

和歌山県立医科大学治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 29 年 6 月 20 日 (火) 18:00~19:30
開催場所	管理棟 2 階 C 会議室
出席委員名	重松隆、原勲、岩城久弥、角谷知恵美、出口博之、大石博晃、水本一弘、池田裕明、武田眞太郎、稲葉真也
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>審議事項</p> <p>【新規申請 5 件】 治験実施の妥当性について審議を行った。</p> <p>①1-29009A「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」 審議結果：承認</p> <p>②1-29010A「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」 審査結果：承認</p> <p>③1-29011A「第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験」 審査結果：承認</p> <p>④1-29012A「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」 審査結果：承認</p> <p>⑤1-29013A「第三内科・赤松弘朗の申請による治療抵抗性小細胞肺癌に対するペムブロリズマブ+アムルピシンの第Ⅱ相試験」 審査結果：承認</p> <p>【有害事象報告 9 件】 院内で発生した重篤な有害事象報告を受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</p> <p>①1-27010A「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相試験」(第 3 報、2017. 5. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>②1-28009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-114 の第Ⅱ相試験」(第 1 報、2017. 5. 23 報告) 審議結果：承認</p> <p>③1-28009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-114 の第Ⅱ相試験」(第 2 報、2017. 5. 30 報告) 審議結果：承認</p> <p>④1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いて EGFR790M 遺伝子変異が確認された EGFR-TKI 既治療非小細胞肺癌患者に対する AZD9291 を用いた非盲検第二相試験」(第 1 報、2017. 5. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>⑤1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いて EGFR790M 遺伝子変異が確認された EGFR-TKI 既治療非小細胞肺癌患者に対する AZD9291 を用いた</p>

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>非盲検第二相試験」(第1報、2017.5.18報告) 審議結果：承認</p> <p>⑥1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いて EGFR-TKI 既治療非小細胞肺癌患者に対する AZD9291 を用いた非盲検第二相試験」(第2報、2017.5.23報告) 審議結果：承認</p> <p>⑦1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いて EGFR-TKI 既治療非小細胞肺癌患者に対する AZD9291 を用いた非盲検第二相試験」(第2報、2017.5.23報告) 審議結果：承認</p> <p>⑧1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膀胱癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」(第1報、2017.5.15報告) 審議結果：承認</p> <p>⑨1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膀胱癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」(第2報、2017.5.24報告) 審議結果：承認</p> <p>【変更申請 29件】 下記資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</p> <p>①1-24013A「アボットバスキュラー・ジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患被験者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験」 変更内容：製造販売後臨床試験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>②1-25008A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>③1-26001A「中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CH5424802 の第Ⅲ相試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>④1-26003A「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002 (300 mg) の第3相試験」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑤1-26004A「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002 (300 mg) の第3相試験」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑥1-26006A「アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第 II 相試験」</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>変更内容：添付文書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑦1-26009A「小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂</p> <p>⑧1-26010A「アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験」 変更内容：添付文書、製造販売後臨床試験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑨1-26011A「日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑩1-26019A「メルクセローノ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象にした avelumab (MSB0010718C) とドセタキセルを比較する第Ⅲ相非盲検試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑪1-27004A「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」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑫1-27008A「サノフィ株式会社の依頼による先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした Dupilumab の非盲検試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂等 審議結果：承認</p> <p>⑬1-27010A「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相試験」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑭1-27018A「大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP の第Ⅲ相試験」 変更内容：治験実施計画書、治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑮1-27019A「アステラス製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする ASP8273 の第Ⅲ相試験」 変更内容：ASP8273 投与の中止とランダム化中止の決定についてのお知らせ 審議結果：承認</p> <p>⑯1-28002A「武田薬品工業株式会社の依頼による Vedolizumab 静注製剤の非盲検投与で改善を認めた中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象に、vedolizumab 皮下注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する、vedolizumab 静注製剤を参照群としたプラセボ対照の第3相無作為化二重盲検試験」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p>
---------------------------	---

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

- ⑰1-28003A「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎及びクローン病患者を対象に vedolizumab 皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第3b 相非盲検試験」
変更内容：治験薬概要書の改訂
審議結果：承認
- ⑱1-28009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-114 の第Ⅱ相試験」
変更内容：治験薬概要書、治験実施計画書の改訂
審議結果：承認
- ⑲1-28010A「中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験」
変更内容：同意説明文書の改訂
審議結果：承認
- ⑳1-28014A「協和発酵キリン株式会社の依頼による早期パーキンソン病患者を対象とした KW-6356 の前期第Ⅱ相臨床試験」
変更内容：治験薬概要書の改訂
審議結果：承認
- ㉑1-28016A「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした vedolizumab 皮下注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」
変更内容：治験薬概要書の改訂
審議結果：承認
- ㉒1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膵癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」
変更内容：治験実施計画書、治験製品の管理に関する手順書の改訂
審議結果：承認
- ㉓1-28020A「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ヘモグロビン尿症 (PNH) 患者を対象とした第Ⅲ相試験」
変更内容：同意説明文書、被験者への支払いに関する資料の改訂
審議結果：承認
- ㉔1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験」
変更内容：PACL、SVL
審議結果：承認
- ㉕1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験」
変更内容：被験者の募集手順 (広告等) に関する資料
審議結果：承認
- ㉖1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験」
変更内容：添付文書の改訂
審議結果：承認
- ㉗1-29002A「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」

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>変更内容：同意説明文書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑨1-29002A「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」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑩1-29003A「第二外科・山上裕機の申請による転移性膵癌に対する新規 WT1 ペプチドワクチン療法の第 I 相医師主導治験」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、治験薬の管理に関する手順書、モニタリングの実施に関する手順書の改訂 審議結果：承認</p> <p>【安全性情報 73 件】 2017 年 4 月 24 日～2017 年 5 月 31 日に報告された安全性情報について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>1・1-26020A「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 MEDI4736 と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」（2017. 4. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>2・1-27014A「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 S-588410 第 3 相臨床試験」（2017. 4. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>3・1-26020A「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 MEDI4736 と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」（2017. 4. 26 報告） 審議結果：承認</p> <p>4・1-27011A「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活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験」（2017. 4. 26 報告） 審議結果：承認</p> <p>5・1-27004A「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」（2017. 4. 27 報告） 審議結果：承認</p> <p>6・1-26003A「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002（300 mg）の第 3 相試験」（2017. 4. 28 報告） 審議結果：承認</p> <p>7・1-26004A「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002（300 mg）の第 3 相試験」（2017. 4. 28 報告） 審議結果：承認</p> <p>8・1-27019A「アステラス製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする ASP8273 の第Ⅲ相試験」（2017. 4. 28 報告） 審議結果：承認</p> <p>9・1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験」(2017. 4. 28 報告) 審議結果：承認</p> <p>10・1-27016A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/第Ⅲ相試験」(2017. 5. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>11・1-28022A「シミック・シフトゼロ株式会社（治験国内管理人）の依頼による第Ⅰ相試験」(2017. 5. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>12・1-26020A「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 MEDI4736 と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」(2017. 5. 8 報告) 審査結果：承認</p> <p>13・1-27008A「サノフィ株式会社の依頼による先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした Dupilumab の非盲検試験」(2017. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>14・1-28007A「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験」(2017. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>15・1-28009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-114 の第Ⅱ相試験」(2017. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>16・1-27010A「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相試験」(2017. 5. 9 報告) 審議結果：承認</p> <p>17・1-27018A「大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP の第Ⅲ相試験」(2017. 5. 9 報告) 審議結果：承認</p> <p>18・1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に対する MEDI4736+ tremelimumab の併用療法を標準化学療法と比較する試験」(2017. 5. 9 報告) 審議結果：承認</p> <p>19・1-27006A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非転移性 (M0) 去勢抵抗性前立腺癌男性患者を対象とした, ARN-509 の多施設, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 第3相試験」(2017. 5. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>20・1-26009A「小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2017. 5. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>21・1-26011A「日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」(2017. 5. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>22・1-27013A「小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2017. 5. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>23・1-26003A「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002 (300 mg) の第 3 相試験」(2017. 5. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>24・1-26004A「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002 (300 mg) の第 3 相試験」(2017. 5. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>25・1-26020A「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 MEDI4736 と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」(2017. 5. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>26・1-27010A「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相試験」(2017. 5. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>27・1-27011A「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活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験」(2017. 5. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>28・1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に対する MEDI4736+ tremelimumab の併用療法を標準化学療法と比較する試験」(2017. 5. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>29・1-25008A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験」(2017. 5. 15 報告) 審議結果：承認</p> <p>30・1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験」(2017. 5. 15 報告) 審議結果：承認</p> <p>31・1-26006A「アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第 II 相試験」(2017. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>32・1-26010A「アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験」(2017. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>33・1-28013A「シンバイオ製薬株式会社の依頼による術後疼痛に対する SyB P-1501 (フェンタニル塩酸塩) のプラセボ対照二重盲検比較臨床試験」(2017. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>34・1-26013A「第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験 (糖尿病性末梢神経障害性疼痛)」(2017. 5. 17 報告) 審議結果：承認</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>35・1-27016A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/第Ⅲ相試験」(2017. 5. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>36・1-27019A「アステラス製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とするASP8273の第Ⅲ相試験」(2017. 5. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>37・1-28022A「シミック・シフトゼロ株式会社（治験国内管理人）の依頼による第Ⅰ相試験」(2017. 5. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>38・1-27014A「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S-588410第3相臨床試験」(2017. 5. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>39・1-28009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-114の第Ⅱ相試験」(2017. 5. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>40・1-26003A「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験」(2017. 5. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>41・1-26004A「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験」(2017. 5. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>42・1-26011A「日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」(2017. 5. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>43・1-26020A「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MEDI4736と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験」(2017. 5. 19 報告) 審査結果：承認</p> <p>44・1-27017A「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたME2125の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(2017. 5. 19 報告) 審査結果：承認</p> <p>45・1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による肺癌患者に対するMEDI4736+tremelimumabの併用療法を標準化学療法と比較する試験」(2017. 5. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>46・1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とするPF-06463922(LORLATINIB)の第Ⅲ相試験」(2017. 5. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>47・1-26005A「アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として高用量のアダリムマブでの導入療法及び維持療法を標準用量と比較する多施設共同無作為化二重盲検試験」(2017. 5. 22 報告) 審議結果：承認</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>48・1-27006A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非転移性（MO）去勢抵抗性前立腺癌男性患者を対象とした、ARN-509 の多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第3相試験」（2017. 5. 22 報告） 審議結果：承認</p> <p>49・1-27008A「サノフィ株式会社の依頼による先行する Dupilumab 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした Dupilumab の非盲検試験」（2017. 5. 22 報告） 審議結果：承認</p> <p>50・1-28017A「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」（2017. 5. 22 報告） 審議結果：承認</p> <p>51・1-26001A「中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CH5424802 の第Ⅲ相試験」（2017. 5. 23 報告） 審議結果：承認</p> <p>52・1-27010A「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相試験」（2017. 5. 23 報告） 審議結果：承認</p> <p>53・1-26009A「小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」（2017. 5. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>54・1-27013A「小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」（2017. 5. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>55・1-28007A「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 悪性中皮腫を対象としたⅡ相試験」（2017. 5. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>56・1-28020A「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ヘモグロビン尿症（PNH）患者を対象とした第Ⅲ相試験」（2017. 5. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>57・1-26019A「メルクセローノ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象にした avelumab（MSB0010718C）とドセタキセルを比較する第Ⅲ相非盲検試験」（2017. 5. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>58・1-27011A「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活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験」（2017. 5. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>59・1-28009A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-114 の第Ⅱ相試験」（2017. 5. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>60・1-25008A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅱ相試験」（2017. 5. 26 報告）</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>61・1-27019A「アステラス製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とするASP8273の第Ⅲ相試験」(2017.5.26報告) 審議結果：承認</p> <p>62・1-28001A「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」(2017.5.26報告) 審議結果：承認</p> <p>63・1-28017A「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」(2017.5.26報告) 審議結果：承認</p> <p>64・1-27016A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/第Ⅲ相試験」(2017.5.29報告) 審議結果：承認</p> <p>65・1-28002A「武田薬品工業株式会社の依頼によるVedolizumab 静注製剤の非盲検投与で改善を認めた中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象に、vedolizumab皮下注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する、vedolizumab 静注製剤を参照群としたプラセボ対照の第3相無作為化二重盲検試験」(2017.5.29報告) 審議結果：承認</p> <p>66・1-24008A「第二外科・山上裕機の申請によるA Phase I/IIa study of OTSGC-A24 vaccine in advanced gastric cancer」(2017.5.30報告) 審議結果：承認</p> <p>67・1-27010A「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相試験」(2017.5.30報告) 審議結果：承認</p> <p>68・1-28003A「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎及びクローン病患者を対象にvedolizumab皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第3b相非盲検試験」(2017.5.30報告) 審議結果：承認</p> <p>69・1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いてEGFR790M 遺伝子変異が確認されたEGFR-TKI 既治療非小細胞肺癌患者に対するAZD9291を用いた非盲検第二相試験」(2017.5.30報告) 審議結果：承認</p> <p>70・1-28016A「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたvedolizumab皮下注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」(2017.5.30報告) 審議結果：承認</p> <p>71・1-28023A「MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験」(2017.5.30報告) 審議結果：承認</p> <p>72・1-28007A「小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 悪性中皮腫を対象としたⅡ相試験」(2017.5.31報告)</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>73・1-29001A「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験」(2017.5.31 報告)</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【モニタリング報告 1件】 モニタリング報告を受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</p> <p>①1-28011A「第三内科・赤松弘朗の申請による血漿中 cell free DNA を用いて EGFR T790M 遺伝子変異が確認された EGFR-TKI 既治療非小細胞肺癌患者に対する AZD9291 を用いた非盲検第二相試験」(2017.5.9 実施分)</p> <p>審議結果：承認</p> <p>報告事項</p> <p>【治験中止報告 1件】 治験の中止が報告された。</p> <p>①1-19003A「エーザイ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症に対する E0302 の長期投与試験 (第Ⅲ相試験)」</p> <p>【その他報告 1件】 ①1-28013A「シンバイオ製薬株式会社の依頼による術後疼痛に対する SyB P-1501 (フェンタニル塩酸塩) のプラセボ対照二重盲検比較臨床試験」</p> <p>【迅速審査状況報告 14件】 2017年4月14日以降申請があり、かつ2017年6月19日までに迅速審査にて承認された変更申請について報告が行われ、いずれも了承された。</p> <p>次回の日程について</p> <p>平成29年7月18日(火)18:00より開催することになった。</p>
<p>特記事項</p>	<p>特になし</p>