C202001】	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験
(治験主任)	各委員に対し、事前に送付した資料について質疑があれば責任医師にメールの返信にて質問するよう依頼した。
(各委員)	特に質問なし
(治験主任)	責任医師を除く委員にメールを送信し、本課題について承認することに異議はないか、確認した。
(各委員)	本試験の実施について承認する。
【審議結果】	承認

2 審議事項(継続課題)

下記事項について委員長(または副委員長)及び治験管理室事務局より資料に基づき説明があり、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

(1) 【C201901】	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象とした atezolizumab の第Ⅲ相試験
[審議事項]	安全性情報等に関する報告 1件
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(2) 【C201902】アヅヴィ合同会社の依頼による既存の合成 DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつ csDMARD 治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者における ABT-494 とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験	
[審議事項]	安全性情報等に関する報告 2件
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認
(3) 【C201906】小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験	
[審議事項]	安全性情報等に関する報告 2件
	治験に関する変更申請：説明文書・同意文書の改訂
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認
(4) 【C201907】協和キリン株式会社の依頼によるレボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病患者を対象とした KW-6356 の後期第Ⅱ相試験	
[審議事項]	安全性情報等に関する報告 1件
	治験に関する変更申請：治験薬概要書の改訂、説明文書・同意文書の改訂
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認
(5) 【Dr201909】進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験	
	自ら治験を実施するもの：森 雅秀
[審議事項]	重篤な有害事象に関する報告（第1報：2020/3/16 報告）（第2報：2020/3/26 報告） 安全性情報等に関する報告 2件 モニタリング報告書（2020/2/21）
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認
(6) 【C201946】小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 第Ⅲ相試験 がん悪液質を対象とした多施設共同非盲検非対照試験	
[審議事項]	安全性情報等に関する報告 1件
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(7) 【C201947】Delta-Fly Pharma 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした DFP-14323 の第 II 相試験
[審議事項] 安全性情報等に関する報告 1 件
(各委員) 特に意見なし
【審議結果】 承認
(8) 【C201949】アレクシオンファーマ合同会社の依頼による補体阻害剤治療未経験の成人全身型重症筋無力症患者を対象にラブリズマブの安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験
[審議事項] 安全性情報等に関する報告 1 件
(各委員) 特に意見なし
【審議結果】 承認
(9) 【C201955】田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 対象の第Ⅲ相試験 1
[審議事項] 安全性情報等に関する報告 1 件
治験に関する変更申請：説明文書・同意文書の改訂
(各委員) 特に意見なし
【審議結果】 承認

3 報告事項

下記事項について委員長及び治験管理室事務局より資料に基づき報告を行った。

(1) 迅速審査の報告
(治験主任) 1 件の迅速審査を行い、承認されたので報告する。
【C201947】Delta-Fly Pharma 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした DFP-14323 の第 II 相試験
・ 治験に関する変更申請：治験実施計画書 別紙 改訂

次回、治験・受託研究審査委員会開催日・・・2020 年 5 月 15 日（金）

以下余白