

平成27年度 第4回治験審査委員会

【会議の記録の概要】

開催日時	2015年07月15日 15時55分～16時40分
開催場所	医局カンファレンス室
出席委員名	土居 悟、橋本 章司、永井 崇之、宮本 ありさ、岡田 知子、田中 恵美子、木村 貴、藤原 秀樹、澤井 元、三田 博道
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題1. サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験 これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験開始の妥当性について審議した。 審査結果:承認</p> <p>議題2. サノフィ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者の治療反応の維持を目的とする、DUPILUMAB単剤療法における異なる投与レジメンの有効性および安全性を評価する第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験開始の妥当性について審議した。 審査結果:承認</p> <p>議題3. アストラゼネカ株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅰ相試験 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。 審査結果:承認</p> <p>議題4. 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Ⅲ相試験 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。 審査結果:承認</p> <p>議題5. アストラゼネカ株式会社の依頼による第1b相試験 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。 審査結果:</p> <p>議題6. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 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。 審査結果:承認</p> <p>議題7. 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Ⅱ相試験 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。 審査結果:承認</p> <p>議題8. 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Ⅲ相試験 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。 審査結果:承認</p> <p>議題9. 【医師主導治験】平島 智徳による医師主導型の非小細胞肺癌完全切除後Ⅱ-Ⅲ期のEGFR変異陽性例に対するシスプラチン+ビンレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験(多施設共同医師主導治験) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認</p>

議題10. MSD株式会社の依頼によるMK-3475 第Ⅱ/Ⅲ相試験
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。
審査結果:承認

議題11. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験
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。
審査結果:承認

議題12. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺癌に
対する多施設共同非盲検非対照試験
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。
審査結果:承認

議題13. 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたONO-4538/BMS-936558
の第Ⅲ相試験
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。
審査結果:承認

議題14. 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるNETU臨床第Ⅱ相試験
適格性の観点から審議した。
審査結果:承認

議題15. 武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAMG706のアジア共同第3相
臨床試験
適格性の観点から審議した。
審査結果:承認

議題16. 中外製薬株式会社の依頼によるMPDL3280Aの第Ⅱ相試験
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。
審査結果:承認

議題17. 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Ⅲ相試験
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。
審査結果:承認

議題18. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第
Ⅲ相試験
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。
審査結果:承認

議題19. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3009806の第Ⅱ相試験
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。
審査結果:承認

議題20. 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
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。
審査結果:承認

議題21. 日本イーライリリ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第III相試験
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。
審査結果:承認

議題23. メルクセロノ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象にしたMSB0010718Cとドセタキセルを
比較する第III相非盲検試験
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。
審査結果:承認

議題24. サノフィ株式会社の依頼によるDupilumabの喘息に関する前試験に参加した喘息患者を対象とした
dupilumabの後期第II/III相試験
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。
審査結果:承認

議題25. サノフィ株式会社の依頼による持続型喘息の患者を対象としたdupilumabの第III相試験
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。
審査結果:承認

議題26. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による小児気管支喘息を対象としたアドエアエアゾールの
第IV相試験
適格性の観点から審議した。
審査結果:承認

議題27. サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎成人患者に対する
DUPILUMAB単剤療法の有効性及び安全性を検討する第III相検証的試験
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。
審査結果:承認

【治験終了報告】 議題22. メルクセロノ株式会社の依頼による〇〇患者を対象としたワクチンの第I/II相臨床試験