

徳島大学病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 平成30年10月18日 13時30分～14時45分

場所 日亜ホールBlue

出席者 石澤委員長,西良委員,武田委員,湯本委員,池田委員,吉本委員,座間味委員,今井委員,三浦委員,金丸委員,滝口委員,高開委員

オブザーバー 伊勢CRC, 横谷CRC, 久米CRC, 田丸CRC, 川野課長, 安部係長, 前田センター員, 鍛技術補佐員

欠席者 香美委員, 大森委員, 岩本委員, 吉永委員, 岡田委員

【審議事項および報告事項】

<新規申請>

以下について、治験実施の妥当性について審議した。

2072

薬品名	KMW-1
申請科	感覚・皮膚・運動機能科
依頼者	科研製薬株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	熱傷
審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
審議結果	承認

2073

薬品名	OPC-34712
申請科	脳・神経・精神科
依頼者	大塚製薬株式会社
Phase	Phase II/III
審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
審議結果	承認

2074

薬品名	OPC-34712
申請科	脳・神経・精神科
依頼者	大塚製薬株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	大うつ病性障害
審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
審議結果	承認

2075

薬品名	デュルバルマブ(遺伝子組換え)及びトレメリムマブ(遺伝子組換え)
申請科	臨床試験管理センター
依頼者	アストラゼネカ株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	肺癌
審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
審議結果	承認

2076

薬品名	アルチカイン塩酸塩・アドレナリン酒石酸水素塩注射剤
申請科	歯科口腔外科
依頼者	歯科口腔外科 北畑洋
Phase	Phase II
審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
審議結果	承認

その他、製造販売後調査の新規申請 0 件を承認した。

<その他の審議事項(変更申請、安全性情報等) および報告事項>

以下について、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。また、報告事項については委員会に報告した。

1975

薬品名	FPF3400
申請科	外科
依頼者	藤本製薬株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	セレン欠乏症
審議事項	治験実施計画書等の変更
審議結果	承認

1986

薬品名	Atezolizumab
申請科	外科
依頼者	中外製薬株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	尿路上皮膀胱癌
報告事項	報告書の発生

1989

薬品名	MK-3475 (Pembrolizumab)
申請科	外科
依頼者	MSD株式会社
Phase	製造販売後
審議事項	期間延長、治験実施計画書等の変更
審議結果	承認

1990

薬品名	CNTO1959 (guselkumab)
申請科	感覚・皮膚・運動機能科
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
Phase	製造販売後
審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(年次報告)
審議結果	承認

1996

薬品名	ARN-509 (JNJ-56021927)
申請科	外科
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	前立腺癌
審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、年次報告)
審議結果	承認

1997

薬品名	ONO-4538, BMS-734016
申請科	外科
依頼者	小野薬品工業株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	腎細胞癌
審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、年次報告)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2000

薬品名 NT 201 (incobotulinumtoxinA)
申請科 内科
依頼者 株式会社EPSアソシエイト
Phase Phase III
対象疾患 脳卒中後の下肢痙縮
報告事項 治験担当医師等の変更

2001

薬品名 MPDL3280A (Atezolizumab), RO4876646
申請科 外科
依頼者 中外製薬株式会社
Phase Phase III
対象疾患 腎細胞癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、外国における措置報告)
審議結果 承認

2004

薬品名 CNTO1959(guselkumab)
申請科 感覚・皮膚・運動機能科
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社
Phase Phase III
対象疾患 掌蹠膿疱症
報告事項 終了報告

2005

薬品名 MEDI4736、Tremelimumab
申請科 内科
依頼者 アストラゼネカ株式会社
Phase Phase III
対象疾患 進行性又は転移性非小細胞肺癌(NSCLC)

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2007

薬品名 SyB L-1101 (rigosertib)

申請科 内科

依頼者 シンバイオ製薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 骨髄異形成症候群

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2008

薬品名 アベルマブ(MSB0010718C),アキシチニブ

申請科 外科

依頼者 ファイザー株式会社

Phase Phase III

対象疾患 腎細胞癌

審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、年次報告)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2009

薬品名 ニンテダニブ

申請科 内科

依頼者 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

Phase Phase III

対象疾患 強皮症

審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、使用上の注意改訂のお知らせ)

審議結果 承認

2011

薬品名 アベルマブ(MSB0010718C)

申請科 外科

依頼者 ファイザー株式会社

Phase Phase III

対象疾患 尿路上皮癌

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2012

薬品名 Atezolizumab(MPDL3280A,RO5541267)

申請科 内科

依頼者 中外製薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 非小細胞肺癌

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、外国における措置報告)

審議結果 承認

2013

薬品名 NS-304(セレキシパグ)

申請科 内科

依頼者 日本新薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 肺高血圧症

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2018

薬品名 S-588410
申請科 外科
依頼者 塩野義製薬株式会社
Phase Phase III
対象疾患 食道癌
報告事項 治験担当医師等の変更

2019

薬品名 GSK1358820(Botulinum Toxin Type A)
申請科 外科
依頼者 グラクソ・スミスクライン株式会社
Phase Phase III
対象疾患 過活動膀胱
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果 承認

2021

薬品名 MK-3475 (Pembrolizumab)
申請科 外科
依頼者 MSD株式会社
Phase Phase III
対象疾患 尿路上皮癌
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果 承認

2028

薬品名 HLCM051(MultiStem®)
申請科 脳・神経・精神科
依頼者 株式会社ヘリオス
Phase Phase II/III
対象疾患 脳梗塞

審議事項 治験担当医師等の変更

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2031

薬品名 Atezolizumab

申請科 外科

依頼者 中外製薬株式会社

Phase Phase III

対象疾患 腎細胞癌

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2032

薬品名 ニンテダニブ

申請科 内科

依頼者 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

Phase Phase III

対象疾患 進行性線維化を伴う間質性肺疾患

審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2033

薬品名 ASP2215(gilteritinib)

申請科 内科

依頼者 アステラス製薬株式会社

Phase Phase II/III

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2034

薬品名 Lorlatinib (PF-06463922)

申請科 臨床試験管理センター

依頼者 ファイザー株式会社

Phase Phase III

対象疾患 肺癌

審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 レターが発生

2035

薬品名 DU-176b

申請科 内科

依頼者 第一三共株式会社

Phase Phase III

対象疾患 心房細動

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 迅速審査結果報告(症例数変更)、治験担当医師等の変更

2036

薬品名 BAY1841788 (darolutamide)

申請科 外科

依頼者 バイエル薬品株式会社

Phase Phase III

対象疾患 前立腺癌

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2037

薬品名
申請科 小児・周産・女性科
依頼者 EPSインターナショナル株式会社
Phase 観察研究

報告事項 治験担当医師等の変更

2038

薬品名 ONO-4538
申請科 内科
依頼者 小野薬品工業株式会社
Phase Phase II/III

対

審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、年次報告)

審議結果 承認

2039

薬品名 Durvalumab (MEDI4736), Tremelimumab
申請科 内科
依頼者 アストラゼネカ株式会社
Phase Phase III

対象疾患 肺癌

審議事項 期間延長、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2040

薬品名 GSK1358820
申請科 内科
依頼者 グラクソ・スミスクライン株式会社
Phase Phase III

対象疾患 脳卒中後の上肢痙縮 11

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2042

薬品名 Upadacitinib

申請科 内科

依頼者 アッヴィ合同会社

Phase Phase II/III

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2043

薬品名 ONO-4538

申請科 臨床試験管理センター

依頼者 小野薬品工業株式会社

Phase Phase III

対象疾患 肺癌

審議事項 重篤な有害事象報告(当院で発生)、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2044

薬品名 E2609(Elenbecestat)

申請科 内科

依頼者 エーザイ株式会社

Phase Phase III

対象疾患 アルツハイマー

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2045

薬品名	MLN9708(イキサゾミブ)
申請科	輸血・細胞治療部
依頼者	武田薬品工業株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	アミロイドーシス
審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2046

薬品名	Adalimumab/D2E7
申請科	感覚・皮膚・運動機能科
依頼者	アツヴィ合同会社
Phase	Phase III
対象疾患	壊疽性膿皮症
審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認

2047

薬品名	E2007(ペランパネル)
申請科	脳・神経・精神科
依頼者	エーザイ株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	てんかん
審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認

2048

薬品名 E0302
申請科 内科
依頼者 内科 野寺裕之
Phase Phase III
対象疾患 筋萎縮性側索硬化症
審議事項 モニタリング報告書の発生
審議結果 承認

2049

薬品名 Rovalpituzumab Tesirine
申請科 内科
依頼者 アッヴィ合同会社
Phase Phase III
対象疾患 肺癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、年次報告)
審議結果 承認

2050

薬品名 Rovalpituzumab Tesirine
申請科 内科
依頼者 アッヴィ合同会社
Phase Phase III
対象疾患 肺癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、年次報告)
審議結果 承認

2051

薬品名 Cabozantinib
申請科 外科
依頼者 武田薬品工業株式会社
Phase Phase II

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、年次報告)

審議結果 承認

2053

薬品名 BMS-936558/BMS-734016
申請科 外科
依頼者 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
Phase Phase III
対象疾患 腎細胞癌

審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、年次報告)

審議結果 承認

2054

薬品名 E7080(Lenvatinib)MK-3475(Pembrolizumab)
申請科 外科
依頼者 エーザイ株式会社
Phase Phase III
対象疾患 腎細胞癌

審議事項 重篤な有害事象報告(当院で発生)、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験分担医師等の変更

2056

薬品名 MHOS/SHP615(ミダゾラム塩酸塩類粘膜投与液)
申請科 小児・周産・女性科
依頼者 (治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社
Phase Phase III
対象疾患 けいれん性てんかん重積
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果 承認
報告事項 迅速審査結果報告(期間延長、症例数の変更)、治験担当医師等の変更

2057

薬品名 MHOS/SHP615(ミダゾラム塩酸塩類粘膜投与液)
申請科 小児・周産・女性科
依頼者 (治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社
Phase Phase III
対象疾患 けいれん性てんかん重積
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果 承認
報告事項 迅速審査結果報告(期間延長)、治験担当医師等の変更

2058

薬品名 TAS-115
申請科 内科
依頼者 大鵬薬品工業株式会社
Phase Phase II
審議事項 治験実施計画書等の変更
審議結果 承認

2059

薬品名	Enfortumab vedotin
申請科	外科
依頼者	アステラス製薬株式会社
Phase	Phase II
審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2060

薬品名	nemolizumab
申請科	感覚・皮膚・運動機能科
依頼者	マルホ株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	アトピー性皮膚炎
審議事項	治験実施計画書等の変更
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2061

薬品名	ONO-4538/BMS-936558
申請科	外科
依頼者	小野薬品工業株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	肝細胞癌
審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2062

薬品名	JNJ-54767414-SC (Daratumumab)
申請科	内科
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	全身性ALアミロイドーシス
審議事項	治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2063

薬品名	ベネトクラクス (ABT-199)
申請科	内科
依頼者	アツヴィ合同会社
Phase	Phase III
対象疾患	多発性骨髄腫
審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2065

薬品名	BAY1163877 (rogaratinib)
申請科	外科
依頼者	バイエル薬品株式会社
Phase	Phase II/III
対	
審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認

2066

薬品名 BMN111
申請科 小児・周産・女性科
依頼者 EPSインターナショナル株式会社
Phase Phase III
対象疾患 軟骨無形成症
報告事項 治験担当医師等の変更

2067

薬品名 LY3074828
申請科 感覚・皮膚・運動機能科
依頼者 日本イーライリリー株式会社
Phase Phase III
対象疾患 乾癬
審議事項 治験実施計画書等の変更
審議結果 承認

2068

薬品名 SJP-0133(ラニビズマブ(遺伝子組換え))
申請科 感覚・皮膚・運動機能科
依頼者 千寿製薬株式会社
Phase Phase III
対象疾患 加齢黄斑変性
審議事項 治験担当医師等の変更
審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2070

薬品名	ニンテダニブ
申請科	内科
依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	強皮症
審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、外国における措置報告、使用上の注意改訂のお知らせ)
審議結果	承認

2071

薬品名	ONO-4538、Cabozantinib、スニチニブ
申請科	外科
依頼者	小野薬品工業株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	腎細胞がん
審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等、年次報告)
審議結果	承認

SH28-31

薬品名	エンザルタミド
申請科	外科
依頼者	アステラス製薬株式会社
Phase	製造販売後臨床試験
対象疾患	前立腺癌
審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

薬品名	ラニビズマブ
申請科	感覚・皮膚・運動機能科
依頼者	ノバルティスファーマ株式会社
Phase	製造販売後臨床試験
対象疾患	糖尿病黄斑浮腫
審議事項	重篤な有害事象報告(当院で発生)
審議事項	承認

その他、製造販売後調査についての変更事項1件を承認、3件を報告した。

【備考】

- 1)治験実施計画書等の変更には、治験実施計画書とその別紙、同意説明文書、治験薬概要書などの変更を含む。
- 2)治験担当医師等の変更には、責任医師や分担医師、協力者の変更およびその所属職名の変更を含む。
- 3)報告事項については斜体文字とした。
- 4)製造販売後臨床試験および食品臨床試験については「治験」を「試験」と読み替えることとする。
- 5)申請科として他施設名の記載があるものについては審議依頼であり、「申請科」を「審議依頼施設」と読み替えることとする。