平成30年度 第9回 大分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30年12月11日(火) 16:00~16:39		
開催場所	大分大学医学部附属病院 病院第一会議室		
出席委員名	白尾委員長、上村閣倭員長、安東委員、糸永委員、富永委員、石崎委員、井手委員、今井委員、大嶋委員、進委員、 廣田委員、河原委員、二宮委員、海老名委員		

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

■□■ 新規依頼 ■□■

整理番号	研究題目	内容	審査結果
A18-005	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル 株式会社の依頼による手術不能な局所進行又は 転移性胃癌患者を対象とした BGB-290 の第Ⅲ相試験	治験実施・個書等の内容について議論し、 治験実施の妥当性こついて審議した。	承認

■□■ 安全性精構生 ■□■

整理番号	研究題目	内容	審查結果
A15-015	ノ・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0DM-201の第III相記験	安全性情報に基づき、治験を継続すること の妥当性こついて審議した。	承認 (2 報告)
A15-016	A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, ACTIVE-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE LONG-TERM SAFETY AND EFFICACY OF SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB IN SUBJECTS WITH OSTEOARTHRITIS OF THE HIP OR KNEE 「財政政策を対象とした Tanezumabの長期安全性および資富効果を皮下投与により評価する第3 相多施設共同無代為化二重盲検実薬が採品験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。	承認
A15-017	A PHASE 3, MULTICENTER, LONG-TERM OBSERVATIONAL STUDY OF SUBJECTS FROM TANEZUMAB STUDIES WHO UNDERGO A TOTAL KNEE, HIP OR SHOULDER REPLACEMENT 膝関節, 股関節または肩関節の関節全置換術を実施した tanezumab試験の被験者を対象とした第3相多施設共同長期間終記録	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。	承認
A15-020	MSD 株式会社依頼によるMK-3475 第Ⅱ相起験	安全性情報に基づき、治験を継続すること の妥当性こついて審議した。	承認 (2 報告)
A15-024	バイオジェン・ジャパン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BIIB037の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続すること の妥当性こついて審議した。	承認 (3 報告)
A16-010	MSD株式会社依頼の早期おり細胞肺が込患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。	承認 (3 報告)
A16-017	再発又は難合性成人「細胞白血病リンパ腫を対象としたHBI-8000の第2b相ば験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。	承認
A17-003	EPSインターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたMOD-4023の第111相	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性こついて審議した。	承認

A17-007	田辺三菱製製株式会社の依頼による変形性異節症患者を対象とした MI-5547の第II/III相影験	安全性情報で基づき、治験を継続することの妥当性こついて審議した。	承認 (2報告)
A17-009	MSD株式会社の依頼による非小細包肺癌患者を対象とした第三相対験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性こついて審議した。	承認
A17-010	0NO-4538 非扁平上皮非り細胞肺がいに対する第III相影	安全性情報で基づき、治験を継続することの妥当性ごついて審議した。	承認 (5 報告)
A18-002	MSD 株式会社の依頼による進行性又は東移性食道癌を対象とした MK-3475の第111相対験	安全性情報に基づき、治験を継続すること の妥当性について審議した。	承認 (3 報告)

■□■ 実施計画変更申請 ■□■

整理番号	研究題目	内容	審查結果
A15-012	SPP-004のミトコンドリア病を対象とした多施設共同長期投与試験	治験実施計画書の変更について、治験を継続 することの妥当性について審議した。	承認
A16-003	糖尿病性腎臓病(MD)と臨床診断された2型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセポ対照、二重盲検並行群間、イベント主導型試験	治験薬物要書の変更について、治験を継続することの妥当性について審議した。	承認
A16-004	糖尿病性腎臓病(MD)と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセポ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型影験	治験薬物要書の変更について、治験を継続することの妥当性について審議した。	承認
A16-010	MSD 株式会社依頼の早期制 新胞肺がん患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第111村最大験	治験実施・個書、説明文書、同意文書、 治験 ID カードの変更について、治験を継続 することの妥当性について審議した。	承認
A16-017	再発又は難治性成人「細胞白血病リンパ腫を対象としたHBI-8000の第 2b相ば験	治験薬物要書の変更について、治験を継続 することの妥当性について審議した。	承認
A18-002	MSD 株式会社の依頼による進行性又は事務性食道癌を対象とした MK-3475の第111相試験	フルオロウランル添オ寸文書の変更について、治験を 継続することの妥当性こついて審議した。	承認
A18-003	MSD 株式会社から依頼された第 I 相起験	Clinical Site Response to a Skin Reaction/Eruption or Rash in Early Stage Development Studies の変更について、治験を継続することの妥当性こついて審議した。	承認
A18-004	日本人健康式人被験者を対象に、ART-648/TAK-648を単回および反復 経口投与したときの安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を検討する 第 I a 相隔未試験	治験実施計画書別紙、説明文書、同意文書 の変更こついて、治験を継続することの 妥当性こついて審議した。	承認

■□■ モニタリング報告書 ■□■

整理番号	研究題目	内容	審益結果
A15-012	SPP-004のミトコンドリア病を対象とした多施設共同長期投与試験	モニタリング報告書に基づき、治験を継続 して行うことの妥当性について審議した。	承認