

# 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（令和元年度第2回）
開催日時：令和元年6月11日（火） 16:00～17:08
場所：青森県立中央病院 第一会議室
（出席者委員：10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1～8欠席）、原田研（審議事項議題16～23欠席）、川口俊明、早坂佳子、阿部善弘、佐藤広之、佐藤庸子、清水保明 欠席委員：なし
<u>議題及び審議の結果を含む議論の概要</u> <b>【審議事項】</b> 議題 1) 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（CH4）の第Ⅲ相臨床試験 ・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)（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 ・治験期間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 3) 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 ・治験薬概要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 4) 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（CH3）の第Ⅲ相臨床試験 ・治験薬概要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) 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 ・国内外で発生した有害事象報告、集積された安全性情報の年次報告について、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 6) 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 7) 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 ・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 8) 株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼による視神経脊髄炎（NMO）及び NMO 関連疾患患者を対象とした MEDI-551 の第Ⅱ/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)（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、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 10) 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 11) 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、集積された安全性情報の年次報告について、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) 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 (CH3) の第Ⅲ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 13) 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
- ・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) 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
- ・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 15) 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
- ・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) 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
- ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合に関する報告【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 17) 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
- ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合に関する報告【第 2 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 18) 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
- ・分担医師等の変更（令和 1 年 5 月 17 日実施：承認）を報告した。
- 議題 19) 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
- ・分担医師の変更（令和 1 年 5 月 17 日実施：承認）を報告した。
- 議題 20) 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
- ・契約症例数の追加（令和 1 年 5 月 20 日実施：承認）を報告した。
- 議題 21) 株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼による視神経脊髄炎（NMO）及び NMO 関連疾患患者を対象とした MEDI-551 の第Ⅱ/Ⅲ相試験
- ・分担医師等の変更（令和 1 年 5 月 23 日実施：承認）を報告した。
- 議題 22) イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験
- ・分担医師等の変更（令和 1 年 6 月 3 日実施：承認）を報告した。
- 議題 23) イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験
- ・分担医師等の変更（令和 1 年 6 月 3 日実施：承認）を報告した。