

第 358 回 藤田保健衛生大学病院 治験審査委員会議事要旨

2019 年 1 月 21 日作成

出席委員: 吉岡委員長、廣瀬副委員長、山田副委員長、伊藤・外山・小野委員、成田・井上非専門委員、太田・布目・平野・上原外部委員

欠席委員: 今泉・近藤委員、佐藤非専門委員、

日 時: 平成 30 年 11 月 21 日(水) 17:00 ~ 18:30

場 所: 大学 9 号館(旧情報教育センター棟) 8F 会議室

受付番号: 429 治験依頼者: サノフィ株式会社
治験薬記号: GZ/SAR402671
一般名: venglustat
開発相: 第Ⅱ/Ⅲ相
対象疾患: 常染色体優性多発性嚢胞腎
実施診療科: 腎臓内科
審査内容: 本治験の新規申請にあたり、開発経緯、本治験の方法について責任医師が説明を行った。その内容を踏まえて、治験デザイン、本治験の実施方法を中心に審議がされた。
審査結果: 承認

受付番号: 428 治験依頼者: 中外製薬株式会社
治験薬記号: アレクチニブ
一般名: アレクチニブ塩酸塩
開発相: 第Ⅲ相
対象疾患: 未分化リンパ腫キナーゼ(ALK)陽性非小細胞肺癌
実施診療科: 呼吸器内科・アレルギー科
審査内容: 本治験の新規申請にあたり、開発経緯、本治験の方法について責任医師が説明を行った。その内容を踏まえて、治験デザイン、本治験の実施方法を中心に審議がされた。
審査結果: 修正の上承認

受付番号: 427 治験依頼者: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社
治験薬記号: BMS-986165
一般名: -
開発相: 第Ⅱ相
対象疾患: 中等度から重度のクローン病
実施診療科: 消化管内科
審査内容: 本治験の新規申請にあたり、開発経緯、本治験の方法について分担医師が説明を行った。その内容を踏まえて、治験デザイン、本治験の実施方法を中心に審議がされた。
審査結果: 修正の上承認

受付番号: 426 治験依頼者: ヤンセンファーマ株式会社
治験薬記号: CNTO1959
一般名: グセルクマブ
開発相: 第Ⅱ/Ⅲ相
対象疾患: クローン病
実施診療科: 消化管内科
審査内容: 本治験の新規申請にあたり、開発経緯、本治験の方法について分担医師が説明を行った。その内容を踏まえて、治験デザイン、本治験の実施方法を中心に審議がされた。
審査結果: 承認

受付番号: 機器 No.D-2 治験依頼者: 医師主導治験
治験機器記号: T-75
一般名: 超音波血管新生療法装置

対象疾患： 虚血性心疾患患者(薬物療法に対して抵抗性を有し、かつ、経皮的冠動脈インターベンション又は冠動脈バイパス術による治療が困難な狭心症症例)
実施診療科： 循環器内科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： D-10 治験依頼者：医師主導治験
治験薬記号： SPP-004
一般名： 5-アミノレブリン酸、クエン酸第一鉄
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 脳神経症状を中心とするミトコンドリア病
実施診療科： 小児科
審査内容： 治験実施計画の改訂、モニタリング実施状況に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： D-9 治験依頼者：医師主導治験
治験薬記号： TCVM-44
一般名： ファスジル塩酸塩水和物
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 難治性冠攣縮
実施診療科： 循環器内科
審査内容： 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： D-8 治験依頼者：医師主導治験
治験薬記号： ヒトアドレノメデュリン
一般名： ヒト合成アドレノメデュリン
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： 生物学的製剤抵抗性クローン病
実施診療科： 消化管内科
審査内容： 治験実施計画の改訂、モニタリング実施状況に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： D-7 治験依頼者：医師主導治験
治験薬記号： ヒトアドレノメデュリン
一般名： ヒト合成アドレノメデュリン
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： ステロイド抵抗性潰瘍性大腸炎
実施診療科： 消化管内科
審査内容： 治験実施計画の改訂、モニタリング実施状況に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 機器 No.15 治験依頼者： ゲティンゲグループ・ジャパン株式会社
治験機器記号： MJ-CP042-01
一般名： 体外式膜型人工肺(ECMO)
対象疾患： 重症呼吸不全
実施診療科： 麻酔・侵襲制御医学講座
審査内容： 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 機器 No.14 治験依頼者：ニプロ株式会社
治験機器記号： NP023
一般名： ー
対象疾患： 虚血性心疾患
実施診療科： 循環器内科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 機器 No.13 治験依頼者：オリンパス株式会社
治験機器記号： OL-BF-001
一般名： 気管支バルブ・留置カテーテル
対象疾患： 重症肺、気腫病変優位型 COPD
実施診療科： 呼吸器内科・アレルギー科
審査内容： 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。また治験終了が報告された。
実施症例数 2 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象：有
審査結果： 承認

受付番号： 製 34 治験依頼者：興和株式会社
治験薬記号： K-877
一般名： ペマフィブラート
開発相： 第Ⅳ相
対象疾患： 高脂血症
実施診療科： 循環器内科
審査内容： 治験実施計画の改訂に基づいて、試験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 424.425 治験依頼者：ソレイジア・ファーマ株式会社
治験薬記号： SP-04
一般名： Calmangafodipir
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 遠隔転移を有する結腸・直腸がんの慢性化学療法誘発性末梢神経障害
実施診療科： 総合消化器外科
審査内容： 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 422 治験依頼者：大鵬薬品株式会社
治験薬記号： TAS-116
一般名： 未定
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 局所進行性切除不能又は転移性消化管間質腫瘍
実施診療科： 臨床腫瘍科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 420.421 治験依頼者：大塚製薬株式会社
治験薬記号： OPC-34712
一般名： ブレクスピプラゾール
開発相： 第Ⅱ / Ⅲ相 ^{No.420} 第Ⅲ相 ^{No.421}
対象疾患： 大うつ病性障害
実施診療科： 精神科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 418,419 治験依頼者：日本イーライリリー株式会社
治験薬記号： LY3074828
一般名： Minikizumab
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 活動性潰瘍性大腸炎
実施診療科： 消化管内科
審査内容： 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 416,417 治験依頼者：アッヴィ合同会社
治験薬記号： Risankizumab（導入）^{No.416}（維持）^{No.417}
一般名： Risankizumab
開発相： 第Ⅲb / Ⅲ相^{No.416} 第Ⅲ相^{No.417}
対象疾患： 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者
実施診療科： 消化管内科
審査内容： 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 415 治験依頼者：千寿製薬株式会社
治験薬記号： SJP-0133
一般名： ラニビズマブ
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 滲出型加齢黄斑変性症
実施診療科： 眼科
審査内容： 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 414 治験依頼者：シンバイオ製薬株式会社
治験薬記号： SyB L-0501
一般名： ベンダムスチン
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 再発又は再燃びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫
実施診療科： 血液内科・化学療法科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 411 治験依頼者：BeiGeneLtd(治験国内管理人：パレクセル・インターナショナル株式会社)
治験薬記号： BGB-A317
一般名： Tislelizumab
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 切除不能肝細胞がん
実施診療科： 肝胆膵内科
審査内容： 審査依頼施設の実施体制の変更、治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果 承認

受付番号： 410 治験依頼者：MSD 株式会社
治験薬記号： MK-3475
一般名： ペムブロリズマブ
開発相： 第Ⅲ相

対象疾患： TKI 抵抗性 EGFR 遺伝子変異陽性の転移性非小細胞肺癌
実施診療科： 呼吸器内科・アレルギー科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 409 治験依頼者：協和発酵キリン株式会社
治験薬記号： RTA402
一般名： -
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 糖尿病性腎臓病
実施診療科： 腎臓内科
審査内容： 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 408 治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
治験薬記号： BI425809
一般名： -
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： アルツハイマー病
実施診療科： 精神科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 407 治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
治験薬記号： BI425809
一般名： -
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： 総合失調症
実施診療科： 精神科
審査内容： 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 406 治験依頼者：武田薬品工業株式会社
治験薬記号： AP26113
一般名： ブリガチニブ
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： ALK 融合遺伝子陽性非小細胞肺癌
実施診療科： 呼吸器内科・アレルギー科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 405 治験依頼者：フェリング・ファーマ株式会社
治験薬記号： FE999315
一般名： ブデソニド
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎
実施診療科： 消化管内科
審査内容： 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 403 治験依頼者：小野薬品工業株式会社
治験薬記号： ONO-4538
一般名： ニボルマブ
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 非小細胞肺癌
実施診療科： 呼吸器内科・アレルギー科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 401,402 治験依頼者：アッヴィ合同会社
治験薬記号： Risankizumab
一般名： リサンキズマブ
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 活動性クローン病
実施診療科： 消化管内科
審査内容： 新たな安全性情報に基づいて治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 400 治験依頼者：日本たばこ産業株式会社
治験薬記号： JTZ-951
一般名： -
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病
実施診療科： 腎臓内科
審査内容： 審査依頼施設の実施体制、新たな安全性情報の変更に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 398 治験依頼者：大塚製薬株式会社
治験薬記号： OPC-41061
一般名： トルバプタン
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 抗利尿ホルモン不適合分泌不全症候群(SIADH)における低ナトリウム血症
実施診療科： 内分泌・代謝内科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 396 治験依頼者：中外製薬株式会社
治験薬記号： MPDL3280A
一般名： アテゾリズマブ
開発相： 第Ⅱ/Ⅲ相
対象疾患： 非小細胞肺癌
実施診療科： 呼吸器内科・アレルギー科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 394 治験依頼者：H. Lundbeck A/S
治験薬記号： Lu AF35700
一般名： 未定
開発相： 第Ⅱ相

対象疾患： 治療抵抗性統合失調症
実施診療科： 精神科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 392 治験依頼者：ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社
治験薬記号： BMS-936558/BMS-734016
一般名： ニボルマブ/イピリムマブ
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 腎細胞がん
実施診療科： 泌尿器科
審査内容： 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 391 治験依頼者：小野薬品工業株式会社
治験薬記号： ONO-1101
一般名： ランジオロール塩酸塩
開発相： 後期第Ⅱ相/第Ⅲ相
対象疾患： 敗血症に伴う頻脈性不整脈
実施診療科： 麻酔・侵襲制御医学講座
審査内容： 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 390 治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社
治験薬記号： PKC412
一般名： ー
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： 急性骨髄性白血病
実施診療科： 血液内科・化学療法科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 388 治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社
治験薬記号： ABL001
一般名： 未定
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 慢性期慢性骨髄性白血病
実施診療科： 血液内科・化学療法科
審査内容： 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 387 治験依頼者：ファイザー株式会社
治験薬記号： ボスチニブ
一般名： ボスチニブ水和物
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： 慢性期慢性骨髄性白血病
実施診療科： 血液内科・化学療法科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 384 治験依頼者：アレクシオン ファーマ合同会社
治験薬記号： ALXN1210
一般名： 未定
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 成人発作性夜間ヘモグロビン尿症
実施診療科： 血液内科・化学療法科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 382 治験依頼者：アステラス製薬株式会社
治験薬記号： ASP015K
一般名： Peficitinib hydrobromide
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 関節リウマチ
実施診療科： リウマチ・膠原病内科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 380 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
治験薬記号： JNJ-54135419
一般名： エスケタミン
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： 治療抵抗性うつ病
実施診療科： 精神科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 375 治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社
治験薬記号： TAS-116
一般名： 未定
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： 20歳以上の消化管間質腫瘍患者
実施診療科： 臨床腫瘍科
審査内容： 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 373 治験依頼者：日本新薬株式会社
治験薬記号： NS-304
一般名： セレキシパグ
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 慢性血栓塞栓性肺高血圧症
実施診療科： 循環器内科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 372 治験依頼者：大日本住友製薬株式会社
治験薬記号： SM-13496
一般名： ルラシドン
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 総合失調症
実施診療科： 精神科

審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 371 治験依頼者：大日本住友製薬株式会社
治験薬記号： SM-13496
一般名： ルラシドン
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 総合失調症
実施診療科： 精神科

審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 370 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社
治験薬記号： MEDI4736 及び Tremelimumab
一般名： デュルバルマブ及びトレメリムマブ
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 頭頸部扁平上皮癌
実施診療科： 臨床腫瘍科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 368 治験依頼者：株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)
治験薬記号： CT-P10
一般名： リツキシマブ
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 濾胞性リンパ腫
実施診療科： 血液内科・化学療法科
審査内容： 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 356 治験依頼者：Merz Pharmaceuticals
治験薬記号： NT201
一般名： incobotulinumtoxin A
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 脳卒中後の下肢痙縮
実施診療科： リハビリテーション科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 353 治験依頼者：ベーリンガー株式会社
治験薬記号： BI695502
一般名： 未定
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 進行非小細胞肺癌
実施診療科： 呼吸器内科・アレルギー科
審査内容： 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果： 承認

受付番号： 352 治験依頼者：ゼリア新薬株式会社
治験薬記号： Z-100
一般名： 結核菌熱水抽出物

開 発 相 : 第Ⅲ相
対 象 疾 患 : 子宮頸がん
実 施 診 療 科 : 産科・婦人科
審 査 内 容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審 査 結 果 : 承認

受 付 番 号 : 337 治験依頼者: 帝人ファーマ株式会社
治験薬記号 : GGS
一 般 名 : 乾燥スルホ化免疫グロブリン
開 発 相 : 第Ⅲ相
対 象 疾 患 : 顕微鏡的多発血管炎
実 施 診 療 科 : リウマチ・膠原病内科
審 査 内 容 : 治験終了が報告された。
実施症例数 0 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象: 無