2019年8月 三重大学医学部附属病院医薬品等受託研究審査委員会会議の記録の概要

日 時 2019年 8月21日(水) 16時30分~17時30分 場 所 病態医科学研究棟 大会議室

出席者 竹内 万彦、山中 恵一、土肥 薫、大井 正貴、山口 素子、西川 政勝、小瀬古 隆、三澤 雅子、 林 俊夫、手塚 和男、清水 真、岩﨑 恭彦 欠席者 水野 英昭、垣東 英史、向原 里佳

I 新規審議事項

- 1. 2019年度の治験の新規受入の可否について
 - (1) (受付番号: A-2019-332) アストラゼネカ株式会社の依頼による「乳癌患者を対象とした capivasertib の第Ⅲ相試験」
 - (2)(受付番号: A-2019-333) セルジーン株式会社の依頼による「掌蹠膿疱症患者を対象とした第2相試験」

【審議結果】

治験依頼者より治験依頼書が提出された。治験を実施することの妥当性について審議され、(1)は説明文書・同意文書を修正することとして、(2)は特に問題なしとして承認された。

[委員が責任・分担医師及び治験協力者として行われている研究課題、利益相反状態にある企業から依頼の研究課題及びみえ治験医療ネットを介した研究課題については、該当する委員自身は審議及び 採決には参加していない。]

- Ⅱ 治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項
 - (1)(受付番号: A2518203) サンファーマ株式会社の依頼による「中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験」 7月25日 審議(安全性情報)《重篤》
 - (2)(受付番号: A2614230) ゼリア新薬工業株式会社の依頼による「子宮頸癌を対象とした Z-100 の第Ⅲ相試験」 7月 16日 審議(本院有害事象)《第3報 2018年6月18日発現》7月 23日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加、『1名』の削除》
 - (3) (受付番号:A2763236) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「(原題) A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis (邦題) 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 Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験」
 - 7月10日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 7月25日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 7月14日審議(本院有害事象)《第1報 2019年7月13日発現》
 - 7月17日審議(本院有害事象)《第2報 2019年7月12日発現(発現日変更)》
 - 7月19日 審議(本院有害事象)《第3報 2019年7月12日発現》

(4)(受付番号: A2804252) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による「早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲ相試験 |

7月2日審議(安全性情報)《重篤》

7月10日審議(安全性情報)《重篤》

7月19日審議(安全性情報)《年次報告》

(5)(受付番号: A2802253) 小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がんに対する多施設共同無作為 化非盲検試験」

7月 5日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂について》

(6) (受付番号: A2802256) 中外製薬株式会社の依頼による「乳癌患者を対象とした MPDL3280A (アテゾリズマブ) の第Ⅲ相 試験 |

7月26日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 国内追加事項、治験実施計画書 国内追加事項 別紙1、説明文書・同意文書、補償の概要 医療機関用/患者さん用を改訂、治験実施期間の変更、治験 に係る経費について契約書に明記、保険期間を更新》

7月24日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(7)(受付番号: A2802257)(治験国内管理人)エイツーヘルスケア株式会社の依頼による「CD20 陽性 B 細胞性非ホジキンリンパ腫(NHL)を有する患者を対象とした ABP798 の有効性、安全性及び免疫原性をリツキシマブとの比較において評価する無作為化、二重盲検試験」

7月26日 迅速審査(実施計画変更)《記録等の保存期間を変更、記録等の保存に伴い発生する費用について覚書に明記》

- (8) (受付番号: A2814258) アッヴィ合同会社の依頼による「卵巣癌を対象とした国際共同第Ⅲ相試験」 7月29日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》
- (9) (受付番号: A2818261) **日本イーライリリー株式会社の依頼による「LY3074828 の第 II 相試験」** 7月 10日 報告《治験の終了について》
- (10)(受付番号: A2863263) EA ファーマ株式会社の依頼による「中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした E6007 の臨床第2相, プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験」

7月18日審議(安全性情報)《重篤》

7月26日 審議(安全性情報)《年次報告》

(11) (受付番号: A(S)2902268) タカラバイオ株式会社の依頼による「再発又は難治性の CD19 陽性 B 細胞性急性リンパ芽球性白血病患者を対象とした TBI-1501 の多施設共同第 I/II 相臨床試験」

7月30日審議(安全性情報)《重篤》

7月30日審議(安全性情報)《重篤》

(12)(受付番号: A2914271) 中外製薬株式会社の依頼による「初発のステージ III 期又は IV 期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第 III 相多施設共同ランダム化試験」

7月26日審議(安全性情報)《措置報告等》

(13)(受付番号: A2919272) バイエル薬品株式会社の依頼による「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」

7月22日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》

7月11日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月30日審議(安全性情報)《重篤》

7月30日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(14)(受付番号: A2918274) アッヴィ合同会社の依頼による「関節症性乾癬患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験」7月 9日 審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(15)(受付番号: A2918275) アッヴィ合同会社の依頼による「関節症性乾癬患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験」7月9日審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

- (16)(受付番号: A2956276) **塩野義製薬株式会社の依頼による「院内肺炎患者を対象とした S−649266 の第Ⅲ相試験」** 7月12日 報告《治験の終了について》
- (17)(受付番号: A2903277) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による「非アルコール性肝炎(NASH)に対する Selonsertib の第3相試験」

7月 2日 報告《治験の終了について》

(18) (受付番号: A2904279) 中外製薬株式会社の依頼による「前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験」

7月2日報告《治験実施計画書別紙の改訂について》

- (19)(受付番号: A2959280) 大塚製薬株式会社の依頼による「過剰な体液貯留を有する小児心不全患者を対象としてトルバプタンの有効性,安全性,薬物動態,及び薬力学的作用を検討する多施設共同,非盲検,用量検討試験」 7月19日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (20)(受付番号: A2912282) 第一三共株式会社の依頼による「第 I 相試験」7月9日審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日、説明文書・同意文書を改訂》
- (21)(受付番号: A2918284) アッヴィ合同会社の依頼による「壊疽性膿皮症による活動性潰瘍を有する日本人被験者を対象としてアダリムマブの有効性及び安全性を検討する第 III 相,多施設共同,非盲検,単群試験」

7月 9日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(22)(受付番号: A2913285) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による「変形性関節症患者を対象とした MT-5547 第Ⅱ/Ⅲ相試験」

7月25日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》

7月25日審議(安全性情報)《重篤》

7月10日 審議(本院有害事象)《第3報 2018年8月25日発現》

7月12日 審議(本院有害事象)《第4報 2018年8月25日発現》

(23)(受付番号: A2920286) 千寿製薬株式会社の依頼による「加齢黄斑変性症を対象とした SJP-0133 の第Ⅲ相試験」

7月11日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》

7月 2日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(24)(受付番号: A2903287) アストラゼネカ株式会社の依頼による「進行肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとト

レメリムマブの第Ⅲ相試験」

7月24日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

- (25)(受付番号: A2916288) **久光製薬株式会社の依頼による「小児がん患者を対象とした HFT-290 の第Ⅲ相試験」** 7月17日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (26)(受付番号: A2971289) **持田製薬株式会社の依頼による「活動期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 の第** II/Ⅲ相試験 |

7月 5日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ》

7月24日審議(安全性情報)《重篤》

7月11日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(27)(受付番号: A2971290) **持田製薬株式会社の依頼による「寛解期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 の第** II/Ⅲ相試験 |

7月 5日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ》

7月24日審議(安全性情報)《重篤》

7月11日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(28)(受付番号: A2918291) ユーシービージャパン株式会社の依頼による「尋常性乾癬を対象とした UCB4940 の有効性、 安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第 III 相試験」

7月19日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日を改訂》

7月17日審議(安全性情報)《重篤》

7月25日 報告《保険期間の更新について》

(29) (受付番号: A3063292) フェリング・ファーマ株式会社の依頼による「A Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects 軽症~中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE 999315 を 8 週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第 III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験」

7月16日審議(安全性情報)《年次報告 等》

7月11日 報告《CONTACT LIST の改訂について》

(30)(受付番号: A3019293) 中外製薬株式会社の依頼による「腎摘除後の再発リスクが高い腎細胞癌患者を対象とした術 後補助療法としての ATEZOLIZUMAB (抗 PD-L1 抗体) を評価する第 III 相多施設共同ランダム化プラセボ対照二重盲 検試験!

7月30日 審議(実施計画変更)《Note to Fileを作成》

7月30日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(31)(受付番号: A3061295) アストラゼネカ株式会社の依頼による「慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozin の第Ⅲ 相試験」

7月29日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月29日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(32)(受付番号: A3063296) 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導入療法試験」

7月29日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

7月9日審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(33)(受付番号: A3063297) 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」

7月29日審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

7月 9日 審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(34)(受付番号: A3063298) アッヴィ合同会社の依頼による「生物学的製剤が奏効しなかった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 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」

7月29日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

7月9日審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(35)(受付番号: A3063299) アッヴィ合同会社の依頼による「M16-067 試験又はM16-065 試験の導入療法で改善した潰瘍 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!

7月29日審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

7月 9日 審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(36)(受付番号: A3018301) 日本イーライリリー株式会社の依頼による「LY3074828の第Ⅲ相試験」

7月8日審議(安全性情報)《重篤》

7月22日審議(安全性情報)《重篤》

(37)(受付番号: A3063302) 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クローン病患者を対象 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 II/III 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ及び実薬 対照, 並行群間比較, 多施設共同試験」

7月11日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月26日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(38)(受付番号: A3063304) 日本イーライリリー株式会社の依頼による「従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から 重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験 |

7月24日 審議(実施計画変更)《被験者の募集の手順に関する資料を作成》

7月10日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月24日 審議(安全性情報)《重篤》

(39)(受付番号: A3063305) 日本イーライリリー株式会社の依頼による「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 LY3074828 の第Ⅲ相試験」

7月10日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月24日審議(安全性情報)《重篤》

(40)(受付番号: A3002306) 中外製薬株式会社の依頼による「ポラツズマブ ベドチンの第Ⅱ相臨床試験」

7月 5日 審議(実施計画変更) 《添付文書を改訂》

7月25日 審議(本院有害事象)《第1報 2019年6月10日発現》

7月25日審議(本院有害事象)《第1報 2019年6月12日発現》

(41)(受付番号:A3018307) レオ ファーマ株式会社の依頼による「全身療法が適用となる中等症から重症のアトピー性皮膚炎(AD)を有する青少年被験者における tralokinumab 単剤療法の有効性、安全性、および忍容性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間多施設共同試験-ECZTRA 6 (ECZema TRAlokinumab trial no.6)」

7月3日審議(安全性情報)《重篤》

7月8日審議(安全性情報)《重篤》

7月29日審議(安全性情報)《重篤》

7月 9日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(42)(受付番号: A3018308) ユーシービージャパン株式会社の依頼による「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」

7月17日審議(安全性情報)《重篤》

7月25日 報告《保険期間の更新について》

(43)(受付番号: A3018309) 協和キリン株式会社の依頼による「KHK4083 の第Ⅱ相試験」

7月22日審議(安全性情報)《重篤》

7月30日審議(安全性情報)《重篤》

(44)(受付番号: A3018310) 日本イーライリリー株式会社の依頼による「乾癬患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相長期 継続試験」

7月8日審議(安全性情報)《重篤》

7月22日審議(安全性情報)《重篤》

(45)(受付番号: A3018311) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「中等度から重度の局面型皮疹を有する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、多施設共同、プラセボ及び実薬対照、ランダム化二重盲検第Ⅲ相試験」

8月 1日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、治験実施計画書 別紙 英/日を改訂、搭乗者が持参している お薬について/The drug that passenger having、Subject Participation Card for Trip Abroad を作成》

8月 1日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(46)(受付番号: A3018312) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「中等度から重度の乾癬を有する日本人患者を対象に BMS-986165 の有効性及び安全性を検討する、非盲検、単一群、多施設共同第Ⅲ相試験」

7月30日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙を改訂》

8月 1日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(47) (受付番号: A3063314) 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」

7月 9日 審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(48)(受付番号: A3063315) 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」

7月9日審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(49)(受付番号: A3063316) 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 |

7月9日審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(50)(受付番号: A3014318) 武田薬品工業株式会社の依頼による「Niraparib-2002の第Ⅱ相試験」

7月 4日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月11日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月18日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月25日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(51)(受付番号: A3001319) アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による「慢性血栓塞栓性 肺高血圧症患者を対象としたマシテンタンの第 III 相試験」

7月24日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月26日 報告《治験実施計画書 分冊の改訂について》

(52)(受付番号: A3018321) 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「中等度から重度の急性期症状が認められる汎発型膿疱性乾癬(GPP) 患者を対象とした BI 655130 単回静脈内投与の有効性,安全性及び忍容性を評価する第 II 相多施設共同,二重盲検,ランダム化,プラセボ対照試験」

7月11日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日、説明文書・同意文書を改訂》

7月8日審議(安全性情報)《重篤》

7月23日審議(安全性情報)《重篤》

(53)(受付番号: A-2019-322) 中外製薬株式会社の依頼による「Gantenerumab の第Ⅱ相試験」

7月 9日 審議(安全性情報)《重篤》

7月25日審議(安全性情報)《重篤》

(54)(受付番号: A-2019-324) 武田薬品工業株式会社の依頼による「クローン病に伴う肛門周囲複雑瘻孔を有する患者を対象とした Cx601 の第3 相試験」

7月31日 審議(実施計画変更)《被験者の募集の手順(広告等)に関する資料を作成》

7月12日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(55)(受付番号: A-2019-326) 株式会社 ID ファーマの依頼による「腰椎椎間板変性症患者(有症状)を対象とした、IDCT-001の安全性及び有効性を評価する、多施設共同、単回投与、2用量、Sham 投与対照二重盲検並行群間比較法による臨床第 I/II 相試験及び継続観察試験」

7月29日 迅速審査(実施計画変更)《被験者への支払いに関する資料を改訂》

7月 1日 報告《契約者職名変更に伴う契約書等の読み替え対応の依頼について》

(56)(受付番号: A-2019-329) 日本イーライリリー株式会社の依頼による「潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828 の第Ⅲ相試験」

7月25日 報告《IRB審査時の指摘に伴う説明文書・同意文書の修正について》

(57) (受付番号: A-2019-330) セルジーン株式会社の依頼による「A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS 日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相

多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験」

7月31日 報告《IRB審査時の指摘に伴う説明文書・同意文書の修正について》

【審議結果】

• 実施計画変更

治験依頼者および治験責任医師より治験に関する変更申請書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

• 安全性情報

治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出された。治験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要であるとの見解が示されている。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

• 本院有害事象

治験責任医師より重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[委員が責任・分担医師及び治験協力者として行われている研究課題、利益相反状態にある企業から依頼の研究課題及びみえ治験医療ネットを介した研究課題については、該当する委員自身は審議及び 採決には参加していない。]

Ⅲ 医師主導治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1)(受付番号: F2602008) **影山 愼一の依頼による「化学療法剤投与による前処置後の NY-ESO-1 抗原特異的 TCR 遺伝子導入** T リンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第 I 相医師主導治験」

6月14日 審議(監査結果報告) 《2019年5月14日、5月15日実施の監査報告》

(2) (受付番号: F2816011) 豊田 秀実の依頼による「小児急性リンパ性白血病の再発患者に対するボルテゾミブを含む多剤 併用化学療法の第 II 相試験 (医師主導治験)」

7月22日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月30日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(3)(受付番号: F3002013) **俵 功の依頼による「NY-ESO-1 抗原特異的 TCR 遺伝子導入 T リンパ球輸注による同種移植後** 再発難治性成人 T 細胞白血病リンパ腫を対象とした多施設共同臨床第 I 相医師主導治験」

7月30日 審議(実施計画変更)《治験の費用について、被験者募集広告を改訂、シクロホスファミド及びトシリズマ ブの取り扱いについてのレターを作成》

7月8日審議(安全性情報)《重篤》

7月30日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂について》

(4) (受付番号: F3002014) 石原 幹也の依頼による「難治性軟部肉腫に対する NY-ESO-1 抗原を標的としたワクチン併用 TCR 遺伝子改変 T 細胞輸注療法の多施設共同医師主導治験」

7月 5日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》

7月8日審議(安全性情報)《重篤》

【審議結果】

• 実施計画変更

治験責任医師(自ら治験を実施する者)より治験に関する変更申請書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

• 安全性情報

治験責任医師(自ら治験を実施する者)より安全性情報等に関する報告書が提出された。治験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要であるとの見解が示されている。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

・モニタリング・監査結果報告

治験責任医師(自ら治験を実施する者)よりモニタリング・監査結果報告書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[委員が責任・分担医師及び治験協力者として行われている研究課題、利益相反状態にある企業から依頼の研究課題及びみえ治験医療ネットを介した研究課題については、該当する委員自身は審議及び 採決には参加していない。]

IV 製造販売後臨床試験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1) (受付番号: B2920032) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による「視力障害を伴う糖尿病黄斑浮腫を有する患者を 対象に、日本の通常診療で行われるラニビズマブ 0.5 mg 硝子体内注射を開始したその後の治療の有効性及び安全性を 検討する 24 か月の第 IV 相、非遮蔽、単群、多施設共同、前向き観察研究(MERCURY 研究)」

7月12日 迅速審査(実施計画変更)《製造販売後臨床試験分担医師『2名』の削除》

(2) (受付番号: B-2019-035) アッヴィ合同会社の依頼による「汎発型膿胞性乾癬又は乾癬性紅皮症の日本人患者を対象に risankizumab 皮下投与の2つの異なる用法・用量の有効性及び安全性を評価する第 III 相, ランダム化, 非盲検試験」

7月 9日 審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(3)(受付番号: B-2019-036) 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(LIMMITLESS 試験)」

7月 9日 審議(安全性情報)《重篤》

7月23日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

7月10日審議(本院有害事象)《第1報 2019年6月27日発現》

7月18日 審議(本院有害事象)《第2報 2019年6月27日発現》

【審議結果】

• 安全性情報

製造販売後臨床試験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出された。製造販売後臨床試験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要であるとの見解が示されている。製造販売後臨床試験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

· 本院有害事象

製造販売後臨床試験責任医師より重篤な有害事象に関する報告書が提出された。製造販売後臨床試験 を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。 [委員が責任・分担医師及び治験協力者として行われている研究課題、利益相反状態にある企業から依頼の研究課題及びみえ治験医療ネットを介した研究課題については、該当する委員自身は審議及び 採決には参加していない。]

- V 外部委託(「みえ治験医療ネット」を介する審議依頼)試験に関する審議・迅速審査報告・報告事項
 - (1) (受付番号 : 6064) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による「喘息患者を対象に QVM149 の安全性及び有効性を検討する試験」

7月 2日 報告《外部治験の終了について》

(2)(受付番号:6066) オリンパス RMS 株式会社の依頼による「膝関節軟骨欠損症患者を対象とした CCI(自家培養軟骨細胞) キットの有効性及び安全性に関する探索的臨床試験」

7月 9日 報告《代表取締役社長交代に伴う治験に関する契約の取り扱いについて》