第 284 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

開催日時	2022年3月9日(水)13:00~13:35
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	坂田好美、古瀬純司、要 伸也、成田雅美、長濱清隆、吉成清志、池田優子、首藤祐子、
	関口久美子、天良 功、田中長文、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】
	2022年2月28日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。
	【令和4年度治験審査委員会開催日について】
	令和4年度に開催する治験審査委員会の日程が確定したことを説明した。
	議題1. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTE-051 第Ⅱ相臨床試験(受付番号: 2201)
	[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2. 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)
	[報告事項]治験が終了したことを報告した。
	議題3. 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験(受付番号:1525) [審議事項] 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。
	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。 審議結果:承認
	議題4. 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象とした 0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験 (受付番号:1606)
	[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。 審議結果:承認
	議題 5. 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。

> 人事異動に伴う治験責任医師の変更について、適格性の観点から審議した。 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。

> モニタリング担当者リストの変更に基づき、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6. 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7. 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8. 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。

添付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。

人事異動に伴う治験責任医師の変更について、適格性の観点から審議した。 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9. 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)
- [報告事項] 治験が終了したことを報告した。
- 議題 10. 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。

審議結果:承認

議題 11. 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)

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

- 議題 12. 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 14. 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)
- [報告事項] 治験が終了したことを報告した。
- 議題 15. 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。

治験実施計画書別冊の変更、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 16. 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] 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

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。

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。

審議結果:承認

- 議題 17. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 第Ⅱ相試験 膵がんを対象とした を施設共同非盲検試験(受付番号:1828)
- [審議事項] 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。

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 18. 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)
- [審議事項] 添付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 19. 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。

審議結果:承認

- 議題 20. 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 21. 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。

議題 22. 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)

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

- 議題 23. 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。

人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

治験実施計画書、治験薬概要書、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。

審議結果:承認

- 議題 24. 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] 当該治験製品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。

審議結果:承認

- 議題 25. アッヴィ合同会社の依頼による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. 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 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 27. 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. 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。

- 議題 29. 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。

添付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30. 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) [審議事項] 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点から審議した。

治験実施計画書別紙、同意説明文書、治験参加カードの変更に基づき、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 31. 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。

添付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 32. 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。

人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

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。

治験実施計画書別紙、添付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。

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 33. 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。

人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

説明文書および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。

治験実施計画書別紙、添付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 34. 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 35. 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ファリシマ ブの継続投与試験(第Ⅲ相)(受付番号:2029)
- [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 36. 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ファリシマブ の継続投与試験(第Ⅲ相)(受付番号:2108)
- [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 37. 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)
- [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 38. 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。

> 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

> 治験実施計画書、治験実施計画書別紙、同意説明文書、治験参加カードの変更、電子臨床アウトカム評価の追加に基づき、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。

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 39. 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 40. 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] 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

> 治験実施計画書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。

> 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. 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。

審議結果:承認

議題 42. 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。

> 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

> 同意説明文書、治験参加カードの変更に基づき、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 43. 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。

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 44. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎 患者を対象とした Ozanimod (RPC1063) の第 Ⅱ / Ⅲ 相試験 (受付番号: 1922)
- [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、治験参加カードの変更に基づき、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 45. 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] 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

審議結果:承認

- 議題 46. バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原性虚血性脳卒中発症後の患者 を対象に BAY 2433334 の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、 プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、用量設定第Ⅱ 相試験(受付番号:2001)
- [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。

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。

議題 47. 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] 添付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 48. 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期のクローン 病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相,ランダム化,二重盲検,プラセボ及び実薬対照,並行群間比較, 多施設共同試験(受付番号: 2005)

[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。

検体採取の手引きの変更、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 49. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした ACT-064992D の第Ⅲ相臨床試験(受付番号:2008)

[審議事項] 添付文書、説明文書および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。

審議結果:承認

議題 50. 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] 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。

> 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

> 説明文書および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。

審議結果:承認

議題 51. 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] 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 52. 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] 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 53. 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。

審議結果:承認

「報告事項」治験が終了したことを報告した。

- 議題 54. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験(受付番号: 2015)
- [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。

治験実施計画書補遺、同意説明文書と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。

審議結果:承認

- 議題 55. 第一三共株式会社の依頼による DS-1001b の第 II 相試験(受付番号: 2016)
- [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。

審議結果:承認

- 議題 56. エーザイ株式会社の依頼による胆管癌患者を対象とした E7090 の第 2 相試験 (受付番号: 2018)
- [審議事項] 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

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。

プロジェクトチーム編成書の変更に基づき、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 57. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うっ滞性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎 (PBC) 患者に対する Linerixibat 長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験 (前期第 III 相) (受付番号: 2020)
- [審議事項] 被験者の健康被害の補償について説明した文書、組織編成表、治験実施計画 書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 58. MSD 株式会社の依頼による高リスクの局所進行子宮頸癌患者を対象とした MK-3475 と同時化学放射線療法の併用療法及び同時化学放射線療法の単独療 法の第Ⅲ相試験(受付番号:2021)
- [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。

添付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 59. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による肝内胆管がん患者を対象とした TAS-120 (フチバチニブ) の第Ⅲ相試験(受付番号:2025)
- [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。

人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点から審議した。

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。

審議結果:承認

- 議題 60. マルホ株式会社の依頼による nemolizumab の結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/ Ⅲ相試験―比較/長期継続投与試験―(受付番号:2026)
- [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、治験実施計画書別紙、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 61. Delta-Fly Pharma 株式会社の依頼による膵がん患者を対象とした DFP-17729 の第 I / II 相試験 (受付番号: 2027)
- [審議事項] 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

治験実施計画書別紙、同意説明文書、治験参加カードの変更に基づき、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 62. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験 (受付番号: 2030)

[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 63. 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験 (受付番号:2101)

[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。

> 人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

> 説明文書・同意文書、治験実施計画書別冊の変更に基づき、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。

> 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

審議結果:承認

- 議題 64. アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群 (GBS) 患者を対象とした Eculizumab の第 3 相試験 (受付番号: 2103)
- [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 65. 富士フイルム富山化学株式会社の依頼による発症早期 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:2104)
- [審議事項] 治験実施計画書、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。

審議結果:承認

- 議題 66. 株式会社 Cardiatech (治験国内管理人)の依頼による後期包括的高度慢性下 肢虚血の治療のための深部静脈の経皮的動脈化 PROMISE II トライアル (受 付番号: 2105)
- [審議事項] 治験実施計画書、治験機器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

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

- 議題 67. マルホ株式会社の依頼による結節性痒疹患者に対する M118103 の有効性・安 全性を確認する第 II 相試験(受付番号: 2106)
- [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。

議題 68. 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(受付番号:2107)

[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 69. 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期の潰瘍性大 腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 2b/3 相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較,多施設共同 試験(受付番号:2109)
- [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 70. アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるトリガーを有する血栓性微小血管症を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験(受付番号:2110)
- [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 71. 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験(受付番号:2113)
- [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。

人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

説明文書・同意文書、治験実施計画書別冊の変更に基づき、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。

治験薬概要書の変更、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。

審議結果:承認

- 議題 72. IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第3相試験(受付番号: 2114)
- [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 73. 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3471851 の第 II 相試験 (受付番

号:2115)

[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。

便検体採取の手順書の追加に基づき、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 74. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を 対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験(受付番号:2116)
- [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。

治験実施計画書別紙、モニター一覧、質問票、添付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。

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 75. 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 INCB050465 (Parsaclisib) の第 2 相試験 (受付番号: 2118)
- [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

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

- 議題 76. サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人)の依頼による 第 I / II 相試験(受付番号: 2119)
- [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77. 武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験(受付番号:2120)
- [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 78. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-115 (pamufetinib) の第 II 相用量 反応試験(受付番号: 2121)
- [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 79. 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、当該対照薬の添付 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 80. 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 81. 自ら治験を実施する者(古瀬純司)が実施する、0N0-4538 と E7080 の第 I/II 相試験(医師主導治験)(受付番号: 2004)
- [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。

添付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。

人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

モニタリングに関する手順書の変更、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。

審議結果:承認

- 議題82. 自ら治験を実施する者(須並英二)が実施する、血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第III相試験(受付番号:2023)
- [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 83. 自ら治験を実施する者(伊波巧)が実施する、慢性血栓塞栓性肺高血圧症を 対象としたエドキサバンの有効性及び安全性を検証するワルファリン対照、多 施設共同ランダム化比較試験 第Ⅲ相医師主導治験(受付番号:2028)
- [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 84. 自ら治験を実施する者(古瀬純司)が実施する、膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)(受付番号: 2032)
- [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。

人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点 から審議した。

治験実施計画書、説明文書および同意文書、治験参加カードの変更に基づき、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。

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。

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 85. 自ら治験を実施する者(中冨浩文)が実施する、神経線維腫症Ⅱ型に対する ベバシズマブの有効性及び安全性を検討する多施設共同二重盲検無作為化比 較試験(受付番号: 2102)
- [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 86. 自ら治験を実施する者(石井晴之)が実施する、限局型小細胞肺癌患者に対して、化学放射線療法と化学放射線療法にアテゾリズマブを併用する療法の有効性を比較するランダム化第Ⅲ相試験(NRG-LU005)(受付番号:2117)
- [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。

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87.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、治験期間の延長 (2022 年 3 月 2 日 (水) 実施:承認)

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)

SMO 費用の見直し(2022年3月2日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2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(2022年3月2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 (2022 年 3 月 2 日 (水) 実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2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期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ及び実薬対照, 並行群間比較, 多施設共同試験(受付番号: 2005)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした ACT-064992Dの第Ⅲ相臨床試験(受付番号:2008)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

大鵬薬品工業株式会社の依頼による肝内胆管がん患者を対象とした TAS-120(フチバチニブ) の第Ⅲ相試験(受付番号:2025)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2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成人発症スチル病を対象とした ACZ885 の第 \mathbf{III} 相試験 (受付番号: 2030)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2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期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 2b/3 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験(受付番号: 2109)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるトリガーを有する血栓性微小血管症を対象と したラブリズマブの第Ⅲ相試験(受付番号:2110)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

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 INCB050465 (Parsaclisib) の第 2 相試験 (受付番号: 2118)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験(受付番号:2120) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-115 (pamufetinib) の第 II 相用量反応試験(受

第 284 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

付番号:2121)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

大塚テクノ株式会社の依頼による尿失禁症状を伴う難治性過活動膀胱患者を対象とした排尿障害治療器 0-NES の前向き多施設共同無作為化二重盲検 Sham 対照比較試験 (ピボタル試験) (受付番号: 2122)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2022年3月2日(水)実施:承認)

以上