令和3年(2021年)7月治験審査委員会:会議の記録の概要

開催日 : 令和3年7月27日(火)15:31~16:06

場所 : 4階403会議室

出席委員:芝祐信(委員長)、島田浩太(副委員長)、辻野元祥、加藤京子、斉藤剛、本間正仁、森下由美、

清宮國義、松本泰之、 寺山義泰(議題12~)

(事務局:上野陽子、髙萩潔志、古河小百合、山田啓美、川﨑淳子、田中ちゆき、加藤ひとみ)

欠席委員:川田明広、増田憲治、山田一成、中村浩敬、保坂晃弘

1 前回の治験審査委員会 議事録の承認

異議は無く承認された。

2 前回の治験審査委員会 会議の記録の概要の承認

異議は無く承認された。

- 3 <小野薬品工業株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験>
 - 概要:①当該治験薬で発生した重篤な副作用報告
 - ②治験薬概要書の変更
 - ③製造販売承認の取得に関する報告
 - ①②について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。③について、報告された。

審議結果 承認

- 4 <小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした 0N0-4538 (ニボルマブ) の 第 II / III 相試験 >
 - 概要:①当該治験薬で発生した重篤な副作用報告
 - ②治験薬概要書の変更
 - ③治験の継続の適否
 - ④治験に係る経費の変更(報告)
 - ①②について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。③について、治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。④について、4回目の納入金額が確定された旨、報告された。

審議結果 承認

- 5 < (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による切除不能の局所進行性又は 転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験>
 - 概要:①当該治験薬で発生した重篤な副作用報告
 - ②治験実施計画書の変更
 - ③治験の継続の適否
 - ④治験協力者の変更(報告)
 - ①②について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。③について、治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。④について、実施体制の変更が報告された。

審議結果 承認

6 <(医師主導治験)4型進行胃癌を対象としたパクリタキセル腹腔内投与の第Ⅲ相試験>

概要:治験協力者の変更(報告)

上記について、実施体制の変更が報告された。

審議結果 承認

7 <協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402

(Bardoxolone methyl) の第皿相試験>

概要:①当該治験薬で発生した重篤な副作用報告

- ②被験者への支払いに関する資料の変更
- ③治験実施予定期間の変更
- ④治験に係る経費の変更
- ⑤治験協力者の変更(報告)
- ①②③④について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。⑤について、実施体制の変更が報告された。

審議結果 承認

8 <バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による大脳半球梗塞患者を対象とした

BIIB093 (グリベンクラミド) の第皿相試験>

概要:①当該治験薬で発生した重篤な副作用報告

②治験実施計画書の変更

上記について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果 承認

9 <エーザイ株式会社の依頼による E6011 の第Ⅱ相試験 (201) >

概要:治験に係る経費の変更(報告)

上記について、5回目の納入金額が確定された旨、報告された。

審議結果 承認

10 <大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした TS-152 の第Ⅲ相継続長期試験>

概要:治験協力者の変更(報告)

上記について、実施体制の変更が報告された。

審議結果 承認

11 <サノフィ株式会社の依頼によるリウマチ性多発筋痛症患者を対象とした SAR153191 (sarilumab) の 第Ⅲ相試験>

概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告

上記について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果 承認

12 < (医師主導治験) COVID-19 患者を対象とした E5564 (エリトラン) の第Ⅲ相試験>

概要:①当該治験薬で発生した重篤な副作用報告

- ②履歴書の変更
- ③修正事項の確認(説明文書・同意文書の修正)
- ④生活保護受給者の治験参加について

①について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。②について、適格性の観点から審議した。③については、前回(令和3年6月)の当委員会において「修正の上で承認」になっており、説明文書・同意文書に関して修正指示していた。その修正を行った旨の報告であり、了解された。④について、協議した。

審議結果 承認

13その他

・モニタリング実施状況 (報告)

2021/6/15~2021/07/15:3件、17.00hr

問題となるような指摘事項はなかった。