

大垣市民病院治験審査委員会議事概要

会議名	治験審査委員会		
開催年月日	平成 28 年 2 月 25 日 (木曜日)	17 時 30 分から	19 時 00 分まで
開催場所	2 病棟 1 階会議室		
委員長名	藤吉 文規		
出席者名	<p>(○) 藤吉 文規 (○) 鹿野 博明 () 横山 幸房 (○) 谷川 誠 () 森島 逸郎 (○) 白木 晶 () 兒門 美也子 () 吉村 知哲 (○) 元山 茂 (○) 橋本 智子 (○) 説田 誠 (○) 三宅 孝治 (○) 森 功太郎 (○) 川口 真貴子 (○) 大場 待子 (○) 渡辺 幸夫 (○) 中尾 俊也</p> <p>傍島裕司 (糖尿病・腎臓内科)、井本直人 (血液内科)、尾上俊介 (外科)、 白木 晶/日比美智子 (呼吸器内科)</p> <p>* 上記出席者のうち各審議案件に関連する者はその審議採決に参加していない。 以上 13 名</p>		

議題名	糖尿病性腎臓病（DKD）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、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験		
成分記号	finerenone	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	糖尿病性腎臓病（DKD）	研究依頼者	バイエル
審議内容	新規治験を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	糖尿病性腎臓病（DKD）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、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験		
成分記号	finerenone	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	糖尿病性腎臓病（DKD）	研究依頼者	バイエル
審議内容	新規治験を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	MSD 株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験		
成分記号	MK-3475	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	自家造血幹細胞移植非適応で未治療の初発多発性骨髄腫患者	研究依頼者	MSD
審議内容	新規治験を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法が適用とならない再生不良性貧血患者を対象とした AMG531 の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験		
成分記号	AMG531	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	再生不良性貧血（AA）	研究依頼者	協和発酵キリン
審議内容	新規治験を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	RAS野生型進行大腸癌患者におけるFOLFOXIRI+セツキシマブとFOLFOXIRI+ベバシズマブの最大腫瘍縮小率（DpR）を検討する無作為化第Ⅱ相臨床試験（JACCRO CC-13）		
成分記号	JACCRO CC-13	開発の相	
対象疾患名	再発大腸がん	研究依頼者	日本がん臨床試験推進機構
審議内容	新規臨床研究を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	「RAS野生型進行大腸癌患者におけるFOLFOXIRI+セツキシマブとFOLFOXIRI+ベバシズマブの最大腫瘍縮小率（DpR）を検討する無作為化第Ⅱ相臨床試験」におけるバイオマーカー研究（JACCRO CC-13AR）		
成分記号	JACCRO CC-13AR	開発の相	
対象疾患名	再発大腸がん	研究依頼者	日本がん臨床試験推進機構
審議内容	新規臨床研究を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	胸膜中皮腫患者のQuality of Lifeに関する調査		
成分記号		開発の相	
対象疾患名	胸膜中皮腫	研究依頼者	岡山労災病院呼吸器内科
審議内容	新規臨床研究を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	核小体型抗核抗体(anti-nucleolar antibodies ; AnoAs)陽性間質性肺炎患者の臨床・病理・画像・治療に与える影響についての後ろ向き検討		
成分記号		開発の相	
対象疾患名	間質性肺炎として精査歴のある核小体型抗核抗体(AnoAs)陽性	研究依頼者	公立陶生病院呼吸器アレルギー疾患内科
審議内容	新規臨床研究を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	大垣市民病院通院治療センターで外来化学療法を実施した原発不明癌の後方視的解析		
成分記号		開発の相	
対象疾患名	原発不明がん	研究依頼者	
審議内容	新規臨床研究を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	VMP療法が奏功した若年者多発性孤立性形質細胞腫の一例の後方視的調査および文献的解析		
成分記号		開発の相	
対象疾患名	多発性孤立性形質細胞腫	研究依頼者	
審議内容	新規臨床研究を実施することについて		
審議結果	承認		

議題名	左室収縮機能不全に伴う肺高血圧症患者を対象に、BAY63-2521 の血行動態に対する効果、安全性および薬物動態の評価を目的とした、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、平行群間比較試験		
成分記号	BAY63-2521	開発の相	第Ⅱ相臨床試験
対象疾患名	左室収縮機能不全に伴う症候性肺高血圧症	研究依頼者	バイエル
審議内容	継続および安全性情報報告について		
審議結果	承認		

議題名	ソラフェニブ治療歴を有するc-Met 高発現の切除不能管細胞癌患者を対象とした ARQ197 の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験		
成分記号	ARQ197	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	切除不能肝細胞癌	研究依頼者	協和発酵キリン
審議内容	当院における有害事象報告について		
審議結果	承認		

議題名	hsCRP 高値を示す、心筋梗塞後の安定した患者を対象に canakinumab を3 ヶ月ごとに皮下投与した場合の心血管イベントの再発予防効果を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対		
-----	---	--	--

	照, event-driven 試験		
成分記号	canakinumab	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	hsCRP 高値を示す臨床的に安定した心筋梗塞	研究依頼者	ノバルティスファーマ
審議内容	当院における有害事象報告について		
審議結果	承認		

議題名	第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ (AMG162) の第Ⅳ相試験		
成分記号	AMG162	開発の相	製造販売後臨床試験
対象疾患名	多発性骨髄腫	研究依頼者	第一三共
審議内容	安全性情報報告について		
審議結果	承認		

議題名	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 COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験		
成分記号		開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	COPD	研究依頼者	ベーリンガーインゲルハイム
審議内容	安全性情報報告について		
審議結果	承認		

議題名	再発の多発性骨髄腫患者を対照に carfilzomib 及びデキサメタゾンとボルテゾミブ及びデキサメタゾンを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験		
成分記号	carfilzomib	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	再発多発性骨髄腫	研究依頼者	小野
審議内容	安全性情報報告について		
審議結果	承認		

議題名	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、daratumumab、レナリドミド及びデキサメタゾン (DRd 療法) とレナリドミド及びデキサメタゾン (Rd 療法の比較第Ⅲ相試験)		
成分記号	daratumumab	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	多発性骨髄腫	研究依頼者	ヤンゼンファーマ
審議内容	安全性情報報告について		
審議結果	承認		

議題名	造血幹細胞移植の適応とされない未治療多発性骨髄腫に対するメルファラン・プレドニゾン・FPF300 (サリドマイド) 併用療法 (MPT 療法)		
成分記号	FPF300	開発の相	第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験
対象疾患名	多発性骨髄腫	研究依頼者	杏林
審議内容	安全性情報報告について		
審議結果	承認		

議題名	未治療の進行期濾胞性リンパ腫患者を対象とした GP2013+シクロホスファミド, ビンクリスチン, プレドニゾンの併用療法と MabThera®+シクロホスファミド, ビンクリスチン, プレドニゾンの併用療法		
-----	--	--	--

	法及びその後の GP2013 又は MabThera®維持療法の有効性, 安全性, 及び薬物動態を比較する第Ⅲ相, ランダム化, 二重盲検, 比較試験		
成分記号	GP2013	開発の相	第Ⅲ相臨床相試験
対象疾患名	未治療進行期濾胞性リンパ腫	研究依頼者	サンド
審議内容	安全性情報報告について		
審議結果	承認		

議題名	杏林製薬株式会社の依頼による KR P- AM1 9 7 7 X第Ⅲ相試験 (市中肺炎)		
成分記号	KR P- AM1 9 7 7 X	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	市中肺炎	研究依頼者	杏林
審議内容	安全性情報報告について		
審議結果	了承		

議題名	難治性又は再発難治性多発性骨髄腫 (rrMM) 患者を対象としたポマリドミド及び低用量デキサメタゾン併用 MK-3475 第Ⅲ相試験 (KEYNOTE 183)		
成分記号	MK-3475	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	難治性又は再発難治性多発性骨髄腫患者	研究依頼者	MSD
審議内容	安全性情報報告について		
審議結果	承認		

議題名	高齢急性骨髄性白血病患者を対象とした OVC-501 の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検比較試験		
成分記号	OVC-501	開発の相	第Ⅱ相臨床試験
対象疾患名	急性骨髄性白血病	研究依頼者	大塚
審議内容	安全性情報報告について		
審議結果	承認		

議題名	Pearl Therapeutics, Inc. の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相試験		
成分記号	PT010、PT003、PT009	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	COPD	研究依頼者	Peal
審議内容	安全性情報報告、治験協力者の変更について		
審議結果	承認		

議題名	急性心不全患者を対象に serelaxin を標準治療に追加したときの有効性, 安全性, 及び忍容性を評価する多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 第Ⅲ相試験		
成分記号	serelaxin	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	急性心不全	研究依頼者	ノバルティスファーマ
審議内容	安全性情報報告、治験協力者の変更について		
審議結果	承認		

議題名	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SPP100 の第Ⅲ相試験		
-----	---	--	--

成分記号	SPP100	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	慢性心不全	治験依頼者	ノバルティスファーマ
審議内容	安全性情報報告について、終了報告		
審議結果	承認		

議題名	移植非適応の未治療の多発性骨髄腫患者を対象に carfilzomib, メルファラン及びプレドニゾンとボルテゾミブ, メルファラン及びプレドニゾンと比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験		
成分記号	carfilzomib	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	移植非適応の未治療多発性骨髄腫	研究依頼者	小野薬品
審議内容	安全性情報報告および一部変更について		
審議結果	承認		

議題名	再発及び難治性の多発性骨髄腫患者を対象にデキサメタゾン併用療法時のカルフィルゾミブ週1回投与と週2回投与と比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 (ARROW)		
成分記号	carfilzomib	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	再発及び難治性多発性骨髄腫	研究依頼者	小野
審議内容	安全性情報報告および一部変更について		
審議結果	承認		

議題名	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療多発性骨髄腫患者を対象とした JNJ-54767414 の第Ⅲ相試験		
成分記号	JNJ-54767414	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	未治療多発性骨髄腫	研究依頼者	ヤンセンファーマ
審議内容	安全性情報報告および一部変更について		
審議結果	承認		

議題名	シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による GS-038 (Momelotinib) とルキシソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第Ⅲ相試験		
成分記号	GS-038	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	骨髄線維症	研究依頼者	シミック
審議内容	安全性情報報告および一部変更について		
審議結果	承認		

議題名	ダビガトランエテキシラートによる治療中で、止血困難な出血を発現している患者又は緊急手術若しくは緊急処置を要する患者を対象とした idarucizumab (BI 655075) の第Ⅲ相症例集積試験		
成分記号	Idarucizumab	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	止血又は中和を必要とする患者	研究依頼者	ベーリンガー
審議内容	安全性情報報告および一部変更について		
審議結果	承認		

議題名	ONO-4538 肝細がんを対象とした第Ⅲ相試験		
成分記号	ONO-4538	開発の相	第Ⅲ相臨床試験

対象疾患名	進行肝細胞がん	研究依頼者	小野
審議内容	安全性情報報告および一部変更について		
審議結果	承認		

議題名	C型肝炎ウイルスに感染した患者を対象とした ABT-493/ABT-530 投与の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相試験		
成分記号	ABT-493/ABT-530	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	C型慢性肝炎	研究依頼者	アッヴィ
審議内容	一部変更について		
審議結果	承認		

議題名	S-888711 の慢性肝疾患による血小板減少患者を対象としたオープンラベル試験		
成分記号	S-888711	開発の相	第Ⅲ相臨床試験
対象疾患名	慢性肝疾患による血小板減少患者	研究依頼者	塩野義
審議内容	一部変更について		
審議結果	承認		