## 平成 28 年度 第 10 回 治験審査委員会

日 時: 平成29年1月20日(金)午後4時~午後5時

場 所: 福岡東医療センター 外来棟3階会議室2

委員:(外部委員) 藤、井上

(院内委員) 黒岩臨床研究部長、中根診療統括部長

近藤看護部長、古賀皮膚科部長、大城脳神経外科部長、

重松事務部長、吉野薬剤部長、佐々木企画課長

説明者 : 髙田呼吸器科部長、中根統括診療部長

事務局 : 堺、曽我部

委員長である黒岩臨床研究部長が司会を行った。

既承認試験課題の安全性情報等および治験に関する変更申請について報告がなされ、治験継続の可否 について審議・承認された。最後に次回の治験審査委員会開催予定日を決定した。

なお、安全性情報、治験に関する変更等の審議事項に際し、関係する委員、責任医師等は審議・採決には参加しなかった。

主な議事は以下の通りであった。

資料 I

# 1. 安全性情報等に関する報告

(1) Pearl Therapeutics, Inc. による COPD を対象とした PT003、PT005 および PT001 の第Ⅲ相試験 (責任医師:高田 昇平)

① 安全性情報等に関する報告 2016年12月6日付 · · · P.1~5

- ② 安全性情報等に関する報告 2016 年 12 月 20 日付 · · · P. 7~11
- ③ 安全性情報等に関する報告 2016年12月27日付 · · · P.13~15
- (2) 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

(責任医師:高田 昇平)

- ① 安全性情報等に関する報告2016年12月28日付・・・P.17~19
- (3) NSCLC 患者に対する一次治療における MEDI4736 と tremelimumab の併用第Ⅲ相試験

(責任医師:高田 昇平)

① 安全性情報等に関する報告 2016 年 12 月 5 日付 · · · P. 21~86

② 安全性情報等に関する報告 2016 年 12 月 13 日付 · · · P. 87~179

③ 安全性情報等に関する報告 2016 年 12 月 19 日付 · · · · P. 181~222

④ 安全性情報等に関する報告 2016年12月26日付 · · · P. 223~320

⑤ 安全性情報等に関する報告 2016 年 12 月 28 日付 · · · P. 321~437

- (4) アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象 とした AMG145 の第Ⅲ相試験
  - ① 安全性情報等に関する報告 2016 年 12 月 1 日付 · · · P. 439~466
  - ② 安全性情報等に関する報告 2016 年 12 月 15 日付 · · · P. 467~503

上記4課題の概要について責任医師および事務局より説明があった。

各課題の内容に関して質疑応答の後、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:『承認する』

### 2. 治験に関する変更申請

事務局より報告があり、受託研究の継続可否について審議された。

- (1) Pearl Therapeutics, Inc. による COPD を対象とした PT003、PT005 および PT001 の第Ⅲ相試験
  - ①同意説明文書について (2016年12月28日付)・・・P. 505~523
- (1) 富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験
  - ①治験実施計画書について (2016年12月12日付)・・・P. 525~536
- (2) 富山化学工業株式会社の依頼による呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験
  - ①治験実施計画書について (2016年12月12日付)・・・P. 537~548
- (4) アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象 とした AMG145 の第Ⅲ相試験
  - ①治験実施計画書、分担医師について(2016年12月26日付)・・・P. 549~559

上記4課題の概要について事務局より説明があった。

課題の内容に関して、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:『承認する』

#### 3. その他

#### 次回治験審查委員会予定

毎月第3金曜日

平成 29 年 2 月 17 日 (金) 16:00 ~

と決定した。