開催日時	日時:平成30年7月10日(火) 17時31分 ~ 18時33分
開催場所	場所:静岡県立総合病院 先端医学棟 5 階講義室 1
出席委員名	井上達秀委員長、原田清副委員長、木村緑副委員長、島田俊夫、臼井健、
	大場範行、八木宏明、山田浩、三浦孝夫、平松直樹、見城敬子、沖晃良、
	石原淑貴、萩原庸介、角替弘志、中村美智太郎、川口良子、深沢街子
	以上 18 名の委員
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主	議題① 塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした
な議論の概要	S-588410 の第 3 相臨床試験
	・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② 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
	・治験薬概要書 (英語版/日本語版) (第 7.0 版 : 作成日 2018 年 4 月 23 日)
	への変更、説明文書および同意書(第 6.0 版:作成日 2018 年 5 月 30 日)
	への変更及び治験契約書第1条第4項(4)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③ 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 (2018/5/22、2018/5/25 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④ 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
	・診療科名の変更、医師名の変更及び治験分担医師の削除に基づき、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⑤ 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(HFrEF)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(2018/5/25 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 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(2018/5/24 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 2 版に対する日本追補 1 (2018 年 4 月 20 日) の追加に基づき、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⑦ 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(2018/5/23、2018/6/4 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。
- ・治験分担医師の削除と追加、治験実施計画書(英語版 Version No.6.0:作成日 2018年3月30日、日本語版:第6.0版:作成日 2018年3月30日)への変更及び説明文書・同意文書(改訂番号5.0:作成日2018年5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。

審議結果:承認

議題⑧ 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

- ・当院で発生した重篤な有害事象(2018/6/1、2018/6/8、2018/6/12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。
- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/5/21 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。
- ・治験分担医師の削除に基づき、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⑨ 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(2018/5/18、2018/5/25、2018/5/30、2018/6/7 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。
- ・治験分担医師の追加に基づき、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⑩ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第 Ⅱ/Ⅲ 相試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/6/7 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。
- ・MT-5547 の治験薬概要書(第 2 版:2018 年 5 月 31 日)への変更及び同和訳(第 2 版:2018 年 6 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① 第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第Ⅱ相試験

・当該治験で発生した副作用報告(2018/5/23、2018/6/1 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 進行又は再発乳癌患者を対象とした NK105 とパクリタキセルを 比較するランダム化第 $\Pi$ 相試験

・治験実施計画書(第 4.0 版:作成日 2018 年 5 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③ 協和発酵キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象 とした RTA402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/6/1 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。
- ・医療記録の提供に関する手順書 (第 1.0 版: 2018 年 5 月 21 日) の追加に基づき、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

## 【報告事項】

報告事項① 治験薬臨床試験終了報告

- 1) 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
- ・治験終了にあたり、安全性及び GCP 遵守状況において特に問題はなく安全に治験を終了した。

報告事項② 医薬品製造販売承認取得報告

- 1) 協和発酵キリン株式会社の依頼による KHK4563 第Ⅱ相二重盲検比較試験
- 2) 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 注 射剤第Ⅲ/Ⅲ相試験(静脈内投与)