# 平成 28 年 12 月 国立研究開発法人国立国際医療研究センター病院 治験等審査委員会 議事要旨

※開催日時、開催場所、出席委員名は別紙のとおり

## 治験及び製造販売後臨床試験に関する調査審議事項

- 配布資料の確認、前回議事録及び議事要旨の確認 配布資料の確認がなされた。また、平成 28 年 11 月の当委員会議事録(前回議事録)及び議事要旨 (前回議事要旨)の確認がなされ、了承された。
- I. 治験及び製造販売後臨床試験に関する調査審議事項
- 継続研究課題
  - □ バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲ相試験

委託者:バイオジェン・ジャパン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BIIB037 (aducanumab)

治験責任医師より、治験実施状況報告書が提出された。治験を継続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。

#### ■ 有害事象等の報告

□ 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

委託者:アストラゼネカ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: MEDI4736

治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を継続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。

□ 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

委託者:中外製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: atezolizumab (MPDL3280A, 抗 PD-L1 抗体)

治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を継続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。

□ 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

委託者:中外製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相 被験薬:atezolizumab (MPDL3280A, 抗 PD-L1 抗体)

治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を継続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。

□ 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

委託者:中外製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: atezolizumab (MPDL3280A, 抗 PD-L1 抗体)

治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を継続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。

□ 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

委託者:中外製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: atezolizumab (MPDL3280A, 抗 PD-L1 抗体)

治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を継続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。

□ 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

委託者:中外製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: atezolizumab(MPDL3280A,抗 PD-L1 抗体)

治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を継続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。

た多施設共同非盲検非対照試験及び付随する継続投与試験
委託者:小野薬品工業株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第I/II相
被験薬: ONO-5371
治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を組
続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。
□ ONO-5371 第 I 相/第 II 相試験 褐色細胞腫のカテコールアミン過剰に伴う症状を対象とし
た多施設共同非盲検非対照試験及び付随する継続投与試験
委託者:小野薬品工業株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第I/II相
被験薬: ONO-5371
治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を組
続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。
□ 武田薬品工業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イキサゾミ
ブの第2相試験
委託者:武田薬品工業株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相
被験薬:イキサゾミブ
治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を組
続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。
□ 武田薬品工業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イキサゾミ
ブの第2相試験
委託者:武田薬品工業株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相
被験薬:イキサゾミブ
治験責任医師より、当院において発現した重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を組
続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。
□ 重症川崎病患児を対象とした免疫グロブリンと免疫グロブリン+シクロスポリン A 併用療法
の多施設共同非盲検ランダム化比較試験
研究者:小児科 大熊喜彰
委託者:該当なし(医師主導治験)

□ ONO-5371 第 I 相/第 II 相試験 褐色細胞腫のカテコールアミン過剰に伴う症状を対象とし

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/医師主導治験

被験薬:シクロスポリン(Ciclosporin)

自ら治験を実施する者より、安全性情報等に関する報告書が提出された。治験を継続することについて審査され、特に問題なく承認とされた。

以下、治験又は試験依頼者及び治験又は試験責任医師が治験又は試験の継続に問題なく、治験又は 試験実施計画書及び同意説明文書の変更の必要性はないと判断しており、かつ緊急報告、あるいは 緊急報告と同程度の情報しか得られていない有害事象報告であり、治験又は試験を継続することに ついて審議され、特に問題なくそれぞれ承認とされた。

□ 成人 HIV-1 感染症患者を対象とした EVG/COBI/FTC/TAF の第Ⅲ相試験

委託者:日本たばこ産業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: EVG/COBI/FTC/TAF

□ 成人 HIV-1 感染症患者を対象とした EVG/COBI/FTC/TAF の第Ⅲ相試験

委託者:日本たばこ産業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: EVG/COBI/FTC/TAF

□ 中外製薬株式会社の依頼による喘息患者を対象とした RO5490255 の第 III 相試験

委託者:中外製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:Lebrikizumab

□ MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅲ相試験(017)

委託者: MSD 株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ/Ⅲ相

被験薬: MK-8931

□ 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

委託者:武田薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅰ/Ⅱ相

被験薬: MLN9708

□ 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

委託者:武田薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅰ/Ⅱ相

被験薬: MLN9708

□ 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とボルテゾミブ, メルファラン及びプレドニゾンを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: carfilzomib(ONO-7057)

□ 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 回投与を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: carfilzomib(ONO-7057)

□ 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とボルテゾミブ, メルファラン及びプレドニゾンを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: carfilzomib(ONO-7057)

□ 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 回投与を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: carfilzomib(ONO-7057)

□ 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 回投与を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: carfilzomib(ONO-7057)

□ アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可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
委託者:アストラゼネカ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: MEDI4736
□ 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
委託者:アストラゼネカ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: MEDI4736
□ アストラゼネカ㈱の依頼による進行性又は転移性非小細胞肺癌患者に対する MEDI4736 と
tremelimumab の併用第Ⅲ相試験
委託者:アストラゼネカ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: MEDI4736、Tremelimumab
□ アストラゼネカ㈱の依頼による進行性又は転移性非小細胞肺癌患者に対する MEDI4736 と
tremelimumab の併用第Ⅲ相試験
委託者:アストラゼネカ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: MEDI4736、Tremelimumab
□ アストラゼネカ㈱の依頼による進行性又は転移性非小細胞肺癌患者に対する MEDI4736 と
tremelimumab の併用第Ⅲ相試験
委託者:アストラゼネカ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:MEDI4736、Tremelimumab
□ 進アストラゼネカ㈱の依頼による進行性又は転移性非小細胞肺癌患者に対する MEDI4736
と tremelimumab の併用第Ⅲ相試験
委託者:アストラゼネカ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:MEDI4736、Tremelimumab

□ アストラゼネカ㈱の依頼による進行性又は転移性非小細胞肺癌患者に対する MEDI4736 と
tremelimumab の併用第Ⅲ相試験
委託者:アストラゼネカ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: MEDI4736、Tremelimumab
□ 未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第 2 相臨床試験
委託者:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相
被験薬:BMS-901608(Elotuzumab)
□ 未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第 2 相臨床試験
委託者:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相
被験薬:BMS-901608(Elotuzumab)
□ 未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第 2 相臨床試験
委託者:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相
被験薬:BMS-901608(Elotuzumab)
□ 未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第 2 相臨床試験
委託者:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相
被験薬:BMS-901608(Elotuzumab)
□ バイエル薬品株式会社(Global Sponsor: Cubist Pharmaceuticals, Inc.)の依頼によるグラ
ム陽性菌による人工呼吸器装着下院内肺炎患者を対象とした TR-701 FA (Tedizolid
phosphate)の第3相試験
委託者:バイエル薬品株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:BAY1192631/TR-701FA(Tedizolid)
□ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象としたチオトロ

ピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験

委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:Ba679+BI1744

□ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験

委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: Ba679+BI1744

□ 吸喘息患者を対象とした CAT-354 の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験

委託者:アストラゼネカ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: CAT-354 (tralokinumab)

□ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インター ベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第**IIIb** 相試験

委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:ダビガトランエテキシラート

□ 持続型喘息の患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相試験

委託者:サノフィ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: SAR231893 (Dupilumab)

□ 持続型喘息の患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相試験

委託者:サノフィ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:SAR231893 (Dupilumab)

□ 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

委託者:中外製薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相 被験薬:atezolizumab (MPDL3280A, 抗 PD-L1 抗体)

□ 冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験

委託者:バイエル薬品株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BAY 59-7939 (リバーロキサバン)

☐ A Randomized, Open Label, Multicenter Study of Liposomal Amikacin for Inhalation (LAI) in Adult Patients with Nontuberculous Mycobacterial (NTM) Lung Infections caused by Mycobacterium avium complex (MAC) that are refractory to treatment

委託者: EPS インターナショナル株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: Liposomal Amikacin for Inhalation

☐ An Open-Label Safety Extension Study to a Multicenter Study of Liposomal Amikacin for Inhalation (LAI) in Adult Patients with Nontuberculous Mycobacterial (NTM) Lung Infections Caused by Mycobacterium avium complex (MAC) That are Refractory to Treatment

委託者: EPS インターナショナル株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: Liposomal Amikacin for Inhalation

□ ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無 作為化並行群間比較試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: ONO-1162 (Ivabradine)

□ 2型糖尿病患者を対象とした、NN9924の有効性及び長期安全性の比較検討

委託者: ノボ ノルディスク ファーマ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: NN9924 (semaglutide)

□ 2型糖尿病患者を対象とした、NN9924の有効性及び長期安全性の比較検討
委託者: ノボ ノルディスク ファーマ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: NN9924 (semaglutide)
□ ONO-4538 肝細胞がんを対象とした第Ⅲ相試験
委託者:小野薬品工業株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:ONO-4538 (ニボルマブ)
□ ONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験
委託者:小野薬品工業株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相
被験薬: ONO-4538 (ニボルマブ)
□ ONO-4538 肝細胞がんを対象とした第Ⅲ相試験
委託者:小野薬品工業株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: ONO-4538 (ニボルマブ)
□ ONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験
委託者:小野薬品工業株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相
被験薬: ONO-4538 (ニボルマブ)
□ バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした
BIIB037 の第Ⅲ相試験
委託者:バイオジェン・ジャパン株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:BIIB037(aducanumab)
□ Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、 PT003、PT009 および

Symbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相試験

委託者:インヴェンティヴ・ヘルス・ジャパン合同会社合同会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: PT010、PT003、PT009
□ Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、 PT003、PT009 および
Symbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相試験
委託者:インヴェンティヴ・ヘルス・ジャパン合同会社合同会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: PT010、PT003、PT009
□ MSD 株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象とした MK-
7625A の第Ⅲ相試験
委託者: MSD 株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:MK-7625A(ceftolozane/tazobactam)
□ MSD 株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象とした MK-
7625A の第Ⅲ相試験
委託者:MSD 株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:MK-7625A(ceftolozane/tazobactam)
□ 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレ
キシパグ)の第Ⅲ相試験
委託者:日本新薬株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: NS-304 (セレキシパグ)
□ 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレ
キシパグ) の第Ⅲ相試験
委託者:日本新薬株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: NS-304 (セレキシパグ)
□ 特発性肺線維症の急性増悪に対する ART-123 の第 3 相臨床試験—ART-123 の有効性および

安全性を検討する多施設共同二重盲検比較試験一

委託者:旭化成ファーマ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:ART-123(トロンボモジュリンアルファ(遺伝子組換え))

□ 武田薬品工業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イキサゾミ ブの第2相試験

委託者:武田薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬:イキサゾミブ

□ 武田薬品工業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イキサゾミ ブの第2相試験

委託者:武田薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬:イキサゾミブ

□ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたニンテダニブの製造販売後臨床試験

委託者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/製造販売後臨床試験

被験薬:オフェブ (ニンテダニブ)

□ バイエル薬品株式会社 (Global Sponsor: Cubist Pharmaceuticals,Inc.) の依頼によるグラム陽性菌による人工呼吸器装着下院内肺炎患者を対象とした TR-701 FA (Tedizolid phosphate) の第3相試験

委託者:バイエル薬品株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BAY1192631/TR-701FA (Tedizolid)

## ■ 契約等の一部変更

□ MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅲ相試験(017)

委託者: MSD 株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ/Ⅲ相

被験薬: MK-8931

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

$\square$ ソラフェニブ治療歴を有する c-Met 高発現の切除不能肝細胞癌患者を対象とした $ARQ197$ の
第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験
委託者:協和発酵キリン株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:ARQ 197(Tivantinib)
治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題
く承認とされた。
□ 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
委託者:中外製薬株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬:atezolizumab(MPDL3280A,抗 PD-L1 抗体)
治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題
く承認とされた。
□ ナノキャリア株式会社の依頼による局所進行性又は転移性膵癌患者を対象とした NC-6004
の第Ⅲ相試験
委託者:ナノキャリア株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: NC-6004
治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題
く承認とされた。
□ アストラゼネカ㈱の依頼による進行性又は転移性非小細胞肺癌患者に対する MEDI4736 と
tremelimumab の併用第Ⅲ相試験
委託者:アストラゼネカ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相
被験薬: MEDI4736、Tremelimumab
治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題
く承認とされた。
□ 2型糖尿病患者を対象とした、NN9924の有効性及び長期安全性の比較検討
委託者: ノボ ノルディスク ファーマ株式会社
研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: NN9924 (semaglutide)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ ONO-4538 肝細胞がんを対象とした第Ⅲ相試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: ONO-4538 (ニボルマブ)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲ相試験

委託者:バイオジェン・ジャパン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:BIIB037 (aducanumab)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、 PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相試験

委託者:インヴェンティヴ・ヘルス・ジャパン合同会社合同会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: PT010、PT003、PT009

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ MSD 株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象とした MK-7625A の第Ⅲ相試験

委託者: MSD 株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: MK-7625A (ceftolozane/tazobactam)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304(セレ

キシパグ) の第Ⅲ相試験

委託者:日本新薬株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: NS-304(セレキシパグ)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ ONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: ONO-4538 (ニボルマブ)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ 特発性肺線維症の急性増悪に対する ART-123 の第 3 相臨床試験—ART-123 の有効性および 安全性を検討する多施設共同二重盲検比較試験—

委託者:旭化成ファーマ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬:ART-123(トロンボモジュリンアルファ(遺伝子組換え))

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第 II 相試験

委託者:大鵬薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: Pro-NETU

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ Respiratory Syncytial ウイルス感染症により入院した成人を対象とした ALS-008176 を経口 投与したときの抗ウイルス活性, 臨床アウトカム, 安全性, 忍容性, 及び薬物動態の検討のための後期第 2 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照試験

委託者:ヤンセンファーマ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅱ相

被験薬: ALS-008176

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な

く承認とされた。

□ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による HIV-1 感染患者を対象とした Cabotegravir 及び Rilpivirine 併用第 III 相試験

委託者:グラクソ・スミスクライン株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: GSK1265744 (Cabotegravir) / GSK1329758 (rilpivirine)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

□ 自己免疫性肺胞蛋白症に対する SK-1401 吸入製剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ 対照並行群間比較試験(PAGE 試験)

委託者:国立研究開発法人国立国際医療研究センター病院

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/医師主導治験

被験薬:SK-1401 (サルグラモスチム)

治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出された。審議され、特に問題な く承認とされた。

#### ■ 報告事項

□ 成人 HIV-1 感染症患者を対象とした EVG/COBI/FTC/TAF の第Ⅲ相試験

委託者:日本たばこ産業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: EVG/COBI/FTC/TAF

治験責任医師より、治験終了報告書が提出され、特に意見なく了解された。

□ ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無 作為化並行群間比較試験

委託者:小野薬品工業株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: ONO-1162 (Ivabradine)

治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出され迅速審査が開催された。目標症例数の追加 に係る申請であり、特に意見なく承認された旨報告された。

☐ An Open-Label Safety Extension Study to a Multicenter Study of Liposomal Amikacin for Inhalation (LAI) in Adult Patients with Nontuberculous Mycobacterial (NTM) Lung Infections Caused by Mycobacterium avium complex (MAC) That are Refractory to

#### Treatment

委託者: EPS インターナショナル株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: Liposomal Amikacin for Inhalation

治験責任医師より、治験に関する変更申請書が提出され迅速審査が開催された。目標症例数の追加 に係る申請であり、特に意見なく承認された旨報告された。

□ Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相継続試験

委託者:インヴェンティヴ・ヘルス・ジャパン合同会社合同会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: PT010、PT003、PT009

治験責任医師より、治験実施計画書等修正報告書が提出され、特に意見無く了解された。

□ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による重症喘息患者を対象に QAW039 の有効性及び 安全性を評価する試験

委託者: ノバルティスファーマ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/第Ⅲ相

被験薬: QAW039 (Fevipiprant)

治験責任医師より、治験実施計画書等修正報告書が提出され、特に意見無く了解された。

□ アリセプトのレビー小体型認知症 (DLB) を対象とした製造販売後臨床試験 - 医療法人社団 創知会メモリークリニックお茶の水で実施する治験に係る検査実施 -

委託者:エーザイ株式会社

研究目的/段階:治験等の実施に関する研究/検査受託

被験薬:アリセプト(ドネペジル塩酸塩)

治験責任医師より、治験終了報告書が提出され、特に意見なく了解された。

## ■ その他

□ 平成28年度治験等実施状況について

事務局より、平成 28 年 11 月 30 日現在の平成 28 年度治験等実施状況について報告がなされ、 特に意見無く了解された。 ■開催日時:平成28年12月15日(木) 15時00分から17時00分

■開催場所:国立国際医療研究センター

放射線治療棟3階 臨床研究センター会議室L・R

## ■委員名簿及び出欠

# 〔1〕専門的知識を有する者

委員長		病院	呼吸器内科診療科長	杉山	温人	(出)
副委員長		病院	薬剤部長	桒原	健	(出)
	<i>]]</i>	病院	臨床研究開発部長	菊池	嘉	(出)
委	員	病院	救命救急センター長	木村	昭夫	(出)
	JJ	病院	中央検査科長	猪狩	亨	[欠]
	JJ	病院	第二消化器内科医長	栁瀬	幹雄	(出)
	IJ	病院	心臟外科医長	福田	尚司	(出)
	"	病院	小児科医師	田中	瑞恵	[欠]
	IJ	病院	副看護部長	中山	智子	(出)
	IJ	研究所	副研究所長	石坂	幸人	〔欠〕
	JJ	研究所	疾患制御研究部長	湯尾	明	[欠]

# [2] 専門的知識を有する者以外

委	員	統括事務部 総	総務部	総務課長	堀之内	勝志	〔欠〕
	<i>II</i>	統括事務部 総	総務部	総務課調達企画室長	秋山	宏治	(出)
	" 国際医療協力局運営企画部保健医療協力課						
				保健医療協力係長	田鍋	聖佳	〔欠〕

## [3] 実施医療機関と利害関係を有しない者

委	員	薬剤師	明治薬科大学名誉教授	緒方	宏泰 氏	(出)
	<i>II</i>	薬剤師	前 社団法人日本臨床検査薬協会専務理事	田口	隆久 氏	(出)
	IJ	法律家	<b>弁護十</b>	小澤	優一 氏	「欠〕