第340回治験審査委員会 会議の記録の概要

日時: 平成30年5月14日(月) 16時30分~17時30分

場所:本館6階 第一会議室

出席者:羽生委員長、前 副委員長、平山委員、大久保委員、大平委員、勝又委員、服部委員、柳井委員、上道委員、小沢委員、龍崎委員、岡 委員、松村委員

審議事項

- 1. 治験依頼書は2件
 - 中外製薬株式会社の依頼による早期(Prodramalから軽度)AD患者を対象としたGantenermabの国際共同第Ⅲ 治験薬の投与方法、被験者の選択基準について質疑応答があった

審議の結果: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LY3074828の第Ⅲ相試験 治験薬の投与方法について質疑応答があった 審議の結果:承認
- 2. 院内で発生した重篤な有害事象について、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。
 - ACE910の第 I / II 相臨床試験 中外製薬(株)

第1報

審議の結果:承認

・ CNTO01959の膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン ファーマ(株) 第1報、第2報

審議の結果:承認

・ E2007(perampanel)の孤発性筋萎縮性側索硬化症を対象とした第皿相試験 医師主導治験 第1報、第2報、第1報、第2報

審議の結果:承認

・ エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたE2609の第Ⅲ相試験 第1報、第2報、第3報 審議の結果:承認

3. 新たな安全性報告について、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。

閉塞性動脈硬化症(ASO)による重症下肢虚血(CLI)を有する患者を対象としてCLBS12の有効性及び安全性を

- ・ 評価する前向き、非盲検、対照、無作為化、多施設共同試験並びにバージャー病(BD)によるCLIを有する患者を対象としてCLBS12の安全性及び有効性を評価する単群サブ試験 審議の結果:1件承認
- AMN107の白血病患者を対象とした第Ⅲ相試験 ノバルティス ファーマ(株) 審議の結果:2件承認
 - デノスマブ(AMG 162)の早期乳癌に対する第Ⅲ相試験 第一三共(株)

審議の結果:1件承認

- RO4368451(rhuMAb2C4)/Ro45-2317の原発性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 中外製薬(株) 審議の結果:1件承認
- ・ ニロチニブの第Ⅱ相試験 ノバルティス ファーマ(株)

審議の結果:2件承認

- ・ MK-3222の中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 MSD(株) 審議の結果:2件承認
- , MPDL3280Aのプラチナ製剤併用科学療法歴を有する非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相多施設共同非盲検 ランダム化試験 中外製薬(株)

審議の結果:1件承認

- ・ 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたR05304020とR04368451の第Ⅲ相試験 審議の結果:1件承認
- BAY 59-793の冠動脈疾患を合併した慢性心不全患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 バイエル薬品(株) 審議の結果:1件承認
- ・ CNTO1959(guselkumab)の中等症から重症の局面型乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン ファーマ(株) 審議の結果:2件承認
- CNTO01959の膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン ファーマ(株) 審議の結果:2件承認
- ・ 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 中審議の結果:1件承認
- LY2835219の全身治療歴のないホルモン受容体陽性HER2陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 日本イーライリリー(株)

審議の結果:2件承認

- ・ CNTO 1959の掌蹠膿疱症患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン ファーマ(株) 審議の結果:2件承認
- ・ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相 審議の結果:4件承認
- ファイザー株式会社の依頼による第 I 相試験

審議の結果:1件承認

- ・ クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験 審議の結果:2件承認
- ・ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 審議の結果:4件承認
- SyB L-1101の骨髄異形成症候群患者を対象とした第Ⅲ相試験 シンバイオ製薬(株) 審議の結果:2件承認
- ・ 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280A(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験 審議の結果:1件承認
- メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象にしたMSB0010718Cと白金製剤を含む2剤を含む 併用化学療法を比較する第Ⅲ相非盲検試験

審議の結果:1件承認

- ・ アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験 審議の結果:2件承認
- ・ 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象としたNS-304(セレキシパグ)の第Ⅲ相 審議の結果:4件承認
- ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたLEE011の第 I b相試験 審議の結果:2件承認
- ・ シミック株式会社依頼による慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたポナチニブの国際共同第 II 相試験 審議の結果:1件承認
- ・ 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象としたNS-304(セレキシパグ)の第Ⅲ相 審議の結果:4件承認
- MK-3475の切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌の化学療法未治療患者を対象とした第Ⅲ相 試験 MSD(株)

審議の結果:1件承認

・ 急性呼吸窮迫症候群患者を対象としたMR11A8の第3相試験 丸石製薬(株)

審議の結果:1件承認

- 中等症~重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象としたBI655066(risankizumab)とプラセボの比較試験 審議の結果:1件承認
- . ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験 小野 · 薬品工業(株)

審議の結果:2件承認

- ・ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたAIN457の第Ⅲ相試験 審議の結果:1件承認
- アダリムマブの日本人化膿性汗腺炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 アッヴィ合同会社 審議の結果:3件承認
- ・ アレクシオン ファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第Ⅲ相 審議の結果:3件承認
- ・ 経口sGC刺激薬vericiguatの左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象とした第皿相試験 バイエル薬 審議の結果:2件承認
- ・ AZD9291の第Ⅱ相試験 医師主導治験

審議の結果:1件承認

- 日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験ユーシービージャパン(株)審議の結果:2件承認
- _ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした、BMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 審議の結果:4件承認
- risankizumabの慢性局面型乾癬を対象とした第皿相試験 アッヴィ合同会社

審議の結果:3件承認

- エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたE2609の第Ⅲ相試験 審議の結果:1件承認
- ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 小野薬品(株) 審議の結果:3件承認
- 中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象としたcrenezumabの第Ⅲ相 試験(BN29552)

審議の結果:1件承認

中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象としたcrenezumabの第Ⅲ相 試験(BN29553)

審議の結果:1件承認

- ユーシービージャパン株式会社の依頼によるレベチラセタムの第Ⅲ相試験 審議の結果:2件承認
- アダリムマブの壊疽性膿皮症による活動性潰瘍を有する日本人被験者を対象とした第Ⅲ相試験 アッヴィ合同審議の結果:3件承認
- 日本イーライリリー株式会社のリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ (LY2835219)の第Ⅲ相試験 審議の結果:2件承認
- ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第III相試験

審議の結果:4件承認

- ・ 千寿製薬株式会社の依頼による原発開放隅角緑内障又は高眼圧症を対象としたSJP-0125の第Ⅲ相試験(3-審議の結果:1件承認
- ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるBYL719の第Ⅱ相試験

審議の結果:1件承認

- 未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした無作為化,二重盲検,多施設共同,プラセボ対照試 審議の結果:1件承認
- 尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験 審議の結果:1件承認
- · nemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第III相試験

審議の結果:2件承認

- 4. 治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
 - AZD9291の第Ⅰ/Ⅱ相試験 アストラゼネカ(株)

審議の結果:承認

- ・ 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 中審議の結果:承認
- ・ 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 中外
- 5. 治験に関する変更申請書の内容について、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。

閉塞性動脈硬化症(ASO)による重症下肢虚血(CLI)を有する患者を対象としてCLBS12の有効性及び安全性を

・ 評価する前向き、非盲検、対照、無作為化、多施設共同試験並びにバージャー病(BD)によるCLIを有する患者を対象としてCLBS12の安全性及び有効性を評価する単群サブ試験

実施計画書の改訂、治験製品概要書の改訂、、同意文書·説明文書の改訂、治験の費用に関する資料の改訂審議の結果:承認

· SJP-0133第Ⅲ相試験 加齢黄斑変性症を対象とした同等性試験

治験分担医師・協力者の変更、実施計画書の改訂

審議の結果:承認

RO4368451(rhuMAb2C4)/Ro45-2317の原発性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 中外製薬(株)

治験薬概要書の改訂

審議の結果:承認

ACE910の第 I / II 相臨床試験 中外製薬(株)

治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

MPDL3280Aのプラチナ製剤併用科学療法歴を有する非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相多施設共同非盲検 ランダム化試験 中外製薬(株)

治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

・ 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたR05304020とR04368451の第Ⅲ相試験 治験薬概要書の改訂

審議の結果:承認

・ BAY 59-793の冠動脈疾患を合併した慢性心不全患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 バイエル薬品(株) 治験薬概要書の改訂

審議の結果:承認

アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした標準的治療を比較する第Ⅲ相試験 アス実施計画書の改訂

審議の結果:承認

· 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 中 治験分担医師·協力者の変更

審議の結果:承認

・ インヒビター保有血友病A患者を対象としたR05534262の第Ⅲ相試験 中外製薬(株) 症例報告書の改訂、被験薬の添付文書新規作成、治験分担医師・協力者の変更 審議の結果:承認

・ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

ファイザー株式会社の依頼による第 I 相試験

実施計画書の改訂

審議の結果:承認

・ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

SyB L-1101の骨髄異形成症候群患者を対象とした第Ⅲ相試験 シンバイオ製薬(株)

実施計画書の改訂

審議の結果:承認

・ 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280A(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験 治験分担医師・協力者の変更 審議の結果:承認

・メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象にしたMSB0010718Cと白金製剤を含む2剤を含む 併用化学療法を比較する第Ⅲ相非盲検試験

治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

・ 中外製薬株式会社の依頼による血友病A患者を対象としたR05534262の第Ⅲ相試験 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

・ アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験 治験薬概要書の改訂

審議の結果:承認

 アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験 治験分担医師・協力者の変更 審議の結果:承認

・ 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象としたNS-304(セレキシパグ)の第Ⅲ相 実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験参加カードの改訂 審議の結果:承認

日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象としたNS-304(セレキシパグ)の第III相実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験参加カードの改訂審議の結果:承認

MK-3475の切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌の化学療法未治療患者を対象とした第Ⅲ相 試験 MSD(株)

治験薬概要書の改訂

審議の結果:承認

 急性呼吸窮迫症候群患者を対象としたMR11A8の第3相試験 丸石製薬(株) 実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験分担医師・協力者の変更 審議の結果:承認

 中等症~重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象としたBI655066(risankizumab)とプラセボの比較試験 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

_ ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験 小野 - 薬品工業(株)

実施計画書の改訂

審議の結果:承認

E2007(perampanel)の孤発性筋萎縮性側索硬化症を対象とした第Ⅲ相試験 医師主導治験 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

E2007(perampanel)の孤発性筋萎縮性側索硬化症を対象とした第皿相試験 医師主導治験 被験者募集に関わる資料の改訂 審議の結果:承認

アダリムマブの日本人化膿性汗腺炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 アッヴィ合同会社

治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

· AZD9291の第Ⅱ相試験 医師主導治験

同意文書・説明文書の改訂

審議の結果:承認

・ 日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 ユーシービージャパン(株) 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

・ NN7170の血友病A患者を対象とした薬物動態試験 ノボ ノルディスク ファーマ(株) 同意文書・説明文書の改訂、治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

risankizumabの汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の日本人患者を対象とした第Ⅲ相試験 アッヴィ合同会社 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

中外製薬株式会社依頼による第I/II 相臨床試験

実施計画書の改訂、治験薬概要書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験分担医師・協力者の変更 審議の結果:承認

risankizumabの慢性局面型乾癬を対象とした第皿相試験 アッヴィ合同会社 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

 ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 小野薬品(株) 同意文書・説明文書の改訂、治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

・ NN7415のインヒビターを保有しない重症型血友病A患者を対象とした第2相試験 ノボ ノルディスクファーマ(株) 治験薬概要書の改訂、治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

・ 日本イーライリリー株式会社のリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患・ 者を対象としたアベマシクリブ (LY2835219)の第Ⅲ相試験

同意文書・説明文書の新規作成

審議の結果:承認

治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

同意文書・説明文書の改訂

審議の結果:承認

・ バイオベラティブ・ジャパン株式会社の依頼によるBIVV001の第1/2a相試験 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

日本新薬株式会社の依頼によるNS-17の臨床第Ⅱ相試験

実施計画書の改訂 審議の結果:承認

・ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるBYL719の第Ⅱ相試験 実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂 審議の結果:承認

日本人の熱傷患者を対象としたIMJ-01の使用経験 医師主導治験 実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂

審議の結果:承認

尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験 治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

nemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第III相試験

治験分担医師・協力者の変更

審議の結果:承認

- 6. 医師主導治験のモニタリング報告書について、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。
 - エプレレノンの心不全患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 医師主導治験

2018年2月実施分 審議の結果:承認

・ E2007(perampanel)の孤発性筋萎縮性側索硬化症を対象とした第Ⅲ相試験 医師主導治験 2017年11月、2018年2月、2018年3月実施分

審議の結果:承認