

平成21年4月名古屋医療センター治験審査委員会の議事概要

開催日時：平成21年4月8日（水）午後3時～4時30分

開催場所：名古屋医療センター外来管理治療棟4階 第2会議室

出席者：堀部 敬三、野村 敏治、竹内 榮二、近藤 建、青田 泰博、坂 英雄

加藤 泰久、永井 宏和、野口 京子、山田 悦子、馬場 俊彦、後藤 昭樹

【審議事項】

議題：ノバルティスファーマ株式会社依頼による「臨床病期Ⅲb/Ⅳの局所進行・転移性非小細胞肺癌（NSCLC）患者を対象に、一次治療としてのASA404のパクリタキセル及びカルボプラチンとの併用投与によるランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第Ⅲ相試験」について治験依頼書（西暦2009年3月26日付書式3写）および添付資料に基づき試験の実施の適否を審査した。

審査結果：修正の上で承認する（説明文書の解りにくい部分を修正する）

議題：セルジーン株式会社の依頼による第Ⅲ相試験「治療歴のある日本人多発性骨髄腫患者を対象としたレナリドミドとデキサメタゾン併用による安全性確認試験」について治験依頼書（西暦2009年3月26日付書式3写）および添付資料に基づき試験の実施の適否を審査した。

審査結果：修正の上で承認する（説明文書の解りにくい部分を修正する）

議題：グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による製造販売後臨床試験「再発・難治性のT細胞急性リンパ芽球性白血病およびT細胞リンパ芽球性リンパ腫に対する506U78の臨床評価〈臨床薬理試験〉」について治験に関する変更申請書（西暦2009年3月26日付書式10写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：旭化成ファーマ株式会社の依頼による「脳梗塞急性期に対するAT-877注の追加第Ⅲ相臨床試験ー抗血小板薬基礎治療下におけるプラセボ対照二重盲検比較試験ー」について治験に関する変更申請書（西暦2009年3月13日付書式10写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅱ/Ⅲ相試験「CNTO 148（Golimumab）の関節リウマチ患者を対象とした試験-1」について治験に関する変更申請書（西暦2009年3月27日付書式10写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：田辺三菱製薬株式会社の依頼による第 II/III 相試験「CNTO 148 (Golimumab) の関節リウマチ患者を対象とした試験-2」について治験に関する変更申請書（西暦 2009 年 3 月 27 日付書式 10 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：呼吸器科 がん総合診療部長 坂英雄が自ら行う医師主導の第 II 相試験「滅菌調整タルクの悪性胸水に対する 胸膜癒着術の有効性・安全性に関する研究 一第 2 相試験一」について治験に関する変更申請書（西暦 2009 年 4 月 1 日付書式 10 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による第 III 相試験「L059(レベチラセタム)の部分発作を有するてんかん患者を対象とした長期継続投与試験」について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2009 年 4 月 6 日付書式 12 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 III 相試験「心血管及び腎イベント発症のハイリスク 2 型糖尿病患者を対象としたアリスキレン (SPP100) の標準的な療法への追加投与による心血管及び腎の罹病率及び死亡率の低下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」について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2009 年 4 月 7 日付書式 12 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による「日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした AZD1152 の安全性、忍容性及び薬物動態を検討する多施設共同非盲検第 I 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 2 月 23 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による「日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした AZD1152 の安全性、忍容性及び薬物動態を検討する多施設共同非盲検第 I 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 10 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による「日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした AZD1152 の安全性、忍容性及び薬物動態を検討する多施設共同非盲検第 I 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 26 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による「臨床病期IV又は再発大腸癌の日本人大腸癌患者を対象に、AZD2171 と 5-フルオロウラシル+レボホリナート+オキサリプラチン（mFOLFOX6）併用時の安全性及び忍容性を検討する第 I 相試験期、及び AZD2171+mFOLFOX6 とプラセボ+mFOLFOX6 の併用時の有効性を比較検討する多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較第 II 相試験期からなる 2 パート試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 26 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：旭化成ファーマ株式会社の依頼による「脳梗塞急性期に対する AT-877 注の追加第 III 相臨床試験ー抗血小板薬基礎治療下におけるプラセボ対照二重盲検比較試験ー」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 13 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：バイエル薬品株式会社の依頼による「根治的治療不能の肝細胞癌に対して肝動脈塞栓化学療法(TACE)を施行した患者を対象とした BAY 43-9006 の第 III 相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 16 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ムンディファーマ株式会社の依頼による「再発又は難治性 T/NK 細胞腫瘍患者を対象とした BCX1777（経口）の非盲検、用量漸増、第 I 相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 4 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ムンディファーマ株式会社の依頼による「再発又は難治性 T/NK 細胞腫瘍患者を対

象とした BCX1777（経口）の非盲検、用量漸増、第 I 相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大塚製薬株式会社の依頼による「シロスタゾールの市販後臨床試験 一脳梗塞に対するアスピリンとの比較における検証的試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 11 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大塚製薬株式会社の依頼による「シロスタゾールの市販後臨床試験 一脳梗塞に対するアスピリンとの比較における検証的試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 11 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：セルジーン株式会社の依頼による「多発性骨髄腫 CC-5013 第 I 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 2 月 26 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：セルジーン株式会社の依頼による「多発性骨髄腫 CC-5013 第 I 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 24 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：田辺三菱製薬株式会社の依頼による第 II/III 相試験「CNTO 148 (Golimumab) の関節リウマチ患者を対象とした試験-1」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 24 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：田辺三菱製薬株式会社の依頼による第 II/III 相試験「CNTO 148 (Golimumab) の関節リウマチ患者を対象とした試験-2」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 24 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大塚製薬株式会社の依頼による「CDP870 の MTX 併用時の有効性検証試験 メトト

レキサート(以下, MTX)により十分な効果が得られなかった活動性関節リウマチ患者を対象に, MTX との併用投与による CDP870 の有効性を検証し, 副次的に日本人における反応性, 薬物動態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, 並行群間比較試験 (第 II/III 相検証試験)」について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009 年 3 月 11 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 大塚製薬株式会社の依頼による「CDP870 の MTX 非併用時の有効性検証試験 メトトレキサート (以下, MTX) の投与ができない活動性関節リウマチ患者を対象に, MTX 非併用時の CDP870 の有効性を検証し, 薬物動態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, 並行群間比較試験 (第 III 相検証試験)」について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009 年 3 月 11 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 大塚製薬株式会社の依頼による第 III 相試験「CDP870 の MTX 併用時の長期継続投与試験 活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 のメトトレキサート(以下, MTX) 併用時の有効性検証試験(以下、275-08-001 試験)からの移行例を対象に、CDP870 と MTX を長期間併用投与した際の安全性及び有効性を検討する多施設共同, 非盲検, 長期安全性試験」について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009 年 3 月 11 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 大塚製薬株式会社の依頼による第 III 相試験「CDP870 の MTX 非併用時の長期継続投与試験 活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 のメトトレキサート(以下, MTX)非併用時の有効性検証試験(以下、275-08-003 試験)からの移行例を対象に、MTX 非併用で CDP870 を長期間投与した際の安全性及び有効性を検討する多施設共同, 非盲検, 長期安全性試験」について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009 年 3 月 11 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 大塚製薬株式会社の依頼による「CDP870 の MTX 併用時の有効性検証試験 メトトレキサート(以下, MTX)により十分な効果が得られなかった活動性関節リウマチ患者を対象に, MTX との併用投与による CDP870 の有効性を検証し, 副次的に日本人における反応性, 薬物動態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, 並行群間比較試験 (第 II/III 相検証試験)」について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009

年 3 月 25 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大塚製薬株式会社の依頼による「CDP870 の MTX 非併用時の有効性検証試験 メトトレキサート (以下, MTX) の投与ができない活動性関節リウマチ患者を対象に, MTX 非併用時の CDP870 の有効性を検証し, 薬物動態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, 並行群間比較試験 (第 III 相検証試験)」について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009 年 3 月 25 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大塚製薬株式会社の依頼による第 III 相試験「CDP870 の MTX 併用時の長期継続投与試験 活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 のメトトレキサート(以下, MTX) 併用時の有効性検証試験(以下、275-08-001 試験)からの移行例を対象に、CDP870 と MTX を長期間併用投与した際の安全性及び有効性を検討する多施設共同, 非盲検, 長期安全性試験」について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009 年 3 月 25 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大塚製薬株式会社の依頼による第 III 相試験「CDP870 の MTX 非併用時の長期継続投与試験 活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870 のメトトレキサート(以下, MTX)非併用時の有効性検証試験(以下、275-08-003 試験)からの移行例を対象に、MTX 非併用で CDP870 を長期間投与した際の安全性及び有効性を検討する多施設共同, 非盲検, 長期安全性試験」について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009 年 3 月 25 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：中外製薬株式会社の依頼によるがん化学療法に伴う貧血患者を対象とした EPOCH (エポエチン ベータ 遺伝子組換え) の第 III 相試験について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009 年 2 月 27 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：中外製薬株式会社の依頼によるがん化学療法に伴う貧血患者を対象とした EPOCH (エポエチン ベータ 遺伝子組換え) の第 III 相試験について安全性情報等に関する報告書 (西暦 2009 年 3 月 16 日付書式 16 写) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

査した。

審査結果：承認する

議題：全薬工業株式会社の依頼による「未治療 CD20 陽性 indolent B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8 維持療法の臨床第 II 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 6 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：全薬工業株式会社の依頼による「未治療 CD20 陽性 indolent B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8 維持療法の臨床第 II 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 6 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：全薬工業株式会社の依頼による「未治療 CD20 陽性 indolent B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8 維持療法の臨床第 II 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 6 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：全薬工業株式会社の依頼による「未治療 CD20 陽性 indolent B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8 維持療法の臨床第 II 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 26 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：全薬工業株式会社の依頼による「未治療 CD20 陽性 indolent B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8 維持療法の臨床第 II 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 26 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：協和発酵キリン株式会社の依頼による「がん患者を対象としたレスキューにおける KW-2246 の第 III 相臨床試験（検証的試験）」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 16 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：協和発酵キリン株式会社の依頼による「がん患者を対象としたレスキューにおける KW-2246 の第 III 相臨床試験（検証的試験からの継続投与）」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 16 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN125 の第 II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 13 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による「びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした LY317615 による寛解維持療法の国際共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較第 III 相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 24 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：株式会社ヤクルト本社の依頼による大腸癌患者を対象としたオキサリプラチンの製造販売後臨床試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 25 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による第 III 相試験「L059(レベチラセタム)の部分発作を有するてんかん患者を対象とした長期継続投与試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 17 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大日本住友製薬株式会社の依頼による「SM-26000 の真菌症患者を対象とした製造販売後臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大日本住友製薬株式会社の依頼による「SM-26000 の真菌症患者を対象とした製造販

売後臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 25 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬株式会社の依頼による「SyB L-0501 の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫並びにマントル細胞リンパ腫に対する第 II 相臨床試験（多施設共同研究によるオープン試験）」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 2 月 19 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬株式会社の依頼による「SyB L-0501 の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫並びにマントル細胞リンパ腫に対する第 II 相臨床試験（多施設共同研究によるオープン試験）」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 17 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 III 相試験「心血管及び腎イベント発症のハイリスク 2 型糖尿病患者を対象としたアリスキレン（SPP100）の標準的な療法への追加投与による心血管及び腎の罹病率及び死亡率の低下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」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 17 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：中外製薬株式会社の依頼による製造販売後臨床試験「非小細胞肺癌を対象としたタルセバ錠投与例の間質性肺疾患発現予測因子検討試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 2 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による第 II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 17 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による第 II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2009 年 3 月 26 日付書式 16 写）および添付資料に基づき試験の継続の適否を

審査した。

審査結果：承認する

議題：神経内科医師 岡田久が自ら行う医師主導の第 III 相試験「急性期 MELAS 患者を対象とした L-アルギニン静注製剤の多施設共同オープン試験」についてモニタリング報告書（2009 年 2 月 18 日付）を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第 II 相試験「KIB-PIA の健康小児を対象とした臨床試験」についてモニタリング報告書（2009 年 3 月 31 日付）を審査した。

審査結果：承認する