

平成 29 年度 8 回 静岡県立総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>日時：平成 29 年 11 月 14 日（火） 17 時 30 分 ～ 18 時 31 分 場所：静岡県立総合病院 6 階つつじホール</p>
<p>出席委員名</p>	<p>原田清副委員長、木村緑副委員長、八木宏明、山田浩、藺田明広、 松本恭徳、和田正美、石原淑貴、坂井雅和、福島逸樹、角替弘志、 中村美智太郎、川口良子、深沢街子 以上 14 名の委員</p>
<p>議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要</p>	<p>【審議事項】</p> <p>議題① 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたペルツズマブ、トラスツズマブの第Ⅲ相二重盲検比較試験 ・当該治験で発生した措置報告(2017/10/11 当院受付)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。 審議結果：承認</p> <p>議題② 中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)と Ro45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験 ・当該治験で発生した副作用報告、措置報告(2017/10/11 当院受付)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。 審議結果：承認</p> <p>議題③ 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RO4876646 の第Ⅲ相試験 ・当該治験で発生した副作用報告、措置報告(2017/10/5 当院受付)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。 審議結果：承認</p> <p>議題④ ブライトパス・バイオ株式会社の依頼による前立腺がん患者を対象としたプラセボ対照第Ⅲ相試験 ・当該治験で発生した副作用報告(2017/10/4 当院受付)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。 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 中外製薬株式会社の依頼による HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌に対する一次治療としてのペルツズマブ、トラスツズマブ及びドセタ</p>

キセル併用療法の有効性及び安全性を検討する製造販売後臨床試験

- ・当該治験で発生した措置報告(2017/10/11 当院受付)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。

審議結果：承認

議題⑥ 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 RO5304020 と RO4368451 の第Ⅲ相試験

- ・当該治験で発生した副作用報告、措置報告(2017/10/11 当院受付)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。
- ・治験薬概要書第 11 版、第 11 版補遺 1 (作成日:2017 年 5 月)への変更に基づき、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。
- ・説明文書および同意書 第 6 版 (2017 年 10 月 11 日)への変更に基づき、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。

審議結果：承認

議題⑦ ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした Z-100 の第Ⅲ相試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2017/10/19 当院受付)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。
- ・Clinical Trial Protocol F06 (作成日:2017 年 8 月 9 日)、Clinical Trial Protocol F06(日本語翻訳版) (作成日:2017 年 8 月 21 日)への変更に基づき、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。
- ・治験分担医師の削除と追加に基づき、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。

審議結果：承認

議題⑧ 日本化薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした CT-P6 の第Ⅲ相試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2017/9/27 当院受付)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。

審議結果：承認

議題⑨ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2017/10/12 当院受付)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。

審議結果：承認

議題⑩ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がんに対する多施設共同無作為化非盲検試験

・当該治験で発生した副作用報告(2017/9/19、2017/9/28、2017/10/2 当院受付)、措置報告(2017/9/28 当院受付)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。

審議結果：承認

議題⑪ バイエル薬品株式会社の依頼による 左室駆出率が低下した心不全 (HF_rEF) 患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験

・当該治験で発生した副作用報告(2017/9/26 当院受付)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。

審議結果：承認

議題⑫ アッヴィ合同会社の依頼による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に risankizumab 皮下投与の2つの異なる用法・用量の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、非盲検試験

・当該治験で発生した副作用報告(2017/10/11 当院受付)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。

審議結果：承認

議題⑬ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験

・当該治験で発生した副作用報告(2017/9/14、2017/9/29、2017/10/13 当院受付)、措置報告(2017/10/3 当院受付)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。

・Investigator Brochure No.16 Version date:23Jun2017、治験薬概要書第16版(2017年6月23日)、治験薬概要書 日本用補遺が第4版(2017年7月11日)への変更に基づき、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。

審議結果：承認

議題⑭ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2017/9/11、2017/10/2 当院受付)、措置報告(2017/10/2 当院受付)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。

説明文書および同意書が第 3.0 版（作成年月日：2017 年 10 月 17 日）、説明文書および同意書継続投与用が第 2.0 版（作成年月日：2017 年 10 月 17 日）、説明文書および同意書がんの組織検査用第 2.0 版（作成年月日：2017 年 10 月 17 日）への変更に基づき、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。

審議結果：承認

議題⑮ 日本メドトロニック株式会社の依頼による透析用の自己血管使用皮下動静脈瘻 (AVF) の閉塞性病変の治療における IN.PACT™ AV Access パクリタキセルコーティング経皮的血管形成術 (PTA) バルーン及び標準 PTA を比較する無作為化臨床試験

- ・症例報告書サンプル Ver.7.0 への変更に基づき、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。

- ・同意説明文書が第 3 版への変更に基づき、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。

審議結果：承認

議題⑯ 食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2017/9/14、2017/9/20、2017/9/22、2017/9/28、2017/10/3、2017/10/4、2017/10/13 当院受付)、措置報告(2017/9/26 当院受付)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。

審議結果：承認

議題⑰ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅰ／Ⅱ相試験 敗血症又は敗血症性ショック患者を対象とした ONO-4538 の多施設共同非盲検試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2017/9/20、2017/10/3 当院受付)、措置報告(2017/9/29 当院受付)について、引き続き治験を実施することの妥当

	<p>性について審議した。</p> <ul style="list-style-type: none">・ Investigator Brochure Version No.:16 (Version date:23-Jun-2017)、治験薬概要書第 16 版(作成日:2017 年 7 月 26 日)、Investigator Brochure 日本用補遺が第 4 版(発行日:2017 年 7 月 11 日)への変更に基づき、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。・ 説明文書および同意書が第 2.0 版(2017 年 9 月 28 日)への変更に基づき、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。 <p>審議結果:承認</p>
--	---