2020 年度 第11回治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時 : 2021 年 3 月 26 日 13時30分~15時26分

2. 場所 : 医歯学総合研究科会議室(医歯学総合研究科棟3 2階)

3. 出席者

委員長 : 武田 泰生

委員 : 佐藤 友昭 , 西 順一郎 , 西尾 善彦 , 古川 龍彦 , 宮野 英彦

三好 宣彰

治験事務局 : 二川 俊隆 , 中村 美幸 , 松元 綾美

担当CRC : 櫻井 智子 (第20024号)

: 益田 将吾 (第21001号) : - (第21002号) : 奥野 真理 (第21004号)

4. 欠席委員 : 家入 里志 , 中村 典史 , 中村 智子 , 小湊 博美

記

1. 前回開催された治験審査委員会の議事録について、報告を行い了承された。

2. 前回の委員会において説明文書,同意文書を修正の上,承認が出されていた以下の治験の治験審査委員会指示事項回答を確認し,了承された。

	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患者を対象としたJNJ- 67896062(マシテンタン)の第Ⅲ相臨床試験
--	---

3. 以下の治験依頼書について、審議を行い承認された。

第20024号	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪性肝炎に伴う代償性肝硬変患者を対象としたBMS-986263の第2相試験
第21001号	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Ⅲ相試験
第21002号	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による増殖糖尿病網膜症を対象としたRTH258 (brolucizumab)の第Ⅲ相試験
第21004号	アストラゼネカ株式会社の依頼によるコントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、PT010(ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフマル酸塩水和物)の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験

4. 以下の治験実施状況報告書について、審議を行い承認された。

第19002号	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
第20001号	エーザイ株式会社の依頼によるLennox-Gastaut症候群患者を対象としたE2007(ペランパネル)の第Ⅲ相試験

5. 以下の治験の当院における重篤な有害事象に関する報告書(第1報)について、審議を行い承認された。

第17005号	協和発酵キリン株式会社の依頼によるヒトT細胞白血病ウイルス関連 脊髄症患者を対象としたKW-0761(モガムリズマブ)第Ⅲ相臨床試験	2報 告
第19015号	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	2報 告

第19022号	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による未治療初発急性 リンパ性白血病を対象としたSHP674の第II相臨床試験	
---------	---	--

6. 以下の治験の当院における重篤な有害事象に関する報告書(第2報)について、審議を行い承認された。

第19015号	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	2報 告
	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による未治療初発急性 リンパ性白血病を対象としたSHP674の第II相臨床試験	

7. 以下の治験の当院における重篤な有害事象に関する報告書(第3報)について、審議を行い承認された。

		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	2報 告	
--	--	---	-----------------	--

8. 以下の治験の重大な安全性情報に伴う治験実施継続の可否について、審議を行い承認された。

-		
第15011号	女性診療センター 産科、婦人科(小林 裕明)による標準的な一次治療であるプラチナ製剤/タキサン製剤併用化学療法とベバシズマブ(化学療法との併用及び維持療法)による治療を受けた進行(FIGO IIIB-IV期)高悪性度漿液性又は類内膜卵巣癌、卵管癌又は腹膜癌患者を対象にolaparibをプラセボと比較するランダム化、二重盲検、第III相試験	
第15013号	血液・内分泌・糖尿病センター 血液・膠原病内科(吉満 誠)による再発 又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第 Ⅱ 相医師主導治験	2報告
第16003号	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	
第16005号	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ONO-4538 (ニボルマブ)の第Ⅲ相試験	3報告
第16021号	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん又は食道胃接合部がんを対象としたONO-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験	2報告
第17002号	中外製薬株式会社の依頼による初発のステージIII期又はIV期の卵巣 癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプ ラチン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較 する第III相多施設共同ランダム化試験	
第17005号	協和発酵キリン株式会社の依頼によるヒトT細胞白血病ウイルス関連 脊髄症患者を対象としたKW-0761(モガムリズマブ)第Ⅲ相臨床試験	
第17006号	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による日本人短腸症候群小児患者を対象とした、テデュグルチド(治験成分記号:ALX-0600)の第Ⅲ相、非盲検、長期安全性及び有効性継続試験	4報 告
第18008号	MSD株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象にE7080及び MK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験	
第18010号	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボ ルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験	2報告
第18018号	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたBrivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相試験	2報告
第18024号	株式会社ミノファーゲン製薬の依頼によるATL患者を対象としたBSC-1 第Ⅱ相臨床試験	
第19002号	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	
第19005号	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象 としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験	2報 告

第19006号	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象 としたLY3009104の長期第Ⅲ相試験	2報告
第19008号	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行子宮頸癌患者を対象と したデュルバルマブの第Ⅲ相試験	4報 告
第19010号	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相,多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間試験	2報告
第19012号	ファイザー株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたTalazoparib(PF-06944076)の第皿相試験	2報告
第19014号	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたセロンセルチブの第2b相試験	
第19015号	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	2報告
第19019号	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	2報告
第19020号	日本イーライリリー株式会社の依頼による全身型若年性特発性関節炎 を対象としたLY3009104(バリシチニブ)の第Ⅲ相二重盲検試験	2報 告
第19021号	バイオジェン・ジャパン株式会社依頼による筋萎縮性側索硬化症を対象としたBIIB067の継続試験(第III相)	
第19022号	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による未治療初発急性 リンパ性白血病を対象としたSHP674の第II相臨床試験	
第20001号	エーザイ株式会社の依頼によるLennox-Gastaut症候群患者を対象としたE2007(ペランパネル)の第Ⅲ相試験	3報告
第20002号	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による加齢黄斑変性症患者を対象としたABP938(アフリベルセプトのバイオシミラー)の第Ⅲ相試験	2報 告
第20004号	バイエル薬品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 高用量アフリベルセプトの第II/III相試験	2報 告
第20007号	大塚製薬株式会社の依頼による再発又は難治性のT 細胞リンパ腫患者を対象としたASTX660 の第I/II 相試験	
第20010号	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による遅発型ポンペ病を対象としたATB200/AT2221(遺伝子組換えヒト酸性 α - グルコシダーゼ/N-ブチルデオキシノジリマイシン)併用療法の第3相継続投与試験	
第20011号	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamab の第I/II相試験	4報 告
第20012号	がん病態外科学(消化器外科)有上貴明による4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・パクリタキセル腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験	
第20014号	ファイザー株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたsasanlimab(PF-06801591)とウシ型弱毒結核菌(BCG)の併用投与の第3相試験(CREST)	2報 告
第20015号	ユーシービージャパン株式会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたUCB4940(bimekizumab)の第III相試験	2報告
第20017号	中外製薬株式会社の依頼による網膜中心静脈閉塞症又は半側網膜静脈閉塞症患者を対象としたファリシマブの第III相試験	
第20018号	中外製薬株式会社の依頼による第 I / II 相臨床試験	

第20019号	協和キリン株式会社の依頼による再発・難治性低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫(NHL)患者を対象とするME-401(Zandelisib)の第Ⅱ相臨床試験	
第20021号	武田薬品工業株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫の急性発作を 発現した日本人小児及び青年患者を対象としたイカチバント(TAK- 667)の第3相試験	
第20023 号	第一三共株式会社の依頼による再発又は難治性 PTCL 患者を対象としたDS-3201bの第 Ⅱ 相試験	
第20028号	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骨髄線 維症患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	
第20029号	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骨髄線 維症患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	

9. 以下の治験の治験実施計画書の変更について、審議を行い承認された。

第19018号	第一三共株式会社の依頼によるDS-3201bの第II相試験
第20016号	小児診療センター小児科(米衛ちひろ)によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたNS-089/NCNP-02の早期探索的臨床試験(第 I / II 相試験)

10. 以下の治験の治験実施計画書 別紙の変更について、審議を行い承認された。

第17002号	中外製薬株式会社の依頼による初発のステージIII期又はIV期の卵巣癌, 卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第III相多施設共同ランダム化試験
---------	---

11. 以下の治験の治験薬概要書の変更について、審議を行い承認された。

第19002号	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
第20017号	中外製薬株式会社の依頼による網膜中心静脈閉塞症又は半側網膜静脈閉塞症患者を対象としたファリシマブの第III相試験

12. 以下の治験の説明文書,同意文書の変更について,審議を行い承認された。

第19014号	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたセロンセルチブの第2b相試験
第20022号	PRAヘルスサイエンス株式会社の依頼による成人成長ホルモン分泌不全症の患者を対象としたlonapegsomatropinの第Ⅲ相試験

13. 以下の治験の治験実施計画書,治験薬概要書の変更について,審議を行い承認された。

第18004号	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と積極的経過観察を比較検討する第3相ランダム化多施設共同試験
第19022号	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による未治療初発急性リンパ性白血病を対象としたSHP674の第II相臨床試験
第20006号	グリフォルス株式会社の依頼による α 1-アンチトリプシン欠乏症患者におけるAlpha-1 MPの安全性の評価を目的とした非盲検試験

14. 以下の治験の治験実施計画書,説明文書,同意文書の変更について,審議を行い承認された。

第20007号 大塚製薬株式会社の依頼による再発又は難治性のT 細胞リンパ腫患者を対象とした ASTX660 の第I/II 相試験

15. 以下の治験の説明文書,同意文書,治験分担医師の変更について,審議を行い承認された。

第15013号 血液・内分泌・糖尿病センター 血液・膠原病内科(吉満 誠)による再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第Ⅱ相医師主導治験

16. 以下の治験の治験実施計画書,説明文書,同意文書,責任医師,分担医師の変更について,審議を行い承認された。

グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるベリムマブの小児全身性エリテマト―デス患者を対象とした第Ⅱ相二重盲検比較試験
グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による小児全身性エリテマトーデス患者を対象 としたGSK1550188の第 II 相非盲検試験

17. 以下の治験の治験実施計画書別紙A, 説明文書, 同意文書, 責任医師, 分担医師の変更について, 審議を 行い承認された。

アストラゼネカ株式会社の依頼による逆流性食道炎、及び非ステロイド性抗炎症薬又は 第18006号 低用量アスピリンを服用している胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制を目的とする日 本人小児患者を対象としたD961H(エソメプラゾール)の第皿相試験

18. 以下の治験の付随研究実施計画書の変更について、審議を行い承認された。

第15013号 血液・内分泌・糖尿病センター 血液・膠原病内科(吉満 誠)による再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第 II 相医師主導治験

19. 以下の治験の治験実施計画書,治験薬概要書,説明文書,同意文書,タナー段階,責任医師,分担医師の変更について,審議を行い承認された。

第19005号	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験
第19020号	日本イーライリリー株式会社の依頼による全身型若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104(バリシチニブ)の第Ⅲ相二重盲検試験

20. 以下の治験の治験実施計画書,治験薬概要書,説明文書,同意文書,責任医師,分担医師,治験参加カードの変更について,審議を行い承認された。

第19006号 日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104 の長期第Ⅲ相試験

21. 以下の治験の説明文書,同意文書,被験者への支払いに関する資料の変更について,審議を行い承認された。

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 第19019号 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

22. 以下の治験の治験実施計画書,説明文書,同意文書,被験者の健康被害の補償に関する事項を記載した文書の変更について,審議を行い承認された。

探索的医療開発センター(永野 聡)による進行性原発悪性骨腫瘍を対象としたサバイ 第20020号 ビン反応性増殖制御型アデノウイルス(Surv.m-CRA-1)の反復腫瘍内局所投与の第 II 相試験 23. 以下の治験の治験薬DSP-7888投与用エマルションについてのご報告(詳細報)の変更について、審議を行い承認された。

第18016号	大日本住友製薬株式会社の依頼による膠芽腫を対象としたDSP-7888の第2相試験
---------	--

24. 以下の治験のProtocol Administrative Change Letterの変更について、審議を行い承認された。

第20009号 ファイザー株式会社の依頼によるPF-06865571およびPF-05221304の第Ⅱ相試験	
--	--

25. 以下の治験の治験参加カードの変更について、審議を行い承認された。

第20018 号	中外製薬株式会社の依頼による第 I / II 相臨床試験
第20020 号	探索的医療開発センター(永野 聡)による進行性原発悪性骨腫瘍を対象としたサバイビン反応性増殖制御型アデノウイルス(Surv.m-CRA-1)の反復腫瘍内局所投与の第日相試験

26. 以下の治験の臨床性能試験実施計画書,治験実施期間の変更について,審議を行い承認された。

第19050号	シスメックス株式会社の依頼によるLS93Rの多施設臨床性能試験
---------	---------------------------------

27. 以下の治験のProtocol Administrative Change Letter, Protocol Administrative Change Letter(参考和訳), 治験参加カードの変更について、審議を行い承認された。

第20009号	ファイザー株式会社の依頼によるPF-06865571およびPF-05221304の第Ⅱ相試験
---------	--

28. 以下の治験のモニタリング報告について、審議を行い承認された。

第15013号	血液・内分泌・糖尿病センター 血液・膠原病内科(吉満 誠)による再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第 II 相医師主導治験
第19025 号	消化器センター 消化器内科(井戸 章雄)による切除不能膵癌を対象とした腫瘍溶解性ウイルスの腫瘍内局所投与の臨床第 I / II 相試験

29. 以下の治験の症例数追加について、迅速審査を行った結果の報告を行い了承された。

第19010号	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相,多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間試験
---------	--

30. 以下の治験の分担医師の変更について、迅速審査を行った結果の報告を行い了承された。

第20014 号	ファイザー株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした sasanlimab(PF-06801591)とウシ型弱毒結核菌(BCG)の併用投与の第3相試験 (CREST)
---------------------	---

31. 以下の治験の完了報告について、報告を行い了承された。

第15021号	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
第16022号	脳・神経センター 脳神経内科(松浦 英治)によるHAM 患者を対象としたステロイド第 II b 相臨床試験(医師主導治験)
	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による遅発型ポンペ病を対象とした ATB200/AT2221(遺伝子組換えヒト酸性α-グルコシダーゼ/ミグルスタット)併用療法の第Ⅲ相試験

32. 以下の治験の協力者の変更について、報告を行い了承された。

第20017号	中外製薬株式会社の依頼による網膜中心静脈閉塞症又は半側網膜静脈閉塞症患者を対象としたファリシマブの第III相試験
---------	--

33. 以下の治験の遺伝子解析測定方法の変更について、報告を行い了承された。

第16004号	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ONO-4538(ニボルマブ)の第 田相試験
第16005号	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ONO-4538(ニボルマブ)の第 田相試験

- 34. 次回の治験審査委員会は2021年4月22日の14時00分から開催されることが了承された。
 - ※製造販売後臨床試験の場合、治験を製造販売後臨床試験に読み替える。
 - ※西尾委員は、「治験第19014号」の審議、採決に立ち会っていない。
 - ※担当CRCは、担当の新規治験以外の説明、審議、採決に立ち会っていない。