

治験・受託研究審査委員会 会議の記録の概要

1. 開催日時 平成30年10月19日(金) 16:15~17:00
2. 開催場所 独立行政法人国立病院機構刀根山病院 第1会議室
3. 構成委員名
出席者 院内委員：松村剛(委員長)、山口俊彦(副委員長)、竹内幸康、
竹内規之、前田真次、奥田淳子、山内一恭、浅田春生、西村和雄
院外委員：塚田博教、中尾美奈子
欠席者 院外委員：霜田求

※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った。

※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、審議及び裁決には参加していない。

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【審議事項】

下記事項について責任医師及び治験管理室事務局より資料に基づき説明があり、治験実施の妥当性について審議を行った。

議題① 協和発酵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

(→治験実施の妥当性)

【特に問題なし→承認】

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を行った。

議題② 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

(→安全性情報等に関する報告)

【特に問題なし→承認】

議題③ 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

(→安全性情報等に関する報告)

【特に問題なし→承認】

議題④ EPS インターナショナル株式会社の依頼による Mycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤(LAI)の多施設共同、安全性延長、非盲検試験

(→治験薬概要書の改訂、安全性情報等に関する報告)

【特に問題なし→承認】

議題⑤ アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験

(→安全性情報等に関する報告)

【特に問題なし→承認】

議題⑥ 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした LY3314814 (AZD3293) の第Ⅲ相試験
(→安全性情報等に関する報告)
【特に問題なし→承認】

議題⑦ 株式会社 EPS アソシエイトの依頼によるナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレンの第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、有効性及び安全性試験 (非盲検延長投与期を含む)
(→治験薬概要書・治験参加カードの改訂)
【特に問題なし→承認】

議題⑧ 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
(→同意説明文書の改訂、安全性情報等に関する報告)
【特に問題なし→承認】

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、調査実施の妥当性について審議を行った。

議題⑨ タグリッソ錠 40mg、80mg 副作用・感染症詳細調査
(→調査実施の妥当性)
【特に問題なし→承認】

【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。

議題 EPS インターナショナル株式会社の依頼による Mycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤 (LAI) の多施設共同、安全性延長、非盲検試験
(→治験終了報告)

議題 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 の第 2/3 相試験
(→中央治験審査委員会報告)

次回委員会開催日 11月16日 (金) 16:30～

以上