2024年度 第4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	2024年7月4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、安田日出夫、藤澤朋幸、白井直人、山下美保、見野靖晃、加藤伸
	也、森下俊一、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.中外製薬(株)の依頼による第I相試験(整理番号:837)
な議論の概要	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:承認
	議題2. アッヴィ(同)の依頼による活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被
	験者を対象としたlutikizumabの第Ⅱ相試験(整理番号:838)
	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3. 武田薬品工業(株)の依頼による中等症から重症の活動期クロー
	ン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b
	相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量
	設定試験(整理番号:839)
	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(株)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)
	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2.ファイザー(株)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:69
	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3. ノボ ノルディスク ファーマ(株)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4. ファイザー(株)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 5. ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)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)

治験実施計画書、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6. アストラゼネカ(株)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し た。

審查結果:承認

議題7. ファイザー(株)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(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: 7 2 8) 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8. ノバルティスファーマ(株)の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験(整理番号: 736)

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。

治験製品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9. バイエル薬品(株)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 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。

審査結果:承認

議題 1 0. ノボ ノルディスク ファーマ(株)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 3 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11. MSD(株)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)

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

議題12. ファイザー(株)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 13. ノボ ノルディスク ファーマ(株)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:750)

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. MSD(株)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:753)

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15. MSD(株)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:759)

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16. (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。

議題17.ファイザー(株)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。

レターの発行、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18. 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。

審査結果:承認

議題19. (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。

治験薬概要書、治験実施計画書の変更に基づき、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20. 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)

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。

議題21. 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。

審査結果:承認

議題22. (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 Π 相、国際共同試験(整理番号:778)

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. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による特発性肺 線維症患者を対象とした BI 1015550 の第Ⅲ相試験(整理番号:78 8)

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24. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による進行性線 維化を伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI 1015550 の第Ⅲ相試験 (整理番号:789)

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25. 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。

審査結果:承認

議題26. 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。

審査結果:承認

議題27. 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28. 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。

治験費用負担範囲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。

審査結果:承認

議題29. 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:795)

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。

治験費用負担範囲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。

議題30.【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:79 6)

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。

審査結果: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。

審査結果:承認

議題32. 大塚メディカルデバイス (株)の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験(整理番号:802)

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33.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。

審査結果:承認

議題34. MSD(株)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35. 日本イーライリリー(株)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36. MSD(株)の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験(整理番号:8 07)

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37. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)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38.日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による第 I 相試験 (整理番号:809)

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39. 中外製薬(株)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。

審査結果:承認

議題40. アストラゼネカ(株)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)

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41.【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。

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42. (治験国内管理人) シミック(株)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、同意説明文書、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43.アストラゼネカ(株)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)

治験分担医師の変更に基づき、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. 大原薬品工業(株)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)治験実施計画書、被験者募集の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。

審査結果:承認

議題45. ヤンセンファーマ(株)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)

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.ファイザー(株)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。

治験実施計画書(別紙含む)、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。

審査結果:承認

議題47. 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48. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)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

議題49. (治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ(同)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)

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. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験(整理番号:833)

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 1. ヤンセンファーマ(株)の依頼による抗CD38抗体及びレナリドミドを含む $1\sim4$ ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab及びポマリドミドの併用療法(Tal-P)、talquetamab及びteclistamabの併用療法(Tal-Tec)、並びに治験責任(分担)医師が選択するエロツズマブ、ポマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法(EPd)又はポマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法(PVd)を比較する第3相ランダム化試験(整理番号:835)

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。

審査結果:承認

議題 5 2. KMバイオロジクス(株)の依頼によるCIDP及びMMN患者を 対象としたGGLの第Ⅲ相試験(整理番号: 8 3 6)

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

【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 (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)

特記事項なし