

青森県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

委員会等名：治験審査委員会（平成30年度第7回）

開催日時：平成30年12月11日(火) 16:00～17:52

場所：青森県立中央病院 第一会議室

（出席者委員：9名）

出席委員：的場元弘（委員長）、山本章二（副委員長）、小川吉司（審議事項議題1途中まで出席）、原田研（審議事項議題1、審議事項議題2及び審議事項議題17のみ出席）、山川鶴枝、阿部善弘、小坂秀滋、佐藤庸子、永倉透記

欠席委員：川口俊明

議題及び審議の結果を含む議論の概要

【審議事項】

議題1) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による PKC412 の第Ⅱ相試験

- ・これまで得られている臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題2) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とした PKC412 の第Ⅲ相試験

- ・これまで得られている臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題3) 協和発酵キリン株式会社の依頼による KW-6356 の後期第Ⅱ相試験

- ・これまで得られている臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題4) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107A2408 の第Ⅱ相試験

- ・治験実施計画書等の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題5) 川澄化学工業株式会社の依頼による腹部外科手術症例に対する E8002 の医療機器治験

- ・治験実施計画書の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題6) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性期の慢性骨髄性白血病患者を対象とした ABL001 の第Ⅲ相試験

- ・治験実施計画書等の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題7) 興和株式会社の依頼による NAFLD 患者を対象とした K-877 の第Ⅱ相試験

- ・パルモディア錠添付文書の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題8) 中外製薬株式会社の依頼による未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象とした RG7159 第Ⅲ相試験

- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題9) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107A2408 の第Ⅱ相試験

- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題10) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象とした BAF312 の第Ⅲ相試験

- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

- 議題 11) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第Ⅱ相臨床試験
- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 12) アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 (0301) の第Ⅲ相試験
- ・国内外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 13) 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型認知症を対象とした LY3314814 の第Ⅲ相試験
- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 14) (治験国内管理人) シミック株式会社の依頼によるポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験
- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 15) アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 (0302) の第Ⅲ相試験
- ・国内外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 16) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性期の慢性骨髄性白血病患者を対象とした ABL001 の第Ⅲ相試験
- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 17) バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした BAY80-6946 の第Ⅲ相臨床試験
- ・国内外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 18) 第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ (AC220) の第Ⅲ相試験
- ・国内外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 19) エーザイ株式会社の依頼による E7438 の第Ⅱ相試験
- ・国内外で発生した有害事象報告、措置報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 20) 興和株式会社の依頼による NAFLD 患者を対象とした K-877 の第Ⅱ相試験
- ・1年ごとの定期継続審査として、試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認
- 議題 21) 第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ (AC220) の第Ⅲ相試験
- ・1年ごとの定期継続審査として、試験継続の妥当性について議論した。
 - ・審査結果：承認

議題 22) 日本新薬株式会社の依頼による NS-17 の第Ⅱ相試験

- ・当院で発生した重篤な有害事象に関する報告【第1報】【第2報】【最終報】について、経過及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題 23) 日本新薬株式会社の依頼による NS-17 の第Ⅱ相試験

- ・当院で発生した重篤な有害事象に関する報告【最終報】について、経過及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題 24) バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした BAY80-6946 の第Ⅲ相臨床試験

- ・当院で発生した重篤な有害事象に関する報告【第1報】【第2報】【最終報】について、経過及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

【迅速審査結果報告事項】

以下の迅速審査等について報告された。

議題 25) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象とした BAF312 の第Ⅲ相試験

- ・分担医師の変更（平成 30 年 11 月 27 日実施：承認）を報告した。

【その他の報告事項・議題】

議題 26) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による PKC412 の第Ⅱ相試験

- ・安全性情報の取り扱いに関するお知らせを報告した。

議題 27) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とした PKC412 の第Ⅲ相試験

- ・安全性情報の取り扱いに関するお知らせを報告した。