

# 2021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 2021年2月17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、井上 貴博、土肥 薫、大井 正貴、山口 素子、西川 政勝、向原 里佳、森 多佳美、  
森 貴宣、豊田 和幸、水野 英昭、手塚 和男、清水 真、岩崎 恭彦、垣東 英史

## I 新規審議事項

### 1. 2020年度の治験の新規受入の可否について

- (1) (受付番号:A-2020-370) 武田薬品工業株式会社による「小児クローン病患者を対象とした肛門周囲複雑瘻孔の治療における darvadstrocel の第3相試験」
- (2) (受付番号:A-2020-371) グラクソ・スミスクライン株式会社による「好酸球性副鼻腔炎患者を対象とした SB-240563 の第Ⅲ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、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。(2)については、竹内委員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: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」  
1月29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、説明文書・同意文書、被験者への支払いに関する資料を改訂、負担軽減費に関する文言を契約書に明記》
- (2) (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」  
2月2日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂について》
- (3) (受付番号:A2814258) アツ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」  
1月19日 迅速審査(実施計画変更)《支払期限の詳細を契約書に明記、記録の保管期限について ICH-GCP の内容を契約書に追記》
- (4) (受付番号:A(S)2902268) 大塚製薬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29日 審議(安全性情報)《その他(取下げ報告)》

- (5) (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ペ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14日 審議(安全性情報)《研究報告 等》

- (6) (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5日 審議(安全性情報)《重篤》

1月15日 審議(安全性情報)《重篤》

- (7) (受付番号:A2918274) アヅヴィ合同会社の依頼による「乾癬性関節炎患者を対象とした ABT-494 の第 III 相試験」

1月29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 分冊, 説明文書・同意文書, 被験者への支払いに関する資料を改訂》

1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》

1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》

- (8) (受付番号:A2918275) アヅヴィ合同会社の依頼による「乾癬性関節炎患者を対象とした ABT-494 の第 III 相試験」

1月29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 分冊, 説明文書・同意文書, 被験者への支払いに関する資料を改訂》

1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》

1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》

- (9) (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パタンの有効性, 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12日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

- (10) (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22日 迅速審査(実施計画変更)《記録等の保存期間を契約書に明記》

1月26日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

- (11) (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22日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 Durvalumab, 毒性管理ガイドライン 英/日を改訂》

1月12日 審議(安全性情報)《重篤》

1月19日 審議(安全性情報)《重篤》

1月27日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

- (12) (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7日 審議(安全性情報)《措置報告》

1月7日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

1月18日 報告《治験の終了について》

- (13) (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 7日 審議(安全性情報)《措置報告》
- 1月 7日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- 1月18日 報告《治験の終了について》
- (14) (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22日 審議(安全性情報)《措置報告 等》
- (15) (受付番号:A3063297) アッヴィ合同会社の依頼による「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」
- 1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》
- 1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》
- (16) (受付番号:A3063298) 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 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 事務的変更 5 英/日を作成》
- 1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》
- 1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》
- 1月19日 迅速審査(実施計画変更)《支払期限の詳細を契約書に明記、記録の保管期限について ICH-GCP の内容を契約書に追記》
- (17) (受付番号:A3063299) 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 5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12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19日 迅速審査(実施計画変更)《支払期限の詳細を契約書に明記、記録の保管期限について ICH-GCP の内容を契約書に追記》
- (18) (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」
- 1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》
- 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》
- (19) (受付番号:A3063303) EA ファーマ株式会社の依頼による「AJM300 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第III相臨床試験(2)」
- 1月28日 報告《治験の終了について》
- (20) (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」
- 1月13日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (21) (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」
- 1月13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: 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27日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施期間を変更》
- (23) (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)《年次報告 等》
- (24) (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」  
1月29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、プレフィルドシリンジ取扱説明ビデオを作成》  
1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》  
1月22日 審議(安全性情報)《重篤》
- (25) (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21日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》  
12月25日 審議(安全性情報)《重篤》  
1月 8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26日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (26) (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」  
1月29日 審議(安全性情報)《措置報告 等》
- (27) (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 5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12日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (28) (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」  
1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》  
1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》
- (29) (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」  
1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》  
1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》
- (30) (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」

12月25日 報告《治験の終了について》

- (31) (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28日 審議(安全性情報)《重篤》  
1月28日 報告《レター:「治験参加患者さまにおけるCOVID-19に対するワクチン接種について」を作成》
- (32) (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7日 審議(実施計画変更)《治験製品概要書 英/日、治験製品概要書 補遺1を改訂》  
1月14日 審議(安全性情報)《重篤》
- (33) (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」  
1月29日 審議(安全性情報)《措置報告 等》
- (34) (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21日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書、治験実施計画書 Appendix 1、治験製品概要書、同意説明文書を改訂》  
1月18日 審議(安全性情報)《年次報告》
- (35) (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19日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書、説明文書・同意文書を改訂》  
1月21日 審議(安全性情報)《重篤》
- (36) (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29日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書、説明文書・同意文書を改訂》  
1月29日 審議(安全性情報)《重篤》
- (37) (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20日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日、QIDS-SR16(簡易抑うつ症状尺度:16項目)を改訂、レター:「Operational Guidance during Novel Coronavirus Outbreak」、「I6T-MC-AMAP (LUCENT-3)試験における新型コロナウイルス関連のご連絡」を作成》  
1月14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)《重篤》  
1月21日 迅速審査(実施計画変更)《目標症例数を変更》
- (38) (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7日 審議(安全性情報)《重篤》  
1月13日 審議(安全性情報)《重篤》

- 1月26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13日 報告《保険期間の更新について》
- (39) (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28日 審議(安全性情報)《重篤》
- (40) (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カピバセルチブの第Ⅲ相試験」  
1月7日 審議(安全性情報)《重篤》  
1月14日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (41) (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8日 審議(安全性情報)《重篤》
- (42) (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25日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (43) (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19日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書、任意の遺伝子研究のための検体に関する同意説明文書を改訂、新型コロナウイルス/COVID-19 に関する同意説明文書の補遺および参加同意書を作成》  
1月14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26日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (44) (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」  
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》
- (45) (受付番号:A-2019-342) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「乾癬患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相長期試験」  
1月21日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》  
12月25日 審議(安全性情報)《重篤》  
1月8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26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:A-2020-343) コーヴァンス・ジャパン株式会社の依頼による「AG-348治験に参加していた成人ピルビン酸キナーゼ欠乏性貧血患者を対象としたAG-348の非盲検、多施設共同、延長試験」  
1月29日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、治験薬概要書 英/日、説明文書及び同意文書、参加カードを改訂》
- (47) (受付番号:A-2020-344) 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「Effisayil™ 2: 汎発型膿疱性乾癬 (GPP) の既往がある患者を対象とした BI 655130 (Spesolimab) の GPP フレアの再燃予防における有効性及び安

全性をプラセボと比較する第 IIb 相, 多施設共同, ランダム化, 並行群間比較, 二重盲検, プラセボ対照, 用量設定試験」

1月28日 審議(安全性情報)《重篤》

(48) (受付番号:A-2020-345) 中外製薬株式会社の依頼による「後天性血友病 A 患者を対象に, エミシズマブの安全性, 有効性, 薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同, 非盲検, 非ランダム化, 第 III 相臨床試験」

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》

(49) (受付番号:A-2020-346) アストラゼネカ株式会社の依頼による「乳がんを対象とした AZD5363, ZD9238 の第 III 相試験」

1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》

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》

(50) (受付番号:A-2020-347) CSL ベーリング株式会社の依頼による「An open-label, single-arm, non-randomized phase 3 study to evaluate clinical efficacy, safety, and pharmacokinetics of subcutaneous administration of human plasma-derived C1-esterase inhibitor in the prophylactic treatment of hereditary angioedema in Japanese subjects 日本人患者を対象とした遺伝性血管性浮腫発作の予防に対する人血漿由来 C1-インアクチベーター皮下投与の有効性, 安全性及び薬物動態を検討する非盲検, 単一群, 非無作為化, 第 3 相試験」

1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》

(51) (受付番号:A-2020-348) バイエル薬品株式会社の依頼による「糖尿病黄斑浮腫患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第 II/III 相試験」

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7日 迅速審査(実施計画変更)《補償についての文言を契約書に明記》

(52) (受付番号:A-2020-350) バイエル薬品株式会社の依頼による「滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第 III 相試験」

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28日 審議(安全性情報)《措置報告 等》

(53) (受付番号:A-2020-353) 日本イーライリリー株式会社の依頼による「クローン病患者を対象とした LY3074828 の第 III 相試験」

1月26日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》

1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》

(54) (受付番号:A-2020-354) アストラゼネカ株式会社の依頼による「アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバルマブの第 III 相試験」

1月13日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

1月18日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書・別添 毒性管理ガイドライン 英/日を改訂》

1月12日 審議(安全性情報)《重篤》

1月22日 審議(安全性情報)《重篤》

(55) (受付番号:A-2020-355) アッヴィ合同会社の依頼による「A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled,

Double-Blind Study to Evaluate Risankizumab in Adult Japanese Subjects with Moderate to Severe Palmoplantar Pustulosis 中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第 III 相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験」

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5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12日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(56) (受付番号:A-2020-356) 中外製薬株式会社の依頼による「補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象とした R07112689 (Crovalimab) 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、治験実施計画書 国内追加事項、説明文書・同意文書 被験者用、説明文書・同意文書 研究用生体検体リポジトリ(RBR)、Eculizumab 添付文書を改訂》

(57) (受付番号:A-2020-359) アッヴィ合同会社の依頼による「A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 3 Study of Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Ruxolitinib in Subjects with Myelofibrosis (TRANSFORM-1) 骨髄線維症患者を対象に Navitoclax とルキシソリチニブの併用投与とルキシ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 (TRANSFORM-1)」

1月5日 審議(安全性情報)《重篤》

(58) (受付番号:A-2020-360) アッヴィ合同会社の依頼による「A Randomized, Open-Label, Phase 3 Study Evaluating Efficacy and Safety of Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Best Available Therapy in Subjects with Relapsed/Refractory Myelofibrosis (TRANSFORM-2) 再発 / 難治性骨髄線維症患者を対象に navitoclax とルキシ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)」

1月5日 審議(安全性情報)《重篤》

(59) (受付番号:A-2020-361) アストラゼネカ株式会社の依頼による「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」

1月28日 審議(実施計画変更)《被験者募集広告を作成》

1月7日 審議(安全性情報)《重篤》

1月15日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(60) (受付番号:A-2020-362) (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「新生血管を伴う加齢黄斑変性症患者を対象として ABP 938 の有効性及び安全性をアフリベルセプト (アイリーア®) と比較検討する無作為化、二重盲検、第 III 相試験」

1月12日 審議(安全性情報)《年次報告》

(61) (受付番号:A-2020-363) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による「増殖糖尿病網膜症患者を対象とした RTH258 の第 III 相試験」

1月29日 審議(実施計画変更)《説明文書及び同意書(写真認定用)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》

(62) (受付番号:A-2020-364) 協和キリン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第 II 相臨床試験」

1月27日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

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27日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加》



(63) (受付番号：A-2020-367) イドルシア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「不眠障害患者を対象とした ACT-541468 の第 III 相長期投与試験」

1月29日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験参加カード、ePRO 操作・入力の手引きを改訂、簡易版 ePRO 操作・入力の手引きを作成》

【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。

[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：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」

1月26日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂について》

(2) (受付番号：F-2019-015) 山口 素子の依頼による「血管免疫芽球性 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」

1月5日 審議(安全性情報)《重篤》

(3) (受付番号 F-2020-016) 新堂 晃大の依頼による「PSEN1 (Presenilin1) 遺伝子変異アルツハイマー病に対する TW-012R の安全性と有効性を検討する二重盲検比較試験及び非盲検継続投与試験」

1月29日 審議(モニタリング報告)《2020年12月21日、23日、24日実施(症例)》

1月29日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書を改訂》

【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：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19日 迅速審査(実施計画変更)《支払期限の詳細を契約書に明記、記録の保管期限について ICH-GCP の内容を契約書に追記》
- 1月26日 報告《治験の終了について》
- (2) (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5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12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19日 迅速審査(実施計画変更)《支払期限の詳細を契約書に明記、記録の保管期限について ICH-GCP の内容を契約書に追記》
- 1月29日 報告《治験実施計画書 分冊の改訂について》
- (3) (受付番号：B-2020-039) 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8日 審議(安全性情報)《重篤》
- 1月21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。]