

第 200 回信州大学医学部附属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時： 平成 28 年 2 月 23 日 15:00～15:15

場 所： 信州大学医学部附属病院 外来棟 4F 中会議室

出席委員： 上條 祐司、松本 和彦、石塚 修、黒住 昌弘、谷内 靖、矢嶋 真、後藤 泰一、
北林 俊和、川崎 健治、赤羽 公子、立石 智則

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【審議事項】

[1] 治験の継続の適否

①安全性情報等に関する報告

提出された安全性情報等に関する報告に基づき、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。

議題	審議結果
日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした LY 2439821 の第Ⅲ相試験 対象疾患：中等度から重症の日本人乾癬患者	承認
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 対象疾患：未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫	承認
MSD 株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬（尋 常性乾癬及び関節症性乾癬を含む）患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験 対象疾患：中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬 (尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)	承認
エーザイ株式会社の依頼による E2020 の第Ⅱ相試験	承認
ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象 とした NN1250 の安全性の検討 対象疾患：2 型糖尿病	承認
日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフ ィー患者を対象とした LY450190 の第Ⅲ相試験 対象疾患：デュシェンヌ型筋ジストロフィー	承認
バイエル薬品株式会社の依頼による甲状腺未分化癌あるいは甲状腺髓様 癌を対象とした BAY 43-9006 の第Ⅱ相試験	承認
協和発酵キリン株式会社の依頼による皮膚 T 細胞性リンパ腫患者を対象 とした KW-0761 (モガムリズマブ) の第Ⅲ相試験	承認
小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	承認
ファイザー株式会社の依頼による TTR-CM 患者を対象としたタファミジス の第Ⅲ相試験	承認

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型乾癬患者を対象とした CNT01959 (guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験	承認
日本ペーリングガーイングルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象としたチオトロピウム + オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験	承認
バイエル薬品株式会社の依頼による骨転移性 CRPC を有する化学療法未治療患者における abiraterone / プレドニゾロン併用 BAY 88-8223 の第Ⅲ相プラセボ対照比較試験	承認
ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象としたニボルマブ (BMS-936558) とイピリムマブによる補助免疫療法の第Ⅲ相比較試験	承認
バイエル薬品株式会社の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対するアフリベルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第Ⅳ相試験	承認
Regeneron Pharmaceuticals Inc. 社の依頼による新生血管型加齢黄斑変性患者を対象に REGN2176-3 硝子体内投与の有効性と安全性を検討する第Ⅱ相、二重盲検、無作為化、比較対照、反復投与、用量設定試験	承認
Pearl Therapeutics 社の依頼による COPD 患者を対象とした PT003、PT005 及び PT001 の第Ⅲ相試験	承認
ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした CNT01959 の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験	承認
小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の併用第Ⅱ相試験	承認

②当院で発生した重篤な有害事象について

当院で発生した重篤な有害事象に関する報告に基づき、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。

議題	審議結果
ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした NN1250 の安全性の検討 対象疾患：2 型糖尿病	承認
ファイザー株式会社の依頼による TTR-CM 患者を対象としたタファミジスの第Ⅲ相試験	承認
MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅰ相試験	承認

③治験実施計画書等の変更について

提出された治験に関する変更申請に基づき、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。

議題	審議結果
エーザイ株式会社の依頼による E2020 の第Ⅱ相試験	承認
ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした NN1250 の安全性の検討 対象疾患：2 型糖尿病	承認
Regeneron Pharmaceuticals Inc. 社の依頼による新生血管型加齢黄斑変性患者を対象に REGN2176-3 硝子体内投与の有効性と安全性を検討する第Ⅱ相、二重盲検、無作為化、比較対照、反復投与、用量設定試験	承認
アッヴィ合同会社の依頼による C 型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験	承認

④継続審査について

提出された治験実施状況報告書に基づき、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。

議題	審議結果
日本ゴア株式会社の依頼による末梢血管用ステントグラフトシステム (GP1101) 多施設共同検証試験 対象疾患：大腿膝窩動脈の症候性末梢動脈疾患	承認
日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした LY 2439821 の第Ⅲ相試験 対象疾患：中等度から重症の日本人乾癬患者	承認
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 対象疾患：未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫	承認
MSD 株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬（尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む）患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験 対象疾患：中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬（尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む）	承認
エーザイ株式会社の依頼による E2020 の第Ⅱ相試験	承認
アストラゼネカ株式会社の依頼による甲状腺分化癌／低分化癌患者を対象とした ZD6474 の第Ⅲ相試験 対象疾患：放射性ヨード (RAI) 療法抵抗性又は RAI 療法が適さない局所進行又は転移性の甲状腺分化癌／低分化癌	承認
協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験（継続長期投与試験） 対象疾患：局面型皮疹を有する乾癬、膿疱性乾癬（汎発型）及び乾癬性紅皮症	承認

ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした NN1250 の安全性の検討 対象疾患：2型糖尿病	承認
日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした LY450190 の第Ⅲ相試験 対象疾患：デュシェンヌ型筋ジストロフィー	承認
バイエル薬品株式会社の依頼による甲状腺未分化癌あるいは甲状腺髓様癌を対象とした BAY 43-9006 の第Ⅱ相試験	承認
協和発酵キリン株式会社の依頼による皮膚 T 細胞性リンパ腫患者を対象とした KW-0761 (モガムリズマブ) の第Ⅲ相試験	承認
小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	承認
アレイ・バイオファーマの依頼による黒色腫患者を対象とした MEK162 および LGX818 の第Ⅲ相試験	承認
ファイザー株式会社の依頼による TTR-CM 患者を対象としたタファミジスの第Ⅲ相試験	承認
MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅰ相試験	承認
アストラゼネカ株式会社の依頼による胃酸関連疾患の小児患者を対象とした D961H の第Ⅰ / Ⅲ相試験	承認
Alnylam 社の依頼による TTR 型 FAP 患者を対象とした Patisiran (ALN-TTR02) の第Ⅲ相試験	承認
協和発酵キリン株式会社の依頼による RTA 402 の第Ⅱ相試験	承認
MSD 株式会社の依頼による MK-5172 及び MK-8742 の併用投与試験	承認
ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型乾癬患者を対象とした CNT01959 (guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験	承認
日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象としたチオトロピウム + オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験	承認
バイエル薬品株式会社の依頼による骨転移性 CRPC を有する化学療法未治療患者における abiraterone / プレドニゾロン併用 BAY 88-8223 の第Ⅲ相プラセボ対照比較試験	承認
ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象としたニボルマブ (BMS-936558) とイピリムマブによる補助免疫療法の第Ⅲ相比較試験	承認
ゼリア新薬工業株式会社の依頼による FIGO Stage ⅢB 期の子宮頸癌患者を対象とした Z-100 第Ⅲ相アジア共同試験	承認

バイエル薬品株式会社の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対するアフリベルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第IV相試験	承認
Regeneron Pharmaceuticals Inc. 社の依頼による新生血管型加齢黄斑変性患者を対象にREGN2176-3 硝子体内投与の有効性と安全性を検討する第II相、二重盲検、無作為化、比較対照、反復投与、用量設定試験	承認
Pearl Therapeutics 社の依頼によるCOPD患者を対象としたPT003、PT005及びPT001の第III相試験	承認
医師主導による男性腹圧性尿失禁に対する非培養自己ヒト皮下脂肪組織由来再生（幹）細胞の傍尿道注入治療の有効性及び安全性を検討する多施設共同非盲検非対照試験 治験責任医師：泌尿器科 石塚 修	承認
ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNT01959の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第III相試験	承認
小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の併用第II相試験	承認
アッヴィ合同会社の依頼によるC型肝炎ウイルスに感染した患者を対象としたABT-493/ABT-530投与の有効性及び安全性を評価するための第III相試験	承認