

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28年度 第8回 会議の議事録の概要

開催日時	平成28年12月13日(火) 16:09 ~ 16:55					
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	村瀬 一郎	和田 篤	大森 喜美江	若本 伸子
	小倉 高志	小松 茂	蒲生 正裕	福井 和樹	渡邊 優	難波 郁子
	森田 陽子					

議題及び審議結果を含む議論の概要

【新規申込】

395	富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第 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
396	富山化学工業株式会社の依頼による呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシンの臨床第 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】

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
390	杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-AM1977Y第 相臨床試験(市中肺炎)
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
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 ASP873 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
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】

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
341	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 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
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
384	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に対する ART-123 の第3 相臨床試験-ART-123の有効性及び安全性を検討する多施設共同二重盲検比較試験-
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
385	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肺線維症を伴う強皮症の患者を対象に、ニンテダニブとプラセボを比較する試験
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
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
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
394	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特発性肺線維症患者を対象とした ニンテダニブとシルデナフィルを併用投与する第 b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
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
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
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
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
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
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 Aterolizumab 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 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 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
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 ASP873 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
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
389	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が保持された心不全患者を対象としたLCZ696の第 相国際共同試験
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	症例報告書の見本の改訂について
審議結果	承認
335	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象としたIpilimumab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
344	MSD株式会社の依頼によるMK-3475第 相試験
審議内容	治験薬概要書の改訂ならびに被験薬の添付文書について
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	治験薬概要書および対照薬の添付文書の改訂について
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	補償に関する資料の改訂について
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 Atezolizumab の第 相試験
審議内容	治験薬概要書、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
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	治験薬概要書の改訂ならびに治験実施計画書補遺 1 および期間延長について
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	治験実施計画書および同意説明文書の改訂ならびに治験広告について
審議結果	承認
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 ASP873 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
384	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に対する ART-123 の第 3 相臨床試験-ART-123 の有効性および安全性を検討する多施設共同二重盲検比較試験-
審議内容	治験実施計画書、同意説明文書および健康被害に対する補償に関する資料の改訂について
審議結果	承認
385	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肺線維症を伴う強皮症の患者を対象に、ニンテダニブとプラセボを比較する試験
審議内容	同意説明文書および治験薬概要書の改訂について
審議結果	承認
393	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特発性肺線維症患者を対象とした ニンテダニブの製造販売後臨床試験
審議内容	内服カレンダーの改訂ならびにご自宅での肺機能検査手順について
審議結果	承認
394	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特発性肺線維症患者を対象とした ニンテダニブとシルデナフィルを併用投与する第 b 相試験
審議内容	同意説明文書、治験実施計画書ならびに治験薬概要書の改訂について
審議結果	承認
386	DOT インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による自己免疫性肺胞蛋白症患者を対象としたモルグラモスチム吸入液の無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験
審議内容	治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の改訂について
審議結果	承認
387	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象に QVM149 の安全性及び有効性を検討する試験

審議内容	治験実施計画書、同意説明文書、治験薬について、治験参加カードおよび治験薬概要書の改訂ならびに被験者の募集手順(広告等)に関する資料について
審議結果	承認
392	ムンディファーマ株式会社の依頼によるブプレナルフィン経皮吸収製剤(BTDS)の第 相臨床試験
審議内容	治験実施計画書の改訂について
審議結果	承認
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(ペメトレキセド+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および期間延長について(2016年11月11日迅速審査実施)
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
報告内容	期間延長について(2016年11月24日迅速審査実施)
390	杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-AM1977Y第 相臨床試験(市中肺炎)
報告内容	症例追加について(2016年10月24日迅速審査実施)
391	杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-AM1977Y第 相臨床試験(呼吸器感染症)
報告内容	契約額訂正について(2016年10月24日迅速審査実施)