

2016年度 第7回 受託研究(治験等)審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時	平成 28 年 11 月 30 日(水) 16:00～16:52
開催場所	国立病院機構 岡山医療センター 西棟 8 階 研修室 4
出席委員名	<p>松原広己(委員長 臨床研究部長 循環器内科医長)、岡田正比呂(統括診療部長 心臓血管外科医師)、角南一貴(血液内科医長)、福原徹(脳神経外科医長)、小川愛子(臨床研究部医師)、木内司(薬剤部長)、南本英孝(事務部長)、難波和弘(企画課長)、阿部浩二(外部委員)、守屋明(外部委員)、吉井一恵(外部委員)</p> <p style="text-align: center;">※欠席:後藤隆文(副委員長 副院長 小児外科医師)、井上拓志(小児科医師)、岡田久香(看護部長)、正木修一(臨床検査技師長)、新後雅弘(外部委員)</p>
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p><b>議題 1. 新規治験の受託に関する審議</b></p> <p>①キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KLH-2109 の第Ⅱ相臨床試験</p> <p>*****</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書等に基づき、当院での治験実施の適否を審査した。</p> <p>*****</p> <p>&lt; 審議結果 &gt; :「承認」</p> <p>②アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>*****</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書等に基づき、当院での治験実施の適否を審査した。</p> <p>*****</p> <p>&lt; 審議結果 &gt; :「承認」</p> <p><b>議題 2. 当院被験者に発生した有害事象に関する報告についての審議</b></p> <p>①第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ(AMG162)の第Ⅳ相試験</p> <p>*****</p> <p>当院の被験者で発生した有害事象の報告について、報告内容に基づき、治験の適否を審査した。</p> <p>*****</p> <p>&lt; 審議結果 &gt; :「承認」</p> <p><b>議題 3. 安全性に関する報告についての審議</b></p> <p>① Bristol-Myers Squibb 株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象とした BMS-901608 (Elotuzumab) の第Ⅲ相臨床試験</p> <p>② Bristol-Myers Squibb 株式会社の依頼による elotuzumab の第Ⅱ相試験</p> <p>③ 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象とした MLN9708 の第 3 相試験</p> <p>④ 武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第 3 相試験</p> <p>⑤ 武田薬品工業株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib Citrate (MLN9708) の第 3 相試験</p> <p>⑥ 武田薬品工業株式会社の依頼による幹細胞移植歴のない初発の多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib の第 3 相試験</p> <p>⑦ 再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした, daratumumab, レナリドミド及びデキサメタゾン (DRd療法)とレナリドミド及びデキサメタゾン (Rd療法)の比較第Ⅲ相試験</p> <p>⑧ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療多発性骨髄腫患者を対象とした JNJ-54767414 の第Ⅲ相試験</p> <p>⑨ 移植非適応の未治療の多発性骨髄腫患者を対象に carfilzomib, メルファラン及びプレドニゾン</p>

- とボルテゾミブ、メルファラン及びブレドニゾンと比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
- ⑩再発及び難治性の多発性骨髄腫患者を対象にデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブ週 1 回投与と週 2 回投与と比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
  - ⑪MSD 株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
  - ⑫MSD 株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
  - ⑬第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験(糖尿病性末梢神経障害性疼痛)
  - ⑭アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした ABT-199 の第Ⅲ相試験
  - ⑮サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 1/2 相試験
  - ⑯日本イーラーリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験
  - ⑰第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ (AMG162)の第Ⅳ相試験

\*\*\*\*\*

各治験について、治験薬に係る安全性情報の報告内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。

\*\*\*\*\*

< 審議結果 > :①～⑰のいずれについても「承認」

#### **議題 4. 治験実施計画書、治験薬概要書等の改訂に関する審議**

- ①ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による elotuzumab の第Ⅱ相試験
- ②武田薬品工業株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib Citrate (MLN9708) の第 3 相試験
- ③武田薬品工業株式会社の依頼による幹細胞移植歴のない初発の多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib の第 3 相試験
- ④MSD 株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
- ⑤MSD 株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
- ⑥日本イーラーリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験
- ⑦A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent

\*\*\*\*\*

- ①「治験薬概要書(SmPC ポマリドミド)」の改訂  
「治験薬概要書(日本語版)」の改訂
  - ②「EORTC QLQ-C30、EORTC QLQ-MY20、EQ-5D-3L」の追加
  - ③「治験実施計画書」の改訂  
「治験実施計画書 追補」の改訂  
「治験薬概要書(補遺 1)」の追加  
「治験薬概要書」の改訂  
「治験参加カード」の改訂  
「被験者服用日誌」の改訂
  - ④「治験薬概要書(添付文書)」の改訂
  - ⑤「治験薬概要書(添付文書)」の改訂
  - ⑥「製造販売後臨床試験実施計画書(英語版)」の改訂  
「製造販売後臨床試験実施計画書(日本語版)」の改訂
  - ⑦「治験実施計画書」の改訂  
「治験薬リゴサチブの補償制度及び個人情報保護の概要」の改訂
- について、それぞれ改訂の内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。

\*\*\*\*\*

< 審議結果 > :①～⑦のいずれについても「承認」

**議題 5. 同意・説明文書の改訂に関する審議**

- ①武田薬品工業株式会社の依頼による幹細胞移植歴のない初発の多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib の第 3 相試験
- ②MSD 株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
- ③MSD 株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
- ④日本イーラーリリー株式会社の依頼によるデュロキシセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験
- ⑤A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent

\*\*\*\*\*

各治験について、同意・説明文書の改訂の妥当性を審査した。

\*\*\*\*\*

< 審議結果 > : ①～⑤のいずれについても「承認」

以上