平成30年度第1回薬物治験審査委員会記録の概要

開催日時: 平成30年4月24日 午後5時35分~6時47分

開催場所:東京慈恵会医科大学附属病院 中央棟8階第1・2会議室

出席委員:堀 誠治、敷島 敬悟、天野 克之、中田 浩二、貞岡 俊一、延山 嘉眞、川久保 孝、

加藤里香、八木 智子、江原 吉博、笹川 展幸

【内容変更等審議事項】

審議1. 中外製薬株式会社の依頼による非ホジキンリンパ腫患者を対象とした RO5072759 (Obinutuzumab) の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議 2. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107 の第Ⅱ 相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議3. MSD 株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした MK-8931 の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議4. クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼によるファブリー病患者を対象とした AT1001 (migalastat hydrochloride) の第Ⅲ相試験(長期投与試験)

他施設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。

審議結果:承認

審議5. エーザイ株式会社の依頼によるファルレツズマブ (MORAb-003) の第Ⅱ相試験 他施設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。

審議結果:承認(2施設)

- 審議 6. 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 CNTO1959 (guselkumab) の第Ⅲ相試験
 - ①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治験 実施状況報告書をもとに審議した。

②他施設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。

審議結果:承認

- 審議7. EA ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした AJM300 の第 Ⅲ相試験
 - ①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治験 実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果:承認(2施設)

- ②治験実施計画書別添資料 2 改訂、治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 審議8. 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MLN0002 (vedolizumab) の第Ⅲ相試験
 - ①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治験 実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果:承認

②他施設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。

審議結果:承認

審議9. 株式会社 EPS アソシエイトの依頼による下肢痙縮患者を対象とした NT201 の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認(3施設)

審議10. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅲ相試験 他施設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。

審議11. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした LBH589 (パノビノスタット) の第IV相試験

審議依頼機関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。

審議結果:承認

審議12. バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議 1 3. 医師主導による重症急性膵炎患者を対象とした FUT-200 の第 Π 相試験(27-21)

①治験実施計画書別紙1改訂の妥当性について審議した。

審議結果:承認

②他施設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。

審議結果:承認

③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

審議結果:承認

審議14. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による特発性肺線維症の急性増悪患者を対象とした ART-123 の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議15.ファイザー株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした第3相試験 他施設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。

審議結果:承認(2施設)

審議16.ノーベルファーマ株式会社の依頼による結節性硬化症に伴う皮膚病変患者を対

象としたNPC-12G(シロリムス)の長期投与試験

他施設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。

審議結果:承認

審議17. アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした ABT-888 (veliparib) の第3相試験

他施設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。

審議結果:承認(2施設)

- 審議18. 丸石製薬株式会社の依頼による急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした MR11A8 (インターフェロンβ1a) の第Ⅲ相試験
 - ①説明文書・同意文書改訂、治験実施計画書改訂の妥当性について審議した。

審議結果:承認

②他施設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。

審議結果:承認

審議19.シミック株式会社依頼による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

他施設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。

審議結果:承認

- 審議20. 医師主導による慢性腎臓病患者を対象としたルビプロストンの第2相試験
 - ①他施設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。

審議結果:承認

②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

審議結果:承認

- 審議 2 1. ユーシービージャパン株式会社の依頼による UCB4940 の第 2 相試験(長期投与試験)
 - ①説明文書・同意文書改訂の妥当性について審議した。

②他施設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。

審議結果:承認

- 審議22. 医師主導による潰瘍性大腸炎患者を対象とした TAB-UC1-MNZ, TAB-UC1-AMPC, TAB-UC1-TCの第II相試験
 - ①監査計画書改訂の妥当性について審議した。

審議結果:承認(2施設)

②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

審議結果:承認(2施設)

- 審議23. 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
 - ①治験分担医師削除の妥当性について審議した。

審議結果:承認

②他施設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。

審議結果:承認

- 審議24. バイエル薬品株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした ODM-201 の第 Ⅲ相試験
 - ①治験薬概要書補遺1発行の妥当性について審議した。

審議結果:承認

②他施設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。

審議結果:承認

審議 2 5. キッセイ薬品工業株式会社の依頼による脊髄小脳変性症患者を対象とした KPS-0373 (ロバチレリン水和物) の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議26.アッヴィ合同会社の依頼による乾癬患者を対象としたABBV-066(risankizumab) の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

- 審議27. アストラゼネカ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたオラパリブの 第Ⅲ相試験
 - ①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治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果:承認

②Xtandi 添付文書改訂の妥当性について審議した。

審議結果:承認

③他施設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。

審議結果:承認

- 審議28. 中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした atezolizumab の第Ⅲ 相試験
 - ①治験実施計画書改訂、Memo 患者報告アウトカム回答のためのバックアッププランの質問票用紙についての妥当性について審議した。

審議結果:承認

②他施設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。

審議結果:承認

審議29. ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬癌患者を対象とした CDP870 (セルトリズマブ ペゴル) の第Ⅱ/Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議30. アッヴィ合同株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネト クラクスの第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議31. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第 Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議32. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験

他施設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。

審議結果:承認

審議33. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第 II/III 相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議34. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験

他施設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。

審議結果:承認

審議35. 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

他施設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。

審議結果:承認(2施設)

審議36. 中外製薬株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたアテゾリズマブの第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認(2施設)

審議37. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による上肢痙縮患者を対象とした GSK1358820 の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認(3施設)

審議38. EA ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした E6007 の第 II 相試験

治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 審議 3 9. レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした CAT-354 (トラロキヌマブ) の第Ⅲ相試験
 - ①治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。

審議結果:承認

②審議依頼機関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。

審議結果:承認

③他施設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。

審議結果:承認

審議40. 第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とした AC220 (キザ ルチニブ) の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議41. マルホ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした nemolizumab の第Ⅲ相試験

治験実施計画書改訂の妥当性について審議した。

審議結果:承認

審議42.マルホ株式会社の依頼による小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした nemolizumab の第 I 相試験

治験実施計画書改訂の妥当性について審議した。

審議43. サノフィ株式会社の依頼による GZ/SAR402671 の第Ⅱ相試験

説明文書、同意文書(パート 1)改訂、説明文書、同意文書(パート 2)改訂、説明文書、同意文書(薬理遺伝学的検査について)改訂、説明文書、同意文書(検体の将来の使用)改訂、治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。

審議結果:承認

審議44.アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたABT-494

(upadacitinib) の第Ⅲ相試験

説明文書、同意文書(任意の探索的解析およびバリデーション試験についての同意説明文書)改訂、説明文書、同意文書(妊娠中のパートナーのデータ収集に関する同意説明文書)改訂、治験実施計画書改訂、Subject Facing Screen Report for Trial Slate(日本語版(Version 2)、Subject facing Screen Report for Touch(日本語(Version 1))の妥当性について審議した。

審議結果:承認

審議45. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療に対して効果不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での治療失敗歴のない、中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたABT-494 (upadacitinib) の第Ⅲ相試験

説明文書、同意文書(任意の探索的解析およびバリデーション試験についての同意説明文書)改訂、説明文書、同意文書(妊娠中のパートナーのデータ収集に関する同意説明文書)改訂、治験実施計画書改訂、Subject Facing Screen Report for Trial Slate(日本語版(Version 2)、Subject facing Screen Report for Touch(日本語(Version 1))の妥当性について審議した。

審議結果:承認

審議46. アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象としたABT-494 (upadacitinib) の第Ⅲ相試験(長期継続投与試験)

説明文書、同意文書(任意の探索的解析およびバリデーション試験についての同意説明文書)改訂、説明文書、同意文書(妊娠中のパートナーのデータ収集に関する同意説明文書)改訂、治験実施計画書改訂、Subject Facing Screen Report for Trial Slate(日本語版(Version 2)、Subject facing Screen Report for Touch(日本語(Version 1))の妥当性について審議した。

審議結果:承認

審議47. ユーシービージャパン株式会社の依頼による慢性尋常性乾癬患者を対象とした UCB4940 の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議48. クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による急性移植片対宿主病患者を対象とした INCB039110 (itacitinib) の第 I 相試験

他施設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。

審議結果:承認

- 審議49. 大塚製薬株式会社の依頼による低ナトリウム血症患者を対象とした OPC-41061 (トルバ プタン) の第Ⅲ相試験
 - ①サムスカ錠添付文書改訂の妥当性について審議した。

審議結果:承認

②他施設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。

審議結果:承認

審議50. アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②

他施設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。

審議結果:承認

審議51. 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 SPJ-0125の第Ⅲ相試験

他施設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。

審議結果:承認

審議52.次の8品目の使用成績調査及び特定使用成績調査の申請があり、実施の妥当性 について審議した。

審議結果:いずれも承認

- ① ファイザー株式会社の依頼によるレバチオ®錠の特定使用成績調査
- ② 塩野義製薬株式会社の依頼によるスインプロイク®錠の使用成績調査
- ③ MSD 株式会社の依頼によるキイトルーダ®点滴静注の使用成績調査
- ④ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるプリズバイン®静注液の使用成績調査
- (5) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるテクフィデラ®カプセルの使用成績調査
- ⑥ アッヴィ合同会社の依頼によるアヴィレット®配合錠の使用成績調査
- (7) 日本製薬株式会社の依頼による献血/ンスロン注射用の使用成績調査
- ⑧ ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるステラーラ®点滴静注/皮下注シリンジの特定使用成績調査

【報告事項】

- 1. 次の治験の迅速審査について報告があった。
 - 報告1. アッヴィ合同株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 治験分担医師削除(平成30年4月2日実施:承認)
 - 報告 2. アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験② 治験分担医師変更(平成 30 年 4 月 2 日実施:承認)
 - 報告3. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による特発性肺線維症の急性増悪患者を対象 とした ART-123 の第Ⅲ相試験 治験分担医師変更、治験協力者削除(平成30年4月12日実施:承認)
 - 報告 4. レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした CAT-354(トラロキヌマブ)の第Ⅲ相試験 治験分担医師変更、治験協力者削除(平成 30 年 4 月 11 日実施:承認)
 - 報告 5. サノフィ株式会社の依頼による GZ/SAR402671 の第Ⅱ相試験 治験分担医師追加、治験協力者追加(平成 30 年 4 月 13 日実施:承認)
 - 報告 6. 株式会社ヘリオスの依頼による脳梗塞患者を対象とした HLCM051 の第 II/III 相試験 治験分担医師変更、治験協力者変更(平成 30 年 4 月 13 日実施:承認)
 - 報告 7. クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による急性移植片対宿主病患者を

対象とした INCB039110 (itacitinib) の第 I 相試験 治験分担医師追加、治験協力者変更(平成 30 年 4 月 12 日実施: 承認)

- 報告 8. マルホ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした nemolizumab の第Ⅲ相試験 契約症例数追加、治験協力者変更(平成 30 年 4 月 2 日実施:承認)
- 報告9. 医師主導による慢性腎臓病患者を対象としたルビプロストンの第2相試験 治験分担医師変更、治験協力者変更(平成30年4月5日実施:承認)
- 報告 1 0. 医師主導による潰瘍性大腸炎患者を対象とした TAB-UC1-MNZ, TAB-UC1-AMPC, TAB-UC1-TC の第Ⅱ相試験 治験分担医師変更(平成 30 年 4 月 3 日実施:承認)
- 2. 次の治験について「治験の終了(中止・中断)報告書」が提出された旨の報告があった。
 - 報告1. 医師主導による潰瘍性大腸炎患者を対象とした TAB-UC1-MNZ, TAB-UC1-AMPC, TAB-UC1-TCの第II相試験

以上