

# 2022年度 第7回治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時 : 2022年11月24日 13時00分～14時01分
2. 場所 : 鹿児島大学病院 大学病院第二会議室(歯科診療棟4階)
3. 出席者
- 委員長 : 武田 泰生
- 委員 : 佐藤 友昭 , 西 順一郎 , 郡山 千早 , 中村 典史 , 鮎川 秋徳 ,  
山森 剛 , 三好 宣彰
- 治験事務局 : 松元 綾美 , 高濱 宜子
- 担当CRC : 奥野 真理 (第22014号)  
: 岩坪 佳月 (第22015号)
4. 欠席委員 : 榎田 英樹 , 西尾 善彦 , 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、報告を行いました承された。
2. 以下の治験依頼書について、審議を行い承認された。

第22015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ゲセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第3相試験
---------	--

3. 以下の治験依頼書について、審議を行い、説明文書、同意文書を修正の上、承認された。

第22014号	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社による気管支拡張症患者において異なる用量のBI 1291583 の効果を検討する第IIa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18016号	住友ファーマ株式会社の依頼による膠芽腫を対象としたDSP-7888投与用エマルジョン(Nelatimotide and Adegramotide Dosing emulsion)の第III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

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
第21006号	ファイザー株式会社の依頼による去勢感受性前立腺癌患者を対象としたPF-06944076(タラゾパリブ)の第III相試験

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
第21006号	ファイザー株式会社の依頼による去勢感受性前立腺癌患者を対象としたPF-06944076(タラゾパリブ)の第Ⅲ相試験

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。

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
---------	------------------------------

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(FIGOⅢB-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	
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	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Ⅲ相試験	3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BIIIB067の継続試験(第Ⅲ相)	
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	
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	7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	4報告
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	3報告
第20025号	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	2報告
第20026号	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535(セマグルチド)の第III相試験	2報告
第20027号	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるR788(Fostamatinib)の慢性特発性血小板減少性紫斑病患者を対象とした第III相臨床試験	
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	3報告
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	3報告
第21003号	協和キリン株式会社の依頼による再発・難治性低悪性度非ホジキンリンパ腫 (iNHL) 患者を対象としたzandelisib (ME-401) の第III相臨床試験	
第21005号	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象としたSOK583A1(アフリベルセプトのバイオシミラー)の第III相試験	
第21006号	ファイザー株式会社の依頼による去勢感受性前立腺癌患者を対象としたPF-06944076(タラゾパリブ)の第III相試験	3報告
第21007号	アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa (AMG 592) の第 II b相試験	
第21008号	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるSOD1変異を有するALSの臨床症状発症前の成人を対象とした自然経過観察期間及び非盲検継続投与期間を含むBIIB067の無作為化プラセボ対照第III相試験	2報告
第21009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部分てんかん患者を対象としたcenobamateの第III相試験	
第21010号	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第 II 相試験	
第21012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 (Mirikizumab) の第III相試験	2報告
第21013号	協和キリン株式会社の依頼によるKRN125の第 II 相臨床試験	
第21014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ファリシマブの第III相継続投与試験	

第21018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再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたEpcoritamabの第III相試験	4報告
第21019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を対象としたUCB4940(bimekizumab)の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第III相継続試験	2報告
第21020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潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験	
第21021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潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	
第21022号	アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症を対象としたAMG 407(アプレミラスト)の第III相試験	3報告
第21023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慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305(pirtobrutinib)の第3相試験	4報告
第21025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再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208 (Tafasitamab)の第3相試験	3報告
第21026号	PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第III相試験	2報告
第21027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好酸球性胃腸炎患者を対象としたCC-93538(cendakimab)の第3相試験	
第21028号	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汎発型膿疱性乾癬患者を対象としたスベソリマブの拡大試験	
第21030号	小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたONO-2017(cenobamate)の第III相試験	
第21031号	株式会社ヤクルト本社の依頼によるYHI-1702(duvelisib)の第II相試験	
第22002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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3相試験	3報告
第22004号	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482 (Belzutifan)とMK-3475(ペムプロリズマブ)の併用療法の第III相試験	2報告
第22006号	小野薬品工業株式会社の依頼によるステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたチラブルチニブ(ONO-4059)の第III相試験	2報告
第22008号	ファイザー株式会社の依頼による再発／難治性多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135)の第3相試験	2報告
第22011号	中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験/中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エストレクチニブ、Pralsetinibの第I-Ⅲ相試験	
第22012号	アツヴィ合同会社の依頼によるABT-494(Upadacitinib)の第I相試験	2報告

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21015号	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する第3A相非劣性試験
第21030号	小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたONO-2017 (cenobamate)の第Ⅲ相試験

10. 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
第21017号	武田薬品工業株式会社の依頼による経静脈サポートを必要とする日本人短腸症候群患者を対象としたALX-0600 (テデュグルチド)の第3相安全性試験
第22003号	インスメッド合同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トレプロスチニルパルミチル吸入粉末剤の第2b相試験
第22004号	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482 (Belzutifan)とMK-3475 (ペムプロリズマブ)の併用療法の第Ⅲ相試験

11. 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21020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潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験
第21021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潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験

12. 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21008号	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるSOD1変異を有するALSの臨床症状発症前の成人を対象とした自然経過観察期間及び非盲検継続投与期間を含むBIIB067の無作為化プラセボ対照第Ⅲ相試験
---------	--

13. 以下の治験の治験薬概要書、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22005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加齢黄斑変性症患者を対象とするAVT06(アフリベルセプト)の第Ⅲ相試験
---------	---

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

第21026号	PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第Ⅲ相試験
---------	---

15. 以下の治験の治験実施計画書、治験実施計画書 補遺、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
---------	---

16. 以下の治験の添付文書の変更について、審議を行い承認された。

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
---------	--

17. 以下の治験のキイトルーダ国内添付文書の変更について、審議を行い承認された。

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
---------	---

18. 以下の治験の分担医師の変更について、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21014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ファリシマブの第Ⅲ相継続投与試験

19. 以下の治験の期間延長について、審議を行い承認された。

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。

第22013号	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による206713試験又は213744試験の登録被験者である好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294 (Depemokimab) の非盲検継続投与第3A相試験
---------	--

21. 以下の治験の被験者の募集手順(広告等)に関する資料の変更について、審議を行い承認された。

第21023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慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305(pirtobrutinib)の第3相試験
第22010号	大塚メディカルデバイス株式会社の依頼による高血圧疾患に対するPRDS-001検証試験

22. 以下の治験の別紙 治験実施体制, 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
---------	--

23. 以下の治験の治験実施計画書, 治験の費用の負担について説明した文書の変更について、審議を行い承認された。

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 $\alpha$ -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
---------	--

24. 以下の治験の治験実施計画書, 説明文書, 同意文書, アセント文書, 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。

第21011号	日本新薬株式会社の依頼によるNS-089/NCNP-02の臨床第Ⅱ相試験
---------	--------------------------------------

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

第21012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 (Mirikizumab) の第Ⅲ相試験
---------	---

26. 以下の治験の治験実施計画書, 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。

第21016号	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照第3A相試験
---------	--

27. 以下の治験の治験実施計画書, 説明文書, 同意文書, 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21029号	MSD株式会社の依頼によるMK-3655第Ⅱ相試験
---------	---------------------------

28. 以下の治験の治験実施計画書, 治験薬概要書, 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料, 健康被害補償制度の概要(被験者向け補足説明文書), 被験者の健康被害に対する補償及び損害賠償についての変更について, 審議を行い承認された。

第22002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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3相試験
---------	--

29. 以下の治験の治験実施計画書, 治験薬概要書, 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の変更について, 審議を行い承認された。

第22006号	小野薬品工業株式会社の依頼によるステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたチラブルチニブ(ONO-4059)の第Ⅲ相試験
---------	--

30. 以下の治験のIB Annual Review Memoの変更について, 審議を行い承認された。

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Ⅲ相試験
第21006号	ファイザー株式会社の依頼による去勢感受性前立腺癌患者を対象としたPF-06944076(タラゾパリブ)の第Ⅲ相試験

31. 以下の治験のレター(The External Data Monitoring Committee(E-DMC) Recommendation)の変更について, 審議を行い承認された。

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Ⅲ相試験
---------	--

32. 以下の治験のあなたの治験結果の変更について, 審議を行い承認された。

第21005号	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象としたSOK583A1(アフリベルセプトのバイオシミラー)の第Ⅲ相試験
---------	---

33. 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
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Ⅱ相試験

34. 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って承認された。

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21017号	武田薬品工業株式会社の依頼による経静脈サポートを必要とする日本人短腸症候群患者を対象としたALX-0600 (テデュグルチド)の第3相安全性試験
第21019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を対象としたUCB4940(bimekizumab)の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第Ⅲ相継続試験
第21022号	アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症を対象としたAMG 407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験
第21028号	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汎発型膿疱性乾癬患者を対象としたスペソリマブの拡大試験
第22005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加齢黄斑変性症患者を対象とするAVT06(アフリベルセプト)の第Ⅲ相試験

35. 以下の治験の完了報告について、報告を行いました承された。

第21031号	株式会社ヤクルト本社の依頼によるYHI-1702 (duvelisib) の第II相試験
---------	--

36. 以下の治験の逸脱に関する記録について、報告を行いました承された。

第21011号	日本新薬株式会社の依頼によるNS-089/NCNP-02の臨床第 II 相試験
---------	---

37. 次回の治験審査委員会は2022年12月26日の13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。

※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。