2019年度 第8回治験審査委員会 【会議の記録の概要】

開催日時 開催場所 出席委員名 田中 敏郎、橋本 章司、平島 智徳、松岡 洋人、岡田 知子、若井 敏彦、金銅 葉子、石樋 康浩、下中昭二、田中 秀麿、三田 博道 議題1. レオファーマ株式会社の依頼による過去のtralokinumab治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象にtralokinumabの安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 -

議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 ECZTEND(整理番号:府病は100-01_01) 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2. 中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験(整理番号:府病は 100-08 02)

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

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題3. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第皿相試験(整理番号:府病は100-08 03)

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

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題4. 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(整理番号: 府病は100-08 04)

適格性の観点から審議した。

審査結果:承認

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題5. 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の第皿相試験(整理番号:府病は100-08_05)

適格性の観点から審議した。

審査結果:承認

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題6. MSD株式会社の依頼による非小細胞がん患者を対象としたMK-7902の第Ⅲ相試験(整理番号:府病は100-08 06)

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

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題7. 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がんに対する多施設共同非盲検非対照試験(整理番号:府病は100-08_07) 適格性の観点から審議した。

審査結果:承認

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題8. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第皿相試験(整理番号:府病は100-08_08)

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

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題9. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-7643第Ⅲ相試験 がん悪液質を対象とした多施設共同非盲検非対照試験(整理番号: 府病は100-08 09)

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。

審查結果:承認

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題10. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)を投与する患者を対象としたPro-NETUの第Ⅲ相試験(整理番号:府病は100-08 10)

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

・平島 智徳、金銅 葉子、石樋 康浩委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題11. 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 第皿相試験(整理番号:府病は100-08 11)

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

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題12. 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(整理番号:府病は100-08 12)

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

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題13. 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I b/第皿相試験(整理番号:府病は100-08_13) 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

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題14. 【医師主導治験】平島 智徳による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験(整理番号:府病は100-08_14)

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

・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題15. アストラゼネカ株式会社の依頼による重症喘息対象治験薬の有効性・安全性を評価する第皿相試験(整理番号:府病は100-08_15)

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16. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による標準滝治療でコントロール不十分な喘息患者を対象としたQAW039の第Ⅲ相安全性試験(整理番号:府病は100-08_16)

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. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者における ステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第皿相無作為化プラセボ対照二重盲検試験

A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis (整理番号: 府病は100-08 17)

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

・金銅 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題18. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第皿相試験 (整理番号: 府病は100-08 18)

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. ファイザー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたPF-04965842の第Ⅲ相試験 (併用療法)(整理番号: 府病は100-08_19)

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

・金銅 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題20. ファイザー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたPF-04965842の第Ⅲ相試験 (長期投与)(整理番号: 府病は200-043)

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

・金銅 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題21. ファイザー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたPF-04965842の第Ⅲ相試験 (長期投与)(整理番号: 府病は100-08_20)

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

・金銅 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題22、レオファーマ株式会社の依頼による過去のtralokinumab治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を 対象にtralokinumabの安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 -ECZTEND(整理番号: 府病は100-08_22)

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. マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験 -比較/長期継続投与試験—(整理番号:府病は100-08_21)

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

【報告事項】

【その他】

特記事項