

2017年3月28日

2017年3月 公益財団法人結核予防会複十字病院  
治験審査委員会  
会議の記録の概要

日時：2017年 3月27日(月)16:30～17:00

場所：会議棟 2階 中会議室

出席者：吉山、武田、外山、樋口、近藤、中川、桑原、鈴木、出井

欠席者：後閑、佐々木

オブザーバー出席者：小林CRC、クリニカルサポート水野CRC、クリニカルサポート石田CRC  
クリニカルサポート秋場CRC、クリニカルサポート梶本CRC（文責）  
複十字病院治験事務局 竜崎

審議において治験・研究の責任医師・分担医師・共同研究者・非盲検薬剤師となっている委員は採決には加わっておりません。

議題 1. 前回の議事録及び議事録の概要

審査事項：議事録及び議事録の概要の確認

審査内容：2017年2月の当委員会の議事録及び議事録の概要  
・記録内容が確認された。

審査結果：承認

議題 2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による

多剤耐性結核（MDR-TB）による肺結核症を有する日本人患者を対象とした  
TMC207 の安全性、有効性及び薬物動態を検討するための非盲検試験

審査事項：治験継続の妥当性の審査

審査内容：安全性情報等に関する報告

・個々の症例が検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果：承認

議題 3. クインタイルズトランスナショナルジャパン株式会社の依頼による

進行非小細胞肺癌患者を対象とした BI695502 の第Ⅲ相試験

審査事項：治験継続の妥当性の審査

審査内容：安全性情報等に関する報告

・個々の症例が検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

重篤な有害事象報告

・重篤な有害事象の内容について報告され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果：承認

議題4. EPSインターナショナル株式会社の依頼によるMycobacterium avium complexによる難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤（LAI）の無作為化、多施設、非盲検試験

審査事項：治験継続の妥当性の審査

審査内容：安全性情報等に関する報告

- ・ 個々の症例が検討され、特に問題なく治験継続は承認された。
- 重篤な有害事象報告
- ・ 各重篤な有害事象の内容について報告され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果：承認

議題 5. EPS インターナショナル株式会社の依頼による Mycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤（LAI）の多施設共同、安全性延長、非盲検試験

審査事項：治験継続の妥当性の審査

審査内容：安全性情報等に関する報告

- ・ 個々の症例が検討され特に問題なく治験継続は承認された。
- 重篤な有害事象報告
- ・ 重篤な有害事象の内容について報告され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果：承認

議題 6. 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投与患者を対象とした pro - NETU 臨床第Ⅱ相試験

審査事項：治験継続の妥当性の審査

審査内容：安全性情報等に関する報告

- ・ 特に問題なく治験継続は承認された。
- 治験の変更に関する報告
- ・ 治験実施計画書別紙の変更について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果：承認

議題 7. MSD 株式会社の依頼によるマリゼブ錠 12.5 mg、25 mg 特定使用成績調査

審査事項：迅速審査の結果報告

審査内容：迅速審査による症例追加の報告

審査結果：承認

議題 8. 中外製薬株式会社の依頼によるアレセンサカプセル使用成績調査

報告事項：使用成績調査の終了

・実施された概要が確認され、終了が報告された。

議題 9. MSD 株式会社の依頼によるエスラックス静注有害事象詳細調査

報告事項：副作用・感染症

製造販売後調査の終了

・実施された概要が確認され、終了が報告された。

議題 10. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるオプジーボ点滴静注

20 mg・100 mg副作用・感染症詳細調査

報告事項：副作用・感染症報告、覚書

・1年毎の契約とする概要が報告された。

以上