2021年度 第1回 浜松医科大学医学部附属病院治験審査委員会 【会議の記録の概要】

【会議の記録の概要】	
開催日時	2021年4月1日 (木) 14:30~16:30
開催場所	浜松医科大学医学部附属病院外来棟 3 階 第一集会室
出席委員名	乾直輝、梅村和夫、安田日出夫、藤澤朋幸、白井直人、山下美保、内藤隆
	文、牧田美佳、山崎勝康、森下直貴、杉田豊、鈴木敏弘、可知茂男
議題及び審議	【治験の新規審議】
結果を含む主	議題 1. 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
な議論の概要	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
	(整理番号:742)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、
	治験実施の妥当性について審議した。
	審査結果:修正の上承認(同意説明文書を修正する)
	議題 2. 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(整理番号:743)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、
	治験実施の妥当性について審議した。
	審査結果:修正の上承認(同意説明文書を修正する)
	【治験の継続審議】
	議題1. バイエル薬品㈱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ODM-201のプラセボ対照第Ⅲ相試験(整理番号:
	643)
	依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医
	師の見解に基づき、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。
	審査結果:承認
	bi Trith VIV. • VIVBO.
	議題2.アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾
	癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性
	を評価する多施設共同、非盲検試験(整理番号:660)
	依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医
	師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議

審査結果:承認

議題3. 小野薬品工業㈱の依頼による尿路上皮がん患者を対象にニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験(整理番号:661)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任 医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題4. 小野薬品㈱の依頼による ONO4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験(整理番号:668)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題 5. 協和発酵キリン㈱の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験(整理番号:6 7 1)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題 6. 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 与試験(整理番号: 676)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

治験実施計画書の変更に基づき、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。

議題7. レオファーマ㈱の依頼による過去の tralokinumab 治験に参加 したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び 有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 – ECZTEND(整理番号: 677)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

治験分担医師、治験実施計画書、同意説明文書等の変更に基づき、 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。

審査結果:承認

議題8. 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多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(整理番号:678)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題9. 日本イーライリリー㈱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/Ⅲ相試験(整理番号:680)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

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) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ 相多施設共同長期継続投与試験(整理番号:681)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題11.ブリストル・マイヤーズスクイブ㈱の依頼によるBMS-986165

の第Ⅱ相試験(整理番号:683)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題12. 医師主導による視線計測装置及び視線計測装置用診断プログラム(Gazefinder)による自閉スペクトラム症(ASD)の診断能に関する多施設共同試験(整理番号:687)

治験実施計画書、治験期間の変更に基づき、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。

モニタリング報告書に基づき、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。

審查結果:承認

議題13. ユーシービージャパン㈱の依頼による尋常性乾癬を対象とした UCB4940の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験(整理番号:689)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

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

審査結果:承認

議題14. 日本ベーリンガーインゲルハイム㈱の依頼による **PF-ILD** 患者を対象としたニンテダニブ長期投与継続試験(整理番号:69 0)

同意説明文書の変更に基づき、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。

審査結果:承認

議題15. ファイザー㈱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(整理番号:691)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議

治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題16. 医師主導による再発又は難治性の CD30 陽性皮膚原発悪性リンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの有効性及び安全性を確認する多施設共同第Ⅱ相医師主導治験(整理番号:69

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

モニタリング報告書及び直接閲覧結果報告書に基づき、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。

審査結果:承認

議題17. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン㈱の依頼による切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした BGB・A317の第Ⅲ相試験(整理番号:694)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

治験薬概要書等の変更に基づき、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。

治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 18. ファイザー㈱の依頼による、円形脱毛症患者を対象とした PF-06651600 の後期第 2 相/第 3 相試験(整理番号: 695)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

治験薬概要書の変更に基づき、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。

議題19. MSD㈱の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験(整理番号:697)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題20. MSD㈱の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339 の第Ⅲ相試験(整理番号:698)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題 2 1. MSD㈱の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(整理番号:6 9 9)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

同意説明文書の変更に基づき、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。

審査結果:承認

議題22. 日本イーライリリー㈱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(整理番号:700)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題23. 小野薬品工業㈱の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブと BMS-986205 の第Ⅲ相試験(整理番号:701)

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

議題24. ノボ ノルディスク ファーマ㈱の依頼による成長ホルモン分 ※不全性低身長症患児を対象として、somapacitan の週1回投与 の有効性及び安全性を1日1回投与の Norditropin®と比較検討する(整理番号:702)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題 2 5. トーアエイョー㈱の依頼による TY-0305 の症候性閉塞性肥大型心筋症患者に対する第 II 相臨床試験(整理番号: 7 0 3)

治験実施計画書、同意説明文書、治験期間の変更に基づき、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。

審査結果:承認

議題26. 医師主導による子宮頸部上皮内腫瘍に対する ME2906 及び PNL6405CIN を用いた光線力学的療法の多施設共同臨床試験 (整理番号:710)

治験実施計画書(別添 1)、被験者の募集手順に関する資料の変更に 基づき、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。

モニタリング報告書、直接閲覧結果報告書及び監査報告書に基づき、 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。

審査結果:承認

議題27. ファイザー㈱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(整理番号:711)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

治験薬概要書の変更に基づき、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。

審査結果:承認

議題28. ㈱新日本科学 PPD の依頼による特発性肺線維症を対象とした GLPG1690 の第Ⅲ相試験(整理番号:712)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医

師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題 2 9. 第一三共㈱の依頼による、DS-3201b の第Ⅱ相試験(整理番号: 7 1 5)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題30.ブリストル・マイヤーズスクイブ(㈱の依頼による、乾癬患者を対象とした BMS-986165の第Ⅲ相長期試験(整理番号:716) 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題31.大鵬薬品工業㈱の依頼による、第 I 相試験(整理番号:718) 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医 師の見解に基づき、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。

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

審査結果:承認

議題32. MSD㈱の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(整理番号:721)

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

治験実施状況報告書に基づき、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33.アストラゼネカ㈱の依頼による好酸球増多症候群の患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験(整理番号:722)

被験者の募集の手順に関する資料等の変更に基づき、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。

審査結果:承認

議題34. ㈱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(整理番号:723)

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書に基づき、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。

審査結果:承認

議題35. ブリストル・マイヤーズスクイブ㈱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ニボルマブ又はプラセボとドセ タキセルの併用療法の第Ⅲ相試験(整理番号:724)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題36. ブリストル・マイヤーズスクイブ㈱の依頼による肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の第Ⅱ相試験(整理番号:72 5)

治験分担医師、治験実施計画書、同意説明文書等の変更に基づき、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。

審査結果:承認

議題37. アストラゼネカ㈱の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺 癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験(整理番号:726)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議

審査結果:承認

議題38. 日本ベーリンガーインゲルハイム㈱の依頼による特発性肺線 維症 (IPF) 患者を対象に BI 1015550の12週間投与時の肺機能 への影響を検討する試験(整理番号:727)

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

審査結果:承認

議題39. ファイザー㈱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(整理番号:728)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題40.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試験(整理番号:729)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

症例数の変更に基づき、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。

審査結果:承認

議題41. 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試験(整理番号:730)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議

審査結果:承認

議題42. マルホ㈱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―(整理番号:73

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題43. MSD㈱の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-6482 の第Ⅲ 相試験(整理番号:732)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題 4 4. ファイザー㈱の依頼によるソマトロピンの第 3 相試験 (整理番号:733)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題45. (㈱新日本科学 PPD の依頼による特発性肺線維症を対象とした GLPG1690 の第Ⅲ相試験 (GLPG1690-CL-303 試験) (整理番号:734)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題46. ノボ ノルディスク ファーマ㈱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 の第Ⅲ相試験(整理番号:7 39)

依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医

師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

【報告事項】

以下の治験について当院での治験実施が終了した旨が報告された

- ① ファイザー㈱の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたAVELUMAB (MSB0010718C) の第Ⅲ相試験(整理番号:623)
- ② 帝人ファーマ㈱の依頼による ITM-014 の甲状腺刺激ホルモン 産生下垂体腫瘍を対象とした非盲検、第Ⅲ相試験(整理番号:658)
- ③ 第一三共㈱の依頼による第 I 相試験(整理番号:659)
- ④ ブリストルマイヤーズスクイブ㈱の依頼による中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検試験(整理番号:686)

以上

特記事項なし