2023年03月度 倉敷中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 2023年03月20日 月曜日 16時30分 ~ 17時30分

開催場所: 院内第5会議室

出席者: 亀井信二、上田恭典、加藤晴美、横山俊秀、

髙柳和伸、後藤溶子、中村育雄(非専門委員)、馬越修(非専門委員)、

梶谷浩一(外部委員)、赤木孝夫(外部委員)

議題及び審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)

治験契約番号: 第 662 号

治験課題名: 治験国内管理人パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるREGN2810の第1相試験

一般名: cemiplimab

治験依頼者名: パレクセル・インターナショナル株式会社

開発の相: 第 I 相 対象疾患: 進行がん

審議概要: ・当院で発生した重篤な副作用について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議し

た。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 697 号

治験課題名: アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈す

る患者を対象としたラブリズマブの第III相試験

一般名: ラブリズマブ

治験依頼者名: アレクシオンファーマ合同会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 造血幹細胞移植後の血栓性微小血管症(HSCT-TMA)

審議概要: 当院で発生した重篤な有害事象及び当院で発生した重篤な副作用について、引き続き治験実施することの

妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 708 号 治験課題名: AMJ-504国内治験

一般名: 未定(治験機器名:AMJ-504)

治験依頼者名: アボットメディカルジャパン合同会社

開発の相: 医療機器治験 対象疾患: 三尖弁閉鎖不全症

審議概要: ・当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

・当該治験機器で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議し

7こ。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 709 号

治験課題名: MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験

一般名:ペムブロリズマブ治験依頼者名:MSD株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 非小細胞肺癌

・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性に

ついて審議した。

審議結果: 承認

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月27日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 710 号

治験課題名: 非弁膜症性心房細動患者の塞栓症予防におけるBSI017Wの比較試験

一般名: BSI017W

ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社 治験依頼者名:

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 非弁膜症性心房細動

審議概要:

・当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。・当該治験機器に関係する研究報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

묶 第 治験契約番号: 718

小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験 治験課題名:

一般名:

小野薬品工業株式会社 治験依頼者名:

第1相試験 開発の相:

対象疾患:

・当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議概要:

・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議し

・説明・同意文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 묶 第 723

治験課題名: 生体弁置換術後の抗凝固療法における直接経口抗凝固薬エドキサバンの有効性および安全性に関する多

施設共同無作為化比較試験

エドキサバン 一般名: 自ら治験を実施する者: 小宮 達彦

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 生体弁置換術施行予定の患者

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議概要:

審議結果: 承認

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月27日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 묶 726

治験課題名: 心房細動患者を対象としたAMJ-505左心耳閉鎖システムと非ビタミンK拮抗経口抗凝固薬を比較する無作為

化比較対照臨床試験

未定(治験機器名:AMI-505) 一般名:

アボットメディカルジャパン合同会社 治験依頼者名:

第Ⅲ相 開発の相:

対象疾患: 非弁膜症性心房細動

・当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議概要:

・当該治験機器で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議し

た。

承認 審議結果:

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月7日実施:承認)が報告された。 **治験契約番号**: 第 622 号

治験課題名: 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小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相

試験

一般名: ニボルマブ、イピリムマブ

治験依頼者名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 再発非小細胞肺癌

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 627 号

治験課題名: クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験

一般名: Durvalumab

治験依頼者名: クリニペース株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 非小細胞肺癌

た。

・治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性

について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 641 号

治験課題名: ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験

一般名: ニボルマブ(Nivolumab) 治験依頼者名: 小野薬品工業株式会社

開発の相: 第Ⅲ相試験 対象疾患: 胃がん

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月27日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 659 号

治験課題名: 糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験

一般名: Bardoxolone methyl 治験依頼者名: 協和キリン株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 糖尿病性腎臓病

審議概要:

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 682 号

治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験

一般名: アテゾリズマブ 治験依頼者名: 中外製薬株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 非小細胞肺癌

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性につ

いて審議した。

審議結果: 承認

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月24日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 690 号

治験課題名: 小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験

一般名: ニボルマブ及びイピリムマブ 治験依頼者名: 小野薬品工業株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 結腸・直腸がん

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月20日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 692 号

治験課題名: (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

一般名: BGB-A317

治験依頼者名: (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社

開発の相: Ⅲ相

対象疾患: 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

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 694 号

治験課題名: 再発 / 難治性骨髄線維症患者を対象に navitoclax とルキソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利

用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第 III 相試験(TRANSFORM-2)

一般名: Navitoclax

治験依頼者名: アッヴィ合同会社

開発の相: 第Ⅲ相 対象疾患: 骨髄線維症

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 698 号

治験課題名: ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による幹細胞移植非適応の未治

療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験

一般名:

治験依頼者名: ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: マントル細胞リンパ腫

ついて審議した。

・説明・同意文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 703 号

治験課題名: 未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ (MEDI4736)療法の多施設共

同単群第II相試験

一般名: デュルバルマブ

自ら治験を実施する者: 横山 俊秀

開発の相: 第Ⅱ相

対象疾患: 未治療進展型小細胞肺癌

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

治験契約番号: 第 707 号

治験課題名: ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3相臨床試験

一般名:

CSLベーリング株式会社 治験依頼者名:

開発の相: 第3相

対象疾患: 急性冠症候群(ACS)

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議概要:

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 713 문

特発性肺線維症患者におけるPRM-151の有効性及び安全性を評価するための第III相無作為化二重盲検プ 治験課題名:

ラセボ対照比較試験

一般名: 組換えヒトペントラキシン-2 F. ホフマン・ラ・ロシュ社 治験依頼者名:

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 特発性肺線維症

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議概要:

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 문 715

治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたRO7030816の第 I 相臨床試

mosunetuzumab、トシリズマブ(遺伝子組換え) 一般名:

治験依頼者名: 中外製薬株式会社

開発の相: 第Ⅰ相

対象疾患: 再発/難治性の濾胞性リンパ腫

・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議し 審議概要:

・治験薬概要書(英語版)、(日本語版)の変更、治験薬概要書(日本語版)補遺の追加について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

묶 治験契約番号: 第 719

治験課題名: ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血

病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験

一般名: アシミニブ塩酸塩

治験依頼者名: ノバルティス ファーマ株式会社

開発の相: 第III相

対象疾患: 慢性骨髓性白血病

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 審議概要:

治験契約番号: 第 722 号

治験課題名: BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニ

ブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第11相臨床試験(医

師主導治験)

一般名: エンコラフェニブ/ビニメチニブ

自ら治験を実施する者: 横田 満 開発の相: 第Ⅱ相

対象疾患: 切除可能大腸癌

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 724 号

治験課題名: 特発性肺線維症(IPF)患者を対象としたPRM-151の長期投与時の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相非

盲検延長試験

一般名: 組換えヒトペントラキシン-2治験依頼者名: F. ホフマン・ラ・ロシュ社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 特発性肺線維症

審議概要:

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 725 号

治験課題名: 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, エヌトレクチニブ,

Pralsetinibの第Ⅰ/Ⅲ相試験

一般名: アレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinib

治験依頼者名: 中外製薬株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 非小細胞肺がん

審議概要: ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議し

た。

・説明・同意文書(3種)の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 727 号

治験課題名: 再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたヒト化GPRC5D×CD3二重特異性抗体talquetamabの第1

/2相、first-in-human、非盲検、用量漸増試験

一般名: talquetamab

治験依頼者名: ヤンセンファーマ株式会社

開発の相: 第1/2相

対象疾患: 再発又は難治性の多発性骨髄腫患者

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

治験契約番号: 第 728 号

治験課題名: 第一三共株式会社の依頼による U3-1402の第Ⅲ相試験

一般名: パトリツマブ デルクステカン

治験依頼者名: 第一三共株式会社

開発の相: 第III 相試験 対象疾患: 非小細胞肺癌

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性につ

いて審議した。

審議結果: 承認

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月20日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 729 号

治験課題名: オシメルチニブ及び化学療法後に進行したEGFR遺伝子変異陽性進行又は転移性非小細胞肺癌患者にお

けるラゼルチニブ併用投与時のアミバンタマブ皮下投与とアミバンタマブ静脈内投与とを比較する、第3相、

非盲検,ランダム化試験

一般名: アミバンタマブ

治験依頼者名: ヤンセンファーマ株式会社

開発の相: 第3相

対象疾患: EGFR 遺伝子変異陽性局所進行又は転移性NSCLC

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 730 号

治験課題名: 再発小細胞肺癌患者を対象とした、アムルビシンとデュルバルマブ (MEDI4736) 併用療法の有効性及び安全

性を検討する国内第II相治験

一般名: デュルバルマブ 自ら治験を実施する者: 横山 俊秀

開発の相: 第Ⅱ相

対象疾患: 再発小細胞肺癌

審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 700 号

治験課題名: 大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたTS-071(ルセオグリフロジン)の第Ⅲ相試

験

一般名: ルセオグリフロジン 治験依頼者名: 大正製薬株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 小児2型糖尿病

審議概要: サンキューレター(患者さんへのお礼レター)に関する資料の追加について、引き続き治験実施することの妥

当性について審議した。

治験契約番号: 第 712 号

治験課題名: MSD株式会社の依頼によるMK-3475の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象とした多施設共同非盲検

第Ⅲ相継続試験

一般名: MK-3475

治験依頼者名: MSD株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 進行固形がん患者

審議概要: 治験実施計画書(英語版)、(日本語版)、説明・同意文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当

性について審議した。

審議結果: 承認

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月20日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 714 号

治験課題名: アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅲ相試験

一般名: Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399)

治験依頼者名: アッヴィ合同会社

開発の相: III

対象疾患: 非扁平上皮非小細胞肺癌

審議概要: 治験実施計画書(英語版)、(日本語版)、説明・同意文書(5種)、治験参加カードの変更について、引き続き

治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 701 号

治験課題名: ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験

一般名: CTL019

治験依頼者名: ノバルティスファーマ株式会社

開発の相: **Ⅲ**b

対象疾患: ALL、DLBCL

審議概要: 治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 702 号

治験課題名: IR-142の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験

一般名: JR-142

治験依頼者名: JCRファーマ株式会社

開発の相: 第Ⅱ相試験

対象疾患: 小児成長ホルモン分泌不全性低身長

審議概要: 治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 716 号

治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたRO7499790(Pralsetinib)の第II相試験

一般名: Pralsetinib

治験依頼者名: 中外製薬株式会社

開発の相: 第Ⅱ相

対象疾患: 非小細胞肺がん

審議概要: 治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

治験契約番号: 第 652 号

治験課題名: 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib (リツキシマブ併用)の有効性及び

安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験: CHRONOS-3

一般名: copanlisib

治験依頼者名: バイエル薬品株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月13日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 717 号

治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたRO7499790(Pralsetinib)の第Ⅲ相試験

一般名: Pralsetinib

治験依頼者名: 中外製薬株式会社

開発の相: 第Ⅲ相

対象疾患: 非小細胞肺がん

報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2023年2月7日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 693 号

治験課題名: 骨髄線維症患者を対象にNavitoclaxとルキソリチニブの併用投与とルキソリチニブの単剤投与を比較する無

作為化二重盲検プラセボ対照第III相試験

一般名: Navitoclax

治験依頼者名: アッヴィ合同会社

開発の相: 第Ⅲ相 対象疾患: 骨髄線維症

報告概要: 治験終了報告を確認した。