

地方独立行政法人神奈川県立病院機構 神奈川県立循環器呼吸器病センター

受託研究審査委員会

平成27年度 第9回 会議の議事録の概要

開催日時	平成28年2月9日(火)		16:08 ~ 17:14			
開催場所	地方独立行政法人神奈川県立病院機構 神奈川県立循環器呼吸器病センター 中会議室					
出席委員名	田尻 道彦	小幡 敬康	松田 かな子	伊藤 清子	山崎 育子	若本 伸子
	小松 茂	蒲生 正裕	岩澤 多恵	徳永 滋彦	渡邊 優	森田 陽子

議題及び審議結果を含む議論の概要

【新規申込】

383	アステラス製薬株式会社依頼の非小細胞肺癌患者を対象とした ASP8273 の第 相試験
審議内容	治験実施の妥当性について
審議結果	承認

【重要な有害事象に関する報告】

365	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による上皮成長因子受容体遺伝子変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に、一次治療における AZD9291 と標準治療の上皮成長因子受容体チロシンキナーゼ阻害剤の有効性及び安全性を比較検討する第 III 相二重盲検無作為化試験
審議内容	当センター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
審議結果	承認
371	アッヴィ合同株式会社の依頼による NSCLC 患者を対象とした ABT-888 の第 相試験
審議内容	当センター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
審議結果	承認
377	ブリストル・マイヤーズ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 相試験
審議内容	当センター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
審議結果	承認
369	中外製薬株式会社の依頼による第 相試験
審議内容	当センター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

審議結果	承認
307	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2型糖尿病患者を対象としたBI 1356(リナグリプチン)とグリメピロドの心血管系に対する安全性を比較検討する第 相試験
審議内容	当センター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
審議結果	承認
363	アストラゼネカ株式会社の依頼によるチカグレロルの第 相試験
審議内容	当センター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
審議結果	承認

【新たな安全性に関する報告】

308	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した CRIZOTINIB の第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
320	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌に対するペバシズマブの第 相製造販売後臨床試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
328	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした PF-00299804 の第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
331	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
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
344	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
358	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第 相試験

審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
350	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 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
359	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 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
365	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による上皮成長因子受容体遺伝子変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に、一次治療におけるAZD9291と標準治療の上皮成長因子受容体チロシンキナーゼ阻害剤の有効性及び安全性を比較検討する第Ⅲ相二重盲検無作為化試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
354	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第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
366	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
367	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標準的治療を比較する第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
361	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認

364	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非小細胞肺癌に対する第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
371	アッヴィ合同会社の依頼による NSCLC 患者を対象とした ABT-888 の第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
373	アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第 I 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
374	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 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
377	ブリistol・マイヤーズ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 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
378	アステラス製薬株式会社の依頼による ASP8273 の第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
381	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 b 相/第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
368	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 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
379	協和発酵キリン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした MEDI1563/KHK4563 の第 相臨床試験

審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
352	バイエル薬品株式会社の依頼による特発性間質性肺炎(IIP)に伴う症候性肺高血圧症患者におけるリオシグアト錠(0.5 mg、1.0 mg、1.5 mg、2.0 mg 又は 2.5 mg の1日3回投与)の有効性及び安全性を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
369	中外製薬株式会社の依頼による第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
355	MSD 株式会社の依頼による MK5592 第 相臨床試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
375	杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977X 第 相臨床試験(市中肺炎)
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
376	杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977X 第 相臨床試験(呼吸器感染症)
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
380	ファイザー株式会社の依頼による扁平上皮癌を除く進行非小細胞肺癌患者を対象とした PF-06439535 の第 3 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
307	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 2 型糖尿病患者を対象とした BI 1356(リナグリプチン)とグリメピリドの心血管系に対する安全性を比較検討する第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
362	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象とした RLX030 の第 相試験

審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認
363	アストラゼネカ株式会社の依頼によるチカグレロルの第 相試験
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等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
審議結果	承認

【治験実施計画の変更の審議と報告】

307	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2型糖尿病患者を対象としたBI 1356(リナグリプチン)とグリメピリドの心血管系に対する安全性を比較検討する第 相試験
審議内容	治験実施計画書および同意説明文書の改訂について
審議結果	承認
308	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したCRIZOTINIBの第 相試験
審議内容	同意説明文書の改訂について
審議結果	承認
320	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌に対するペバシズマブの第 相製造販売後臨床試験
審議内容	被験薬の添付文書の改訂について
審議結果	承認
328	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたPF-00299804の第 相試験
審議内容	治験実施計画書の改訂について
審議結果	承認
353	中外製薬株式会社の依頼によるMPDL3280Aの第 相試験
審議内容	治験実施計画書の改訂ならびに治験薬名および治験課題名について
審議結果	承認
374	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 相試験
審議内容	治験実施計画書、同意説明文書および治験参加カードの改訂について
審議結果	承認
354	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第 相試験
審議内容	治験薬概要書の改訂について
審議結果	承認
366	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象と

	した第 相試験
審議内容	治験薬概要書および同意説明文書の改訂について
審議結果	承認
367	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標準的治療を比較する第 相試験
審議内容	治験薬概要書の改訂について
審議結果	承認
360	アストラゼネカ株式会社の依頼による喘息患者を対象とした CAT-354 の有効性及び安全性を検討する第 相試験
審議内容	治験実施計画書、電子日誌クイックリファレンスガイドおよび電子日誌スクリーンレポートの改訂について
審議結果	承認
361	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 相試験
審議内容	治験薬概要書、治験実施計画書、同意説明文書および服薬日誌の改訂について
審議結果	承認
362	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象とした RLX030 の第 相試験
審議内容	治験薬概要書および同意説明文書の改訂について
審議結果	承認
363	アストラゼネカ株式会社の依頼によるチカグレロルの第 相試験
審議内容	General Practitioner Letter について
審議結果	承認
365	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による上皮成長因子受容体遺伝子変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に、一次治療における AZD9291 と標準治療の上皮成長因子受容体チロシンキナーゼ阻害剤の有効性及び安全性を比較検討する第 III 相二重盲検無作為化試験
審議内容	治験実施計画書、同意説明文書および治験参加カードの改訂について
審議結果	承認
368	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 相試験
審議内容	同意説明文書の改訂について
審議結果	承認
373	アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第 I 相試験
審議内容	同意説明文書の改訂について
審議結果	承認
376	杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977X 第 相臨床試験 (呼吸器感染症)

審議内容	同意説明文書の改訂について
審議結果	承認
377	ブリストル・マイヤーズ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 相試験
審議内容	治験実施計画書、同意説明文書および治験参加カードの改訂について
審議結果	承認
381	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 b 相/第 相試験
審議内容	治験実施計画書、同意説明文書および治験参加カードの改訂について
審議結果	承認
292	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 EGFR 感受性変異を有する進行肺腺癌患者(B / 期)を対象に一次治療としての BIBW2992 と化学療法(ペトレキセド + シスプラチン併用療法)を比較するオープンラベル、ランダム化第 相試験(LUX-LUNG3)
報告内容	治験実施計画書別紙の改訂ならびに期間延長について(2015 年 12 月 1 日迅速審査実施)
368	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 相試験
報告内容	治験実施計画書の改訂について(2015 年 11 月 20 日迅速審査実施)
371	アッヴィ合同会社の依頼による NSCLC 患者を対象とした ABT-888 の第 相試験
報告内容	治験実施計画書分冊の改訂(2015 年 12 月 22 日迅速審査実施)
372	富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎患者を対象とした T-4288 の臨床第 相試験
報告内容	治験実施計画書の改訂ならびに期間延長について(2016 年 1 月 14 日迅速審査実施)
373	アストラゼネカ株式会社の依頼による悪性中皮腫患者を対象とした第 I 相試験
報告内容	症例数追加について(2016 年 1 月 6 日迅速審査実施)
381	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 b 相/第 相試験
報告内容	治験実施計画書別冊の改訂について(2016 年 1 月 19 日迅速審査実施)

【治験実施計画書等修正報告書】

382	株式会社アイコン・ジャパンの依頼による TIGER J2:EGFR-TKI 投与歴のある EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌(NSCLC)のアジア人患者を対象とした Rociletinib の安全性および有効性に関する非盲検多施設共同第 II 相試験
報告内容	同意説明文書および被験者への支払いに関する資料の改訂について

【製造販売承認事項】

283	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 患者を対象に、BI 1744CL(2 μ g、5 μ g、10 μ g)を Respimat により 1 日 1 回 4 週間吸入投与した時の有効性と安全性を検討する、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験
報告内容	製造販売承認の取得について

318	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 Ba679+BI1744 の第 相試験
報告内容	製造販売承認の取得について

【治験の終了】

317	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日本人の特発性肺線維症患者を対象に、ピルフェニドン治療に加え BIBF 1120 を長期間投与した際の、忍容性、安全性を検討する第 II 相非盲検フォローアップ試験
報告内容	治験の終了について
334	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第 相試験
報告内容	治験の終了について

【治験の中止】

370	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 / 相試験
報告内容	治験の中止について
382	株式会社アイコン・ジャパンの依頼による TIGER J2:EGFR-TKI 投与歴のある EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌(NSCLC)のアジア人患者を対象とした Rociletinib の安全性および有効性に関する非盲検多施設共同第 II 相試験
報告内容	治験の中止について

【開発の中止等に関する報告】

382	株式会社アイコン・ジャパンの依頼による TIGER J2:EGFR-TKI 投与歴のある EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌(NSCLC)のアジア人患者を対象とした Rociletinib の安全性および有効性に関する非盲検多施設共同第 II 相試験
報告内容	治験の中止について