

2020年2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 2020年 2月19日 (水)

16時30分～17時10分

場 所 病態医科学研究棟 大会議室

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

I 治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

- (1) (受付番号:A2474193) 小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-2745 後期第Ⅱ相／第Ⅲ相試験 全身麻酔を施行する手術患者におけるプロポフォールを対照とした多施設共同無作為化並行群間比較試験」
1月30日 報告《製造販売承認の取得及び文書の保存期間について》
- (2) (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」
1月14日 審議(安全性情報)《重篤》
1月27日 審議(安全性情報)《重篤》
- (3) (受付番号:A2671219) 藤本製薬株式会社の依頼による「セレンの補充を必要とする患者を対象とした FPF3400 の長期投与試験—多施設共同オープン試験—」
1月10日 報告《治験の終了について》
- (4) (受付番号:A2604223) MSD 株式会社の依頼による「アルツハイマー型認知症患者を対象とした MK-8931 の二重盲検比較試験及び二重盲検延長試験（第Ⅱ/Ⅲ相）」
1月28日 報告《被験薬の開発の中止及び文書の保存期間について》
- (5) (受付番号:A2620226) 帝人ファーマ株式会社の依頼による GGS の視神経炎を対象とした第Ⅲ相試験
1月17日 報告《製造販売承認の取得及び文書の保存期間について》
- (6) (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」
12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》
1月16日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
1月27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:A2856246) MSD 株式会社の依頼による「人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象とした MK-7625A の第Ⅲ相試験」
1月22日 報告《製造販売承認の取得及び文書の保存期間について》
- (8) (受付番号:A2819262) MSD 株式会社の依頼による「腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」
1月14日 報告《製造販売承認の取得及び文書の保存期間について》

- (9) (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」**
1月23日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書、説明文書・同意文書を改訂》
12月26日 審議(安全性情報)《重篤》
1月17日 審議(安全性情報)《重篤》
- (10) (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」**
1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》
- (11) (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」**
1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》
1月15日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
1月29日 審議(安全性情報)《重篤》
- (12) (受付番号:A2918274) **アヅ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」**
1月28日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、説明文書・同意文書を改訂》
1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
1月22日 審議(安全性情報)《重篤》
1月29日 審議(安全性情報)《重篤》
- (13) (受付番号:A2918275) **アヅ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」**
1月28日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、説明文書・同意文書を改訂》
1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
1月22日 審議(安全性情報)《重篤》
1月29日 審議(安全性情報)《重篤》
- (14) (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」**
1月30日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》
1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》
1月30日 報告《治験実施計画書 別添資料の改訂について》
- (15) (受付番号:A2913283) **タカラバイオ株式会社の依頼による「TBI-1301 の第 I / II 相試験」**
1月17日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (16) (受付番号:A2918284) **アヅ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」**
1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
1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》
1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》
- (17) (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」**
1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》

- (18) (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」
 1月29日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 Durvalumab/Tremelimumab、Summary of Product Characteristics、説明文書・同意文書、毒性管理ガイドライン 英/日を改訂》
 1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》
- (19) (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」
 1月27日 審議(安全性情報)《重篤》
- (20) (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」
 1月27日 審議(安全性情報)《重篤》
- (21) (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」
 1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》
 1月17日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施期間を変更》
 12月27日 報告《CONTACT LIST の改訂について》
- (22) (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」
 1月21日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (23) (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」
 1月27日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 1月16日 審議(本院有害事象)《第5報 2019年10月31日発現》
 2月4日 審議(本院有害事象)《第6報 2019年10月31日発現》
- (24) (受付番号: A3063296) アヅ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」
 1月29日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日を改訂》
 1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 1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》
 1月29日 審議(安全性情報)《重篤》
- (25) (受付番号: A3063297) アヅ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」
 1月29日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、説明文書・同意文書を改訂》
 1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1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》

1月29日 審議(安全性情報)《重篤》

- (26) (受付番号:A3063298) アヅ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」

1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1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》

1月29日 審議(安全性情報)《重篤》

- (27) (受付番号:A3063299) アヅ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」

1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1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》

1月29日 審議(安全性情報)《重篤》

- (28) (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」

12月25日 審議(安全性情報)《重篤》

1月14日 審議(安全性情報)《重篤》

1月21日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1月吉日 報告《契約署名者変更のお知らせについて》

- (29) (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」

12月26日 審議(安全性情報)《措置報告 等》

1月16日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1月28日 審議(安全性情報)《措置報告 等》

- (30) (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」

12月26日 審議(安全性情報)《重篤》

1月17日 審議(安全性情報)《重篤》

1月28日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1月吉日 報告《契約署名者変更のお知らせについて》

- (31) (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」

12月26日 審議(安全性情報)《重篤》

1月17日 審議(安全性情報)《重篤》

1月28日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1月吉日 報告《契約署名者変更のお知らせについて》

- (32) (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」

1月22日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》

1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》

- (33) (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)」
- 1月29日 審議(実施計画変更)《治験参加カード、被験者提供レターを改訂》
 - 1月6日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 1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》
 - 1月23日 報告《治験薬概要書に関する年次レビューについて》
- (34) (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」
- 1月8日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 1月17日 審議(安全性情報)《年次報告 等》
 - 1月31日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (35) (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」
- 1月7日 審議(安全性情報)《年次報告 等》
- (36) (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」
- 12月25日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 1月14日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 1月21日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 1月吉日 報告《契約署名者変更のお知らせについて》
- (37) (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」
- 1月7日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 1月15日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 1月23日 審議(安全性情報)《重篤》
- (38) (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」
- 1月31日 審議(実施計画変更)《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》
 - 1月7日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 1月15日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 1月23日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 1月31日 報告《メディカルモニターの変更について》
- (39) (受付番号: A3020313) 中外製薬株式会社の依頼による「糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたR06867461の第Ⅲ相試験」
- 12月26日 審議(安全性情報)《年次報告 等》
 - 1月17日 審議(安全性情報)《重篤》
- (40) (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」

- 1月29日 審議(実施計画変更)《被験者の募集手順に関する資料を作成》
- 1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 1月22日 審議(安全性情報)《重篤》
- 1月29日 審議(安全性情報)《重篤》
- (4 1) (受付番号:A3063315) **アヅ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」**
- 1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 1月22日 審議(安全性情報)《重篤》
- 1月29日 審議(安全性情報)《重篤》
- 1月14日 審議(本院有害事象)《第2報 2019年12月22日発現》
- (4 2) (受付番号:A3063316) **アヅ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」**
- 1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 1月22日 審議(安全性情報)《重篤》
- 1月29日 審議(安全性情報)《重篤》
- (4 3) (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」**
- 1月28日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂、治験薬概要書 補遺 英/日を作成》
- 12月27日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 1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》
- 1月16日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 1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》
- 1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》
- 1月10日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施期間を変更、治験実施計画書 別紙を改訂》
- (4 4) (受付番号:A3016320) **コーヴァンス・ジャパン株式会社の依頼による「定期的に輸血を受けていない成人ピルビン酸キナーゼ欠乏性貧血患者を対象として AG-348 の有効性及び安全性を検討する第3相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験」**
- 1月29日 審議(安全性情報)《重篤》
- (4 5) (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」**
- 1月9日 審議(実施計画変更)《被験者の募集手順(広告等)に関する資料を作成》
- 1月22日 審議(安全性情報)《重篤》
- 1月16日 報告《Protocol reference の改訂、治験契約書における治験依頼者の契約者役職名変更について》
- (4 6) (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」**
- 1月30日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 File note、同意説明補助資料を作成》
- 12月24日 審議(安全性情報)《重篤》
- 1月16日 審議(安全性情報)《重篤》
- 1月30日 審議(安全性情報)《重篤》
- (4 7) (受付番号:A-2019-323) **第一三共株式会社の依頼による「DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床第**

Ⅲ相試験

1月28日 審議(実施計画変更)《被験者への服薬指導資料を作成》

(48) (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

1月27日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書、治験製品概要書 英/日、治験製品概要書 補遺を改訂》

1月16日 審議(安全性情報)《重篤》

1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》

(49) (受付番号:A-2019-325) 中外製薬株式会社の依頼による「加齢黄斑変性患者を対象としたFaricimabの第III相試験

12月26日 審議(安全性情報)《年次報告 等》

1月17日 審議(安全性情報)《重篤》

(50) (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

1月23日 審議(安全性情報)《年次報告》

2月4日 迅速審査(実施計画変更)《目標症例数を変更》

(51) (受付番号:A-2019-327) アストラゼネカ株式会社の依頼による「局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第III相試験

1月29日 審議(実施計画変更)《毒性管理ガイドライン 英/日、説明文書・同意文書を改訂、治験実施計画書 誤訳読み替えレターを作成》

1月28日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(52) (受付番号:A-2019-328) アストラゼネカ株式会社の依頼による「肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第III相試験

1月28日 審議(実施計画変更)《毒性管理ガイドライン 英/日、説明文書・同意文書を改訂》

1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》

(53) (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

1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》

1月 吉日 報告《契約署名者変更のお知らせについて》

(54) (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

1月29日 審議(実施計画変更)《ポスターを作成》

1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》

1月16日 報告《代表取締役社長の交代に関する連絡について》

(55) (受付番号:A-2019-331) 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「汎発型膿疱性乾癬(GPP)患者を対象としたBI 655130の安全性及び有効性を評価する非盲検、長期延長試験

1月22日 審議(安全性情報)《重篤》

1月15日 報告《治験契約書における治験依頼者の契約者役職名変更について》

- (56) (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」
12月25日 審議(安全性情報)《年次報告 等》
1月22日 審議(安全性情報)《重篤》
- (57) (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」
12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》
1月8日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
1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》
1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》
1月23日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂、代表取締役社長の交代に関するご連絡について》
- (58) (受付番号:A-2019-334) ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による「インヒビターを保有する血友病A及びB患者を対象とした concizumab の予防治療における有効性及び安全性の検討」
1月17日 審議(安全性情報)《重篤》
- (59) (受付番号:A-2019-335) 協和キリン株式会社の依頼による「掌蹠膿疱症患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相試験」
1月8日 審議(安全性情報)《年次報告 等》
1月27日 審議(安全性情報)《重篤》
- (60) (受付番号:A-2019-336) 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潰瘍性大腸炎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2b/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験」
1月7日 審議(安全性情報)《措置報告 等》
1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》
1月31日 審議(安全性情報)《措置報告 等》
- (61) (受付番号:A-2019-337) EAファーマ株式会社の依頼による「潰瘍性大腸炎患者を対象としたAJM347の臨床前期第Ⅱ相試験」
1月28日 報告《治験の中止及び文書の保存期間について》
- (62) (受付番号:A-2019-338) 協和キリン株式会社の依頼による「早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした KW-3357 の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験」
1月29日 審議(実施計画変更)《治験責任医師を変更。治験分担医師『1名』の削除、『1名』の追加、説明文書・同意文書、治験参加カード、被験者募集手順に関する資料を改訂、保険外併用療養費の支給対象とはならない経費について契約書に明記》
1月21日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ》
- (63) (受付番号:A-2019-339) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による「中心静脈閉塞症を対象とした RTH258 の第Ⅲ相試験」
2月5日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》
2月5日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (64) (受付番号:A-2019-340) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「肺動脈性肺高血圧症を対象としたACT-064992D の第Ⅲ相臨床試験」
1月30日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂について》

【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。]

II 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：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）」**

1月20日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1月28日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1月27日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(2) (受付番号：F2913012) **中村 知樹の依頼による「びまん型腱滑膜巨細胞腫(色素性絨毛結節性滑膜炎)及び根治切除不能な限局型腱滑膜巨細胞腫(腱鞘巨細胞腫)患者に対するザルトプロフェンのプラセボ対照ランダム化二重盲検比較試験(第II相試験)」**

1月23日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(3) (受付番号：F-2019-015) **山口 素子の依頼による「血管免疫芽球形T細胞リンパ腫(AITL)及びその他の濾胞性ヘルパーT細胞リンパ腫に対するダサチニブの多施設第II相医師主導治験」**

12月25日 審議(モニタリング結果報告)《2019年11月28日実施のモニタリング報告(症例以外)》

【審議結果】

- ・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。]

III 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)」

1月29日 審議(実施計画変更)《医薬品インタビューフォーム、添付文書を改訂》

1月30日 審議(安全性情報)《年次報告 等》

1月30日 迅速審査(実施計画変更)《試験実施期間を変更、研究実施計画書 添付資料を改訂》

(2) (受付番号：B-2019-035) アヅ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」

1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1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》

1月29日 審議(安全性情報)《重篤》

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

1月7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

1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》

1月29日 審議(安全性情報)《重篤》

【審議結果】

・実施計画変更

製造販売後臨床試験依頼者および製造販売後臨床試験責任医師より治験に関する変更申請書が提出された。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。

・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 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：6066) オリンプス 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」

1月23日 審議(実施計画変更)《治験製品概要書を改訂》

【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。

[西川委員（みえ治験医療ネット 常務理事）は審議及び可否決定には参加していない。]