

令和2年度 第10回 福島県立医科大学附属病院治験審査委員会 会議記録の概要	
開催日時	令和3年1月27日(水) 15:35~16:10
開催場所	福島県立医科大学附属病院 先端臨床研究センター棟2階 会議室
出席委員名	下村健寿、挟間章博、池添隆之、室野重之(変更審査②より出席)、三浦至、藤野美都子、岡田達也、佐藤淳、須藤孝浩、吉田詠子、佐藤美恵子、初澤喜子(継続審査③より出席)、中川祐治
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【受入審査】 1件</p> <p>議題① 福島県立医科大学附属病院 の塩豊の申請によるPD-L1高発現未治療進行非小細胞肺癌に対するネシツムマブ+ペムブロリズマブ療法の第Ⅱ相試験(プロジェクト番号: IS02003)</p> <p>提出資料に基づき治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>【継続審査】 4件</p> <p>議題① ノバルティスファーマ(株)の依頼によるAMLを対象としたPKC412の第Ⅲ相試験(プロジェクト番号: TI30005)</p> <p>期間が1年を超える試験について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題② ヤンセンファーマ(株)の依頼による急性骨髄性白血病又は高リスク骨髄異形成症候群の日本人患者を対象にCusatuzumabとアザシチジンの併用投与を検討する第Ⅰ相試験(プロジェクト番号: TI01001)</p> <p>期間が1年を超える試験について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題③ ノバルティスファーマ(株)の依頼による骨髄異形成症候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験(プロジェクト番号: TI01002)</p> <p>期間が1年を超える試験について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題④ 福島県立医科大学附属病院 岡部直行の申請による肺癌患者を対象としたS-588410の第Ⅱ相試験(プロジェクト番号: IS28004)</p> <p>期間が1年を超える試験について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>【変更審査】 8件</p> <p>議題① 小野薬品工業(株)の依頼によるON0-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験(プロジェクト番号: TI29005)</p> <p>令和2年11月24日付の提出資料について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題② 小野薬品工業(株)の依頼による食道がん患者を対象としたON0-4538の第Ⅲ相試験(プロジェクト番号: TI29007)</p> <p>令和3年1月7日付の提出資料について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>

	<p>議題③ ブリストル・マイヤーズスクイブ（株）の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験（プロジェクト番号：T I 2 9 0 0 9）</p> <p>令和 3年 1月 8日付の提出資料について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 大塚製薬（株）の依頼による小児心不全患者を対象としたトルバプタンの用量検討試験（プロジェクト番号：T I 2 9 0 1 0）</p> <p>令和 2年12月22日付の提出資料について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 株式会社メディサイエンスプランニングの依頼による神経芽腫の中枢神経系/及び軟膜髄膜転移に対する131I-omburtamabを用いた脳室内放射免疫療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第Ⅱ/Ⅲ相試験（プロジェクト番号：T I O 2 0 0 1）</p> <p>令和 2年12月 7日付の提出資料について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 株式会社メディサイエンスプランニングの依頼による神経芽腫の中枢神経系/及び軟膜髄膜転移に対する131I-omburtamabを用いた脳室内放射免疫療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第Ⅱ/Ⅲ相試験（プロジェクト番号：T I O 2 0 0 1）</p> <p>令和 3年 1月12日付の提出資料について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 福島県立医科大学附属病院 藤井正純の申請による神経線維腫症Ⅱ型に対するベバシズマブの有効性及び安全性を検討する多施設共同二重盲検無作為化比較試験（プロジェクト番号：I S O 1 0 0 1）</p> <p>令和 3年 1月12日付の提出資料について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 福島県立医科大学附属病院 の大竹徹の申請によるHR陽性HER2 陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験(医師主導治験)（プロジェクト番号：I S O 2 0 0 2）</p> <p>令和 3年 1月 8日付の提出資料について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【安全性情報(海外・他施設)】 12件</p> <p>議題① ノバルティス ファーマ（株）の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象としたLCZ696の第Ⅲ相試験（プロジェクト番号：T I 2 7 0 0 2）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題② 日本新薬(株)の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象としたNS-304（セレキシバグ）の第Ⅲ相試験（プロジェクト番号：T I 2 8 0 0 4）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
--	--

	<p>議題③ MSD（株）依頼の早期非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475（Pembrolizumab）の第Ⅲ相試験（プロジェクト番号：T I 2 9 0 0 3）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 大塚製薬（株）の依頼による小児心不全患者を対象としたトルバプタンの用量検討試験（プロジェクト番号：T I 2 9 0 1 0）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 中外製薬（株）の依頼による乳癌患者を対象としたR05532961（ipatasertib）の第Ⅲ相試験（プロジェクト番号：T I 2 9 0 1 5）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 第一三共（株）の依頼によるⅠ／Ⅱ相試験（プロジェクト番号：T I 2 9 0 1 6）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦ アッヴィ（同）の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対するrisankizumabの非盲検試験（プロジェクト番号：T I 2 9 0 1 9）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧ ノバルティスファーマ（株）の依頼によるPKC412の第Ⅱ相試験（プロジェクト番号：T I 3 0 0 0 4）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑨ ヤンセンファーマ（株）の依頼による急性骨髄性白血病又は高リスク骨髄異形成症候群の日本人患者を対象にCusatuzumabとアザシチジンの併用投与を検討する第Ⅰ相試験（プロジェクト番号：T I 0 1 0 0 1）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑩ 株式会社メディサイエンスプランニングの依頼による神経芽腫の中枢神経系/及び軟膜髄膜転移に対する¹³¹I-omburtamabを用いた脳室内放射免疫療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第Ⅱ/Ⅲ相試験（プロジェクト番号：T I 0 2 0 0 1）</p> <p>依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
--	--

	<p>議題⑪ 福島県立医科大学附属病院 右田清志の申請によるコルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱(FMF)を対象としたトシリズマブの継続投与試験(プロジェクト番号: IS30001)</p> <p>責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題⑫ 福島県立医科大学附属病院 藤井正純の申請による神経線維腫症Ⅱ型に対するベバシズマブの有効性及び安全性を検討する多施設共同二重盲検無作為化比較試験(プロジェクト番号: IS01001)</p> <p>責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>【モニタリング報告】 2件</p> <p>議題① 福島県立医科大学附属病院 岡部直行の申請による肺がん患者を対象としたS-588410の第Ⅱ相試験(プロジェクト番号: IS28004)</p> <p>医師主導治験のモニタリング報告内容について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題② 福島県立医科大学附属病院 池添隆之の申請による血液免疫芽球性T細胞リンパ腫及びその他の濾胞性ヘルパーT細胞リンパ腫に対するダサチニブの第Ⅱ相試験(プロジェクト番号: IS01002)</p> <p>医師主導治験のモニタリング報告内容について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>【逸脱報告】 1件</p> <p>議題① ノバルティスファーマ㈱の依頼による骨髄異形成症候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験(プロジェクト番号: TIO1002)</p> <p>治験責任医師より実施計画書からの逸脱報告書が提出され、了承された。</p> <p>【迅速審査結果報告】 1件</p> <p>議題① 福島県立医科大学附属病院 金井数明の申請による高用量E0302の筋萎縮性側索硬化症に対する第Ⅲ相試験(プロジェクト番号: IS30002)</p> <p>令和 3年1月8日審査終了: 承認</p> <p>【受入状況報告(製造販売後調査等)】 10件</p> <p>議題① エンハーツ点滴静注用 100mg 特定使用成績調査 ー胃癌患者を対象とした間質性肺疾患の検討ー</p> <p>令和2年12月10日: 承認、契約</p> <p>議題② エベレンゾ 特定使用成績調査</p> <p>令和2年12月10日: 承認、契約</p> <p>議題③ 自家培養表皮ジェイスの先天性巨大色素性母斑に対する使用成績調査</p> <p>令和2年11月19日: 承認、契約</p>
--	--

議題④	ビバンセ®カプセル 長期使用に関する特定使用成績調査（小児期） 令和2年12月14日：承認、契約
議題⑤	レミケード点滴静注用100 副作用・感染症詳細調査 令和2年12月16日：承認、契約
議題⑥	エクフィナ錠50mg 一般使用成績調査 —パーキンソン病患者（肝機能障害を有する患者を含む）における副作用発現状況に関する調査— 令和2年12月16日：承認、契約
議題⑦	ベオビュ硝子体内注射用キット 有害事象詳細調査 令和2年12月16日：承認、契約
議題⑧	サークリサ®点滴静注 特定使用成績調査 令和3年01月05日：承認、契約
議題⑨	アドセトリス点滴静注用 50mg 特定使用成績調査 「再発又は難治性の CD30 陽性の末梢性 T 細胞リンパ腫及びホジキンリンパ腫（小児のみ）」 令和2年11月13日：承認、契約
議題⑩	ロミプレート皮下注250 μ g調製用 特定使用成績調査 —長期使用に関する調査— 令和2年12月21日：承認、契約
	【その他】
	① 外部IRBへ委託した治験の審査結果報告について
	② 2021年度 治験審査委員会開催一覧について
	③ 治験審査委員会の次回開催日について