## 第 265 回 杏林大学医学部付属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

	T
開催日時	2020年8月12日(水)13:30~14:55
開催場所	杏林大学医学部付属病院 外来棟 10 階第 1 会議室
出席委員名	森。俊幸、古瀬純司、長濱清隆、大塚弘毅、篠原高雄、坂口真紀子、鳥村祥子、
	池田優子、野尻一之、黒田幸司、中竹俊彦、執行秀幸
議題及び審議	【前回議事録の確認】
結果を含む主	前回の議事録要旨及び会議の記録の概要の確認がなされ、了承された。
な議論の概要	
	【治験実施状況の確認】
	2020年7月31日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。
	   議題1. MSD 株式会社の依頼による胆道癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 (受
	付番号: 2010)
	「審議事項」治験の実施の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	田成州八八、八山山
	   議題2. 小野薬品工業株式会社の依頼による胆道がんを対象とした第Ⅱ相試験(受付
	番号: 2014)
	「審議事項] 治験の実施の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	III BANTANIC CONTROL
	   議題3. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986177 の第 2
	相試験 (受付番号: 2011)
	[審議事項] 治験の実施の妥当性について審議した。
	審議結果:修正の上で承認(説明文書・同意文書を修正すること)
	   議題4. 持田製薬株式会社の依頼による MD-711 肺動脈性肺高血圧症第 II/III 相試験
	(受付番号: 2012)
	[審議事項] 治験の実施の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	   議題5. サノフィ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした SAR408701 の
	第Ⅲ相試験(受付番号:2013)
	[審議事項] 治験の実施の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	   議題6. アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象と
	した第Ⅲ相試験(受付番号:1215)
	審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する年次報告に基づき、引き続き治験
	を継続することの妥当性について審議した。

議題7. 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験(JADY)(受付番号:1502)

[審議事項]当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、 引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

[報告事項] 治験が中止されたことを報告した。

議題8. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ相試験 (受付番号:1516) [報告事項] 治験が終了したことを報告した。

- 議題9. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸 炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安 全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相,多施設共同,プラセボ対照二重盲検 比較試験(受付番号:1517)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 10. バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした darolutamide (ODM-201) の第Ⅲ相試験(受付番号:1601)
- [審議事項] 治験結果に関する資料の追加、被験者の健康被害の補償について説明した文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 11. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab) の第 III 相試験(受付番号: 1607)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について 審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書国内追加事項、説明文書・同意文書の変更、 治験薬概要書補遺の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性に ついて審議した。

- 議題 12. 中外製薬株式会社の依頼による筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象としたアテ ゾリズマブの第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1621)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について

審議した。

治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験実施計画書国内追加事項別紙の変更に基づき、引き続き治験を継続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. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたアテゾリズマ ブの第 II/III 相試験(受付番号:1804)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

- 議題 14. 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎及びクローン病患者を対象 とした Vedolizumab 皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第 3b 相試 験(受付番号:1611)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 15. MSD 株式会社の依頼による早期非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験(受付番号:1617)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続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. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する第 IIb/III 相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(受付番号:1624)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

- 議題 17. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の長期安全性及び有効性を評価する第 III 相多施設共同非盲検継続投与試験(受付番号:1625)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 18. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験(受付番号:1801)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書分冊の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 19. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療及び/又は生物学的製剤に対して効果 不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象とし たウパダシチニブ (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作 為化二重盲検プラセボ対照導入療法第Ⅲ相試験(受付番号:1802)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書分冊の変更に基づき、引き続き治験を継続 することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 20. アッヴィ合同会社の依頼による M14-431 試験又は M14-433 試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与第Ⅲ相試験(受付番号:1803)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書分冊、同意説明文書の変更に基づき、引き 続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 21. 自ら治験を実施する者(近藤晴彦)が実施する、続発性難治性気胸に対する 滅菌調整タルクを用いた胸膜癒着術の第 II 相医師主導治験(受付番号: 1703)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 22. 中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした R05532961

(Ipatasertib) の第Ⅲ相試験 (受付番号:1704)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 23. 小野薬品工業株式会社の依頼による再発/難治性の中枢神経系原発リンパ腫 (PCNSL) 又は再発/難治性の精巣原発リンパ腫(PTL)を対象としたニボルマ ブの非盲検単群 2 コホート第 II 相試験(受付番号: 1705)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

議題 24. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに 対する第Ⅲ相試験(受付番号:1712)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

審議結果:承認

- 議題 25. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の肝細胞がん患者を対象とした 術後補助療法の第Ⅲ相試験(受付番号:1809)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 議題 26. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による原発性胆汁性胆管炎 (PBC) に伴う中等度から重度のそう痒症を有する成人の治療を目的とした GSK2330672 の一定範囲の用量の有効性、安全性、及び忍容性を評価する第Ⅱb 相試験 (受付番号:1706)
- [報告事項] 治験が終了したことを報告した。
- 議題 27. バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたダロルタミド(ODM-201)のプラセボ対照第 III 相試験(受付番号: 1707)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

- 議題 28. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験(受付番号:1716)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

レターの追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議 した。

審議結果:承認

- 議題 29. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験 (第Ⅲ相試験) (受付番号:1717)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題30. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験(第Ⅲ相試験)(受付番号:1719)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 31. 日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象とした LY3074828 の第 II 相試験(受付番号:1721)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 32. エーザイ株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした E7080, MK-3475 の第 3 相試験(受付番号:1722)
- [審議事項] 治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 33. 自ら治験を実施する者(永根基雄)が実施する、E7389 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)(受付番号:1723)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 34. アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたデュル バルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験(受付番号:1724)
- [審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

- 議題 35. 株式会社ヘリオスの依頼による脳梗塞患者を対象とした HLCM051 の第 II/III 相試験 (受付番号: 1725)
- [審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

- 議題 36. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による視力障害を伴う糖尿病黄斑浮腫を有する患者を対象に、日本の通常診療で行われるラニビズマブ 0.5 mg 硝子体内注射を開始したその後の治療の有効性及び安全性を検討する 24 か月の第 IV 相、非遮蔽、単群、多施設共同、前向き観察研究(MERCURY 研究)(受付番号:1726)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 37. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法第Ⅲ相試験(受付番号:1805)
- [審議事項]当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、 引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。 治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性につい

て審議した。

審議結果:承認

- 議題 38. アッヴィ合同会社の依頼による M16-006 試験又は M15-991 試験の導入療法で 改善した;若しくは M15-989 試験を完了したクローン病患者を対象として, risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プ ラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与第Ⅲ相試験(受付番号: 1806)
- [審議事項]当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、 引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

- 議題39. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏効しなかった中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした risankizumab の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ/Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験(受付番号:1814)
- [審議事項]当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、 引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 40. アッヴィ合同会社の依頼による M16-067 試験又は M16-065 試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験(受付番号: 1815)
- [審議事項]当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、 引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 41. 武田薬品工業株式会社の依頼による Cabozantinib の第2相試験(受付番号: 1816)
- [審議事項] 治験期間が1年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 42. 日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ 相試験(受付番号:1817)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 43. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験(受付番号:1818)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 44. 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第 III 相試験(受付番号: 1819)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 45. MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(受付番号:1820)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

- 議題 46. 科研製薬株式会社の依頼による深達性 II 度又は III 度熱傷を有する入院患者を対象とした KMW-1 の第 III 相試験(受付番号: 1825)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 47. 中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした R06867461 の第 III 相試験(受付番号: 1826)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 48. 中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象とした Faricimab の 第 III 相試験 (受付番号: 1906)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 49. MSD 株式会社の依頼による BRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブ併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験(受付番号:1827)
- [審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥 当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 50. 自ら治験を実施する者(駒形嘉紀)が実施する、顕微鏡的多発血管炎および 多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関 する医師主導治験(第 II 相)(受付番号:1829)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬の添付 文書改訂のお知らせに基づき、引き続き治験を継続することの妥当性につい て審議した。

治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性につ

いて審議した。

モニタリング報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

- 議題 51. MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験(受付番号:1901)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

- 議題 52. サノフィ株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象とした REGN2810 の第 III 相試験(受付番号:1902)
- [審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 53. メルクバイオファーマ株式会社の依頼による1次治療のプラチナ系化学療法 に不応又は不耐であった、局所進行又は転移性胆道癌患者を対象に、M7824 単 剤療法の臨床的有効性を検討する第 II 相多施設共同非盲検試験(受付番号: 1903)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 54. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による深在性真菌症に対する AK1820 の第Ⅲ相 試験(受付番号:1904)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 55. MSD 株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバチニブの併用療法の第Ⅲ相試験(受付番号:1910)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について 審議した。

治験期間が1年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

議題 56. アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第Ⅱ相試験(受付番号:1911)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が1年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 57. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-7643 第Ⅲ相試験 がん悪液質を対象とした多施設共同非盲検非対照試験(受付番号:1912)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 58. 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 (シスプラチン) を投与する患者を対象とした Pro-NETU の第 III 相試験 (受付番号: 1913)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が1年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 59. 日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験(受付番号:1914)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 60. アストラゼネカ株式会社の依頼による進行胆道癌患者を対象としたゲムシタ ビン+シスプラチンとの併用療法におけるデュルバルマブの第Ⅲ相試験(受付 番号:1915)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、説明文書・同意文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

契約変更(治験実施期間の延長)の妥当性について審議した。

- 議題 61. アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験(受付番号:1916)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

- 議題 62. 自ら治験を実施する者(井本滋)が実施する、手術可能なホルモン感受性 HER2 陰性原発性乳癌の術前療法として、ホルモン療法+パルボシクリブとホルモン療法+プラセボを比較する第Ⅲ相ランダム化二重盲検比較試験(受付番号: 1917)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

モニタリング報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

- 議題 63. 小野薬品工業株式会社の依頼による中枢神経系原発リンパ腫患者を対象とした 0N0-4059 (チラブルチニブ) の拡大治験 (受付番号:1918)
- [審議事項] 治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

契約変更(治験実施期間の延長)の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 64. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による切除不能 又は転移性の胆管癌患者を対象とした INCB054828 の第Ⅲ相試験(受付番号: 1919)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 65. ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象とした PF-06651600 の長期第Ⅲ相試験(受付番号:1920)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書別紙の変更、レターの追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

- 議題 66. 協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした KW-3357 の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験(受付番号: 1921)
- [審議事項] 治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 67. MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(受付番号:1923)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

- 議題 68. メルクバイオファーマ株式会社の依頼による bintrafusp alfa (M7824) 又は プラセボとゲムシタビン及びシスプラチンを併用投与する未治療の胆道癌患 者を対象とした第 II/III 相試験(受付番号:1924)
- [審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 69. 自ら治験を実施する者(古瀬純司)が実施する、DS-8201a の第 II 相試験(医師主導治験)(受付番号:1926)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書別冊、モニタリングの実施に関する手順書、 治験薬の管理に関する手順書の変更に基づき、引き続き治験を継続すること の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 70. 富士フイルム富山化学株式会社の依頼による COVID-19 患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験(受付番号:2002)
- [審議事項] 治験実施体制、被験者の健康被害の補償について説明した文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

- 議題 71. MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象とした多施設共同非盲検第Ⅲ相継続試験(受付番号:2003)
- [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について 審議した。

議題72. 以下の迅速審査について報告された。

MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の未治療患者を対象とした MK-3475 とプラチナ製剤併用化学療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験(受付番号:1415)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験(JADY)(受付番号:1502)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相,多施設共同,プラセボ対照二重盲検比較試験(受付番号:1517)治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

MSD 株式会社の依頼による進行性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌患者を対象患者とした MK-3475の第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1527)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

MSD 株式会社の依頼による早期非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験 (受付番号:1617)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認) 治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

中外製薬株式会社の依頼による筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象としたアテゾリズマブの第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1621)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する第 IIb/III 相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(受付番号:1624) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494)の長期安全性及び有効性を評価する第 III 相多施設共同非盲検継続投与試

験(受付番号:1625)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

MSD 株式会社の依頼による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(受付番号:1713)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験(受付番号:1716)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験 (第Ⅲ相試験) (受付番号:1717)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験 (第Ⅲ相試験) (受付番号:1719)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認) 治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象とした LY3074828の第 II 相試験(受付番号: 1721)

治験費用の見直し(2020年8月5日(水)実施:承認)

アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブ とトレメリムマブの第Ⅲ相試験(受付番号:1724)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

株式会社へリオスの依頼による脳梗塞患者を対象とした HLCM051 の第 II/III 相試験 (受付番号:1725)

契約症例数の追加(2020年8月5日(水)実施:承認)

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による視力障害を伴う糖尿病黄斑浮腫を有する 患者を対象に、日本の通常診療で行われるラニビズマブ 0.5 mg 硝子体内注射を開始 したその後の治療の有効性及び安全性を検討する 24 か月の第 IV 相、非遮蔽、単群、 多施設共同、前向き観察研究 (MERCURY 研究) (受付番号:1726)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認) 治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対 照導入療法第Ⅲ相試験(受付番号:1805)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認) 治験期間の延長(2020年8月5日(水)実施:承認)

アッヴィ合同会社の依頼による M16-006 試験又は M15-991 試験の導入療法で改善した;若しくは M15-989 試験を完了したクローン病患者を対象として, risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与第III 相試験(受付番号: 1806)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験(受付番号:1809)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症~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、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験(受付番号:1810) 治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第 III 相試験 (受付番号: 1819)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(受付番号:1820) 治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

ジェイファーマ株式会社の依頼による JPH203 の第Ⅱ 相試験 (受付番号:1823) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2020 年 8 月 5 日 (水) 実施:承認)

MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ 相試験(受付番号:1901)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

メルクバイオファーマ株式会社の依頼による 1 次治療のプラチナ系化学療法に不応又は不耐であった、局所進行又は転移性胆道癌患者を対象に、M7824 単剤療法の臨床的有効性を検討する第 II 相多施設共同非盲検試験(受付番号:1903)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

EAファーマ株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 Ⅲ相臨床試験(2)(受付番号:1907)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による大脳半球梗塞患者を対象とした BIIB093 (グリベンクラミド) の第Ⅲ相試験(受付番号:1908)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第Ⅱ相試験(受付番号:1911) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-7643 第Ⅲ相試験 がん悪液質を対象とした 多施設共同非盲検非対照試験(受付番号:1912)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する 患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験(受付番号:1914)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相 試験(受付番号:1916)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象とした PF-06651600 の長期 第Ⅲ相試験(受付番号:1920)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(受付番号:1923)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

富士フイルム富山化学株式会社の依頼によるCOVID-19患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験(受付番号:2002)

治験分担医師の変更(2020年8月5日(水)実施:承認)

以上