2023年度 第11回 浜松医科大学医学部附属病院治験審查委員会

【会議の記録の概要】

【云巌の記跡の帆安】	
開催日時	2024年2月1日 (木) 15:00~17:00
開催場所	管理棟 第一会議室
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、見野靖
	晃、山本明美、森下俊一、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. グラクソ・スミスクライン㈱の依頼による全身性強皮症に伴う
な議論の概要	間質性肺疾患を有する成人患者を対象としたベリムマブの有効性及び安
	全性をプラセボと比較する試験(整理番号:826)
	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. ICONクリニカルリサーチ(同)(治験国内管理人)の依頼によ
	る製品規格外Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大
	アクセス試験(EAP) (整理番号:827)
	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. 小野薬品工業㈱の依頼による尿路上皮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(整理番号:661)
	Administrative Letter の発行に基づき、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. アッヴィ(同)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。

審査結果:承認

議題3. アッヴィ(同)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4. 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した。

審査結果:承認

議題 5. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン(同)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。

審査結果:承認

議題6. 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)

治験薬概要書、添付文書の変更に基づき、治験を継続して行うことの妥 当性について審議した。

審查結果:承認

議題7. 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:699)

治験薬概要書、添付文書の変更に基づき、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8. 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。

審査結果:承認

議題9. 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泌 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。

審查結果:承認

議題10. 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。

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、乾癬患者対象とした 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12. 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)

治験薬概要書、添付文書の変更に基づき、治験を継続して行うことの妥 当性について審議した。

審查結果:承認

議題13. 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)

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14. 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)

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。

服薬日誌の変更に基づき、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15.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) の併用投与または PF-06801591 単剤投与の第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。

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。

審查結果:承認

議題16. 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。

治験期間、治験薬概要書の変更、治験結果のまとめの作成に基づき、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 1 7. ノバルティスファーマ㈱の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験(整理番号: 7 3 6)

治験実施計画書付録等の変更に基づき、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18. バイエル薬品㈱の依頼によるバイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験(整理番号:10737)

製造販売後臨床試験実施計画書別紙2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19. 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:73 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。

審査結果:承認

議題20. アッヴィ(同)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)

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。

審查結果:承認

議題21. MSD(㈱の依頼によるシスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期の EV+ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較(整理番号:744)

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、添付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. ファイザー㈱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 の第Ⅲ相試験(整理番号:745)

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. グラクソ・スミスクライン㈱の依頼による胆汁うっ滞性そう 痒症を有する原発性胆汁性胆管炎患者に対する linerixibat の有効性及び 安全性を検討する 2 パート、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、多施 設共同、第 Π 相試験(整理番号:749)

同意説明文書の変更に基づき、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 2.4. 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 NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第 II相試験(整理番号:7.5.0)

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。

審查結果:承認

議題 2 5. MSD㈱の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の 第Ⅲ相試験(整理番号: 7 5 3)

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 6. MSD㈱の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A の第Ⅲ相試験(整理番号: 7 5 9)

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。

治験薬概要書、添付文書、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27.日本イーライリリー㈱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LY2835219の第Ⅱ/Ⅲ相試験(整理番号:761)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。

審查結果:承認

議題28. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン(同)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(整理番号:766)

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、eCOA、補償について説明した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29.アストラゼネカ(株)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、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の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験(整理番号:771)

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

被験者用リーフレットの作成に基づき、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:修正の上承認

議題30.ファイザー㈱の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたエ

ルラナタマブ (PF-06863135) の第3相試験 (整理番号:773) 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。

審查結果:承認

議題31. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第3相試験(整理番号:774)

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、治験実施計画書別紙の変更に基づき、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. (治験国内管理人) Fortrea Japan(株)の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験(整理番号:775)

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。

科学的知見文書、治験実施計画書別添、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。

審查結果:承認

議題33. MSD (株)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と MK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験(整理番号:776) 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、添付文書、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34. 日本イーライリリー(株)の依頼によるハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患者を対象としたLY2835219の第Ⅲ相試験

(整理番号:777)

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。

審查結果:承認

議題35. (治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ(同)の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM) 患者を対象に ION682884 の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第Ⅲ相、国際共同試験(整理番号:778)

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。

審査結果:承認

議題36.【医師主導治験】小川 法良医師の依頼による副腎皮質ステロイドに抵抗性の成人発症スチル病(AOSD)患者に対する5-アミノレブリン酸塩酸塩/クエン酸第一鉄ナトリウム (5-ALA-HCI/SFC) の第 II 相医師主導、ランダム化二重盲検並行群間比較試験(整理番号:779)

治験実施計画書(別紙6含む)、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。

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。

審査結果:承認

議題37. (治験国内管理人) サイオネス・ヘルス・クリニカル (株)の依頼による IgA 腎症の治療における sibeprenlimab の第Ⅲ相試験 (整理番号:781)

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38.(治験国内管理人)シミック (株)の依頼による日本人のスチル病 (SJIA 及び AOSD) 患者を対象とした anakinra の第Ⅲ相試験 (整理番

号:782)

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39.【医師主導治験】小野 孝明医師の依頼による慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時の TM5614 の有効性を検証する第III相試験(整理番号:783)

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。

審查結果:承認

議題40. グラクソ・スミスクライン (株)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 (整理番号:784) 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41.【医師主導治験】小川 法良医師の依頼による副腎皮質ステロイドに抵抗性の成人発症スチル病(AOSD)患者に対する5-アミノレブリン酸塩酸塩/ クエン酸第一鉄ナトリウム(5-ALA-HCl/SFC)の 第Ⅲ相医師主導、継続投与試験(整理番号:785)

治験実施計画書(別紙6含む)、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。

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。

審査結果:承認

議題42. MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験(整理番号:790)

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、添付文書、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。

審查結果:承認

議題 43. 杏林製薬(株)の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象とした efzofitimod の第III相臨床試験(整理番号:791)

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。

添付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44. アストラゼネカ(株)の依頼による増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験(整理番号:792)

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. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による円形脱 毛症患者を対象とした、デュークラバシチニブ (BMS-986165) の臨床的 有効性及び安全性を評価する、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プ ラセボ対照、並行群間、第 II 相試験(整理番号: 793)

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. ヤンセンファーマ(株)の依頼によるクローン病患者を対象と する JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験(整理番号:794)

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。

審查結果:承認

議題47. ヤンセンファーマ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象

とする JNJ-78934804 の後期第 II 相試験 (整理番号: 7 9 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。

目標とする被験者数の変更に基づき、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48.【医師主導治験】田村 啓多医師の依頼による PD-1/PD-L1 阻 害剤抵抗性の進行性尿路上皮癌を対象とした経口がんワクチン B440 の安全性および有効性を評価する非盲検単群試験(整理番号:796)

治験実施計画書別紙1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49. Bio-Thera Solutions,Ltd.の依頼による尋常性乾癬患者を対象 としたBAT2306の第3相試験(整理番号:798)

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50. (治験国内管理人) 協和キリン(株)の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG 451 単剤療法の第Ⅲ相試験

(整理番号:799)

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51.(治験国内管理人)協和キリン(株)の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG 451の第Ⅲ相試験(整理番号:800)

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 2. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による症候性 非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした

mavacamten の第3相試験(整理番号:801)

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。

治験薬概要書、治験実施計画書別紙、目標とする被験者数等の変更に基づき、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53. 中外製薬(株)の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象とした,オビヌツズマブの多施設共同,プラセボ対照,ランダム化,二重盲検第Ⅲ相臨床試験(整理番号:803)

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(別紙2含む)、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。

審查結果:承認

議題54. MSD㈱の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患 者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン (EV) と ペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験 (整理番号:804)

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、添付文書、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55. 日本イーライリリー㈱の依頼による円形脱毛症を有する小児 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: 806)

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 6. MSD㈱の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験(整理番号:8 0 7)

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 7. ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による製品規格に 適合しない IDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大ア クセス試験 (EAP) (整理番号:808)

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 8. 日本ベーリンガーインゲルハイム㈱の依頼による第 I 相試験 (整理番号: 8 0 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。

審查結果:承認

議題59. 中外製薬㈱の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第Ⅲ相試験(整理番号:810)

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。

治験実施計画書別紙 2 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60. アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDato-Dxdとデュルバルマブ及びカルボプラチンを併用する第III相試験(整理番号:811)

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。

審查結果:承認

議題61.【医師主導治験】安田 日出夫医師の依頼によるネフローゼ型 膜性腎症に対するリツキシマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安 全性 を検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験 (整理番号:813)

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62.(治験国内管理人)シミック㈱の依頼による日本人成人及び小児を対象とした磁気共鳴画像法(MRI)におけるgadopiclenolの有効性及び安全性を評価する第III相試験(整理番号:814)治験実施計画書別紙、目標とする被験者数の変更に基づき、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63. アストラゼネカ㈱の依頼による全身性エリテマトーデスを有する成人患者を対象にアニフロルマブ皮下投与の有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験(整理番号:815)

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。

審查結果:承認

議題64. 協和キリン㈱(治験国内管理人)の依頼による成人及び青少年 アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第Ⅲ相試験(整理番号:816)

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 5. 大原薬品工業㈱の依頼による HCV・HBV 又は NASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第 II 相)(整理番号:817)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。

審查結果:承認

議題66.【医師主導治験】鷲山 直己医師の依頼による経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験(整理番号:818)

治験実施計画書別紙1、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。

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。

審查結果:承認

議題67. ヤンセンファーマ㈱の依頼による中等症から重症の活動期の 潰瘍性大腸炎の治療としてのJNJ-77242113の有効性及び安全性評価を 目的とした第2b相,多施設共同,ランダム化,プラセボ対照,用量設定 試験(整理番号:820)

治験薬服用方法のガイドの変更に基づき、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。

審查結果:承認

議題 6 8. ファイザー㈱の依頼による尋常性白斑患者を対象とした PF-06651600(リトレシチニブ)の第Ⅲ相試験(整理番号:822)

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。

審查結果:承認

議題69. アッヴィ(同)の依頼によるABT-494 (Upadacitinib) の二重 盲検試験(整理番号:823)

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 70. ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の活動性シェーグレン症 候群における BMS-986165 の第 3 相試験(整理番号: 824)

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 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)
- ② ブリストル・マイヤーズスクイブ(株の依頼による BMS-986165 の第 Ⅱ 相試験(整理番号:683)

特記事項なし