

# 臨床研究倫理審査委員会（治験）議事要旨

開催日時	平成 30 年 8 月 22 日（水） 18:07～19:09	
開催場所	茨城県立中央病院 がんセンター大会議室	
出席委員名	小島寛、重田治、武村知己、山田修、黒澤豊彦、角智美、小林弘明、荒木眞裕、武安法之、大越靖、清嶋護之、多川英久雄、村上りつ子	
課題及び審議 結果を含む主な議論の 概要	新規試験	第一三共株式会社の依頼による
	議題①	「胃癌患者を対象とした DS-8201a の第 II 相試験」 治験を実施することの妥当性について審議した。
	審議結果 :	修正の上承認
	継続試験	MSD 株式会社の依頼による
	議題②	「進行性又は転移性食道癌を対象とした MK-3475 の第 III 相試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用について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。また治験に関する変更について審議した。
	審議結果 :	承認
	議題③	MSD 株式会社の依頼による 「胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした MK-3475 の第 III 相試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用について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。
	審議結果 :	承認
	議題④	MSD 株式会社の依頼による 「MK-3475 第 II 相試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用について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。
	審議結果 :	承認
	議題⑤	フェリング・ファーマ株式会社の依頼による 「A Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subject Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects 軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE 999315 を 8 週間投与した際ににおける有効性及び安全性を評価する第 III 相、多施設共同、無

	<p>作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験」 海外で発生した重篤な副作用について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。</p> <p>審議結果： 承認</p>
議題⑥	<p>三和化学株式会社の依頼による 「SK-1401 第Ⅲ相試験 腎性貧血を合併する血液透析患者を対象とした静脈内投与試験」 治験終了についての報告を受けた。</p>
議題⑦	<p>三和化学株式会社の依頼による 「SK-1401 第Ⅲ相試験 保存期慢性腎臓病患者を対象とした皮下投与試験」 治験終了についての報告を受けた。</p>
議題⑧	<p>アステラス製薬株式会社の依頼による 「腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相比較試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用について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。</p>
審議結果：	承認
議題⑨	<p>アステラス製薬株式会社の依頼による 「腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用について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。また、治験終了についての報告を受けた。</p>
審議結果：	承認
議題⑩	<p>バイエル薬品株式会社の依頼による 「赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した透析患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化二重盲検、ダブルダミー、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」 国内で発生した重篤な副作用について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。</p>
審議結果：	承認

議題⑪	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による 「未治療の多発性骨髓腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第 2 相臨床試験」 海外で発生した重篤な副作用について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。
審議結果 :	承認
議題⑫	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による 「elotuzumab の第 II 相試験」 海外で発生した重篤な副作用について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。
審議結果 :	承認
議題⑬	エーザイ株式会社の依頼による 「メトトレキサートによる治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011 の用量反応性試験」 国内で発生した重篤な副作用について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。また、治験継続の可否について審議した。
審議結果 :	承認
議題⑭	エーザイ株式会社の依頼による 「治験において E6011 を投与された関節リウマチ患者を対象とした進行性多巣性白質脳症（PML）に関する予後調査」 治験継続の可否について審議した。
審議結果 :	承認
議題⑮	アストラゼネカ株式会社の依頼による 「心不全患者におけるダバグリフロジンの効果を検討する第 III 相試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用について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。
審議結果 :	承認
議題⑯	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 III 相試験」 治験に関する変更について審議した。

審議結果： 承認