

# 2023年12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 2023年12月20日(水)

16時30分～17時00分

場 所 病態医科学研究棟 大会議室

出席者 竹内 万彦、伊佐地 秀司、井上 貴博、土肥 薫、大井 正貴、齋藤 佳菜子、向原 里佳、林 智世、  
山田 昌子、豊田 健、岡田 慎一、手塚 和男、清水 真、岩崎 恭彦、垣東 英史

## I 新規審議事項

### 1. 2023年度の治験の新規受入の可否について

- (1) (受付番号:A-2023-448) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「小児被験者におけるウステキヌマブの長期継続投与  
バスケット試験」
- (2) (受付番号:A-2023-449) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象とした JNJ-  
77242113 の有効性及び安全性を評価する第3相, 多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照及びデュークラバ  
シチニブ実薬対照試験」
- (3) (受付番号:A-2023-450) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象とした  
JNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第3相, 多施設共同, オープンラベル試験」

### 【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。]

## II 治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

- (1) (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」  
11月9日 審議(継続審査)《実施状況報告について》  
11月28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を改訂》
- (2) (受付番号:A3063297) アヅヴィ合同会社の依頼による「A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled 52-Week Maintenance and an Open-Label Extension Study of the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Crohn's Disease 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」  
11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》
- (3) (受付番号:A3063299) アヅヴィ合同会社の依頼による「A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled 52-Week Maintenance and an Open-Label Extension Study of the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Ulcerative Colitis 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」

11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》

- (4) (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」

11月21日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 別冊、治験薬概要書 英/日を改訂》

11月24日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》

- (5) (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」

11月17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》

- (6) (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」

11月17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》

- (7) (受付番号:A-2019-330) ブリストル・マイヤーズ スクイブ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」

11月 2日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

11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》

- (8) (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」

11月17日 報告《レター:「医薬品開発業務受託機関の代表者に関するお知らせ」について》

- (9) (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」

11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》

- (10) (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」

11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》

11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》

11月 6日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》

- (11) (受付番号:A-2020-343) Fortrea Japan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」

11月13日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》

- (12) (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」

11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》

- (13) (受付番号:A-2020-349) ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による「A Phase 3, Open Label, Multicenter, Randomized, Active-controlled Study to Assess Pharmacokinetics and Compare the Efficacy, Safety, and Tolerability of P1101 vs Anagrelide as Second Line Therapy for Essential Thrombocythemia (SURPASS ET): The Core Study and Its Extension Study.」

10月31日 審議(安全性情報)《重篤》  
11月10日 審議(安全性情報)《重篤》  
11月15日 審議(安全性情報)《重篤》  
11月20日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙を改訂、治験実施期間を契約変更》  
10月31日 報告《レター：「医薬品開発業務受託機関の代表者に関するお知らせ」について》

(14) (受付番号:A-2020-351) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による「アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第 IIIb 相試験」

11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》

(15) (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」

11月28日 審議(安全性情報)《重篤》

(16) (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」

11月22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》

(17) (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 (クロバリマブ) の第 III 相試験」

11月6日 審議(安全性情報)《重篤》

11月30日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》

(18) (受付番号:A-2020-358) (治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼による「潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相非盲検試験」

11月30日 審議(安全性情報)《年次報告 等》

(19) (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)」

11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》

11月14日 審議(安全性情報)《重篤》

(20) (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」

11月16日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、治験薬概要書 (Capivasertib)、説明文書・同意文書(本体)を改訂、治験実施計画書 別添 毒性管理ガイドライン 英/日を作成》

11月29日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂、レター：「医薬品開発業務受託機関の代表者に関するお知らせ」について》

(21) (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」

11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》

10月25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》

- (22) (受付番号：A-2020-365) ファーマエッセンシア ジャパン株式会社の依頼による「真性多血症 (PV) を対象とした第 II 相試験 (A19-201 試験) 又は本態性血小板血症 (ET) を対象とした第 III 相試験 (P1101 ET 試験) を完了した日本人患者における P1101 の継続投与試験」
- 11月30日 審議(継続審査)《実施状況報告について》
  - 11月30日 審議(安全性情報)《重篤》
- (23) (受付番号：A-2020-368) アストラゼネカ株式会社の依頼による「びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした第 III 相試験」
- 11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》
  - 11月30日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
  - 11月22日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (24) (受付番号：A-2020-369) 中外製薬株式会社の依頼による「第 I/II 相臨床試験」
- 11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》
  - 10月25日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加》
  - 11月7日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (25) (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」
- 12月1日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書の明確化レター 英/日を作成》
  - 11月21日 審議(安全性情報)《重篤》
  - 11月21日 審議(安全性情報)《研究報告》
  - 11月30日 審議(安全性情報)《重篤》
  - 10月30日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
  - 11月10日 報告《レター：「医薬品開発業務受託機関の合同会社への改組」について》
- (26) (受付番号：A-2020-373) 全薬工業株式会社による「未治療 CD20 陽性 B 細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8-SC の臨床第 III 相試験」
- 11月13日 審議(安全性情報)《研究報告 等》
  - 12月1日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (27) (受付番号：A-2021-379) 中外製薬株式会社の依頼による「非典型溶血性尿毒症症候群患者を対象とした R07112689 (クロバリマブ) の第 III 相試験」
- 11月30日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙を改訂》
  - 11月6日 審議(安全性情報)《重篤》
- (28) (受付番号：A-2021-380) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による「Epcoritamab の第 III 相試験」
- 11月10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 補遺 英/日を改訂》
  - 11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》
  - 11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》
  - 11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》
  - 11月30日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (29) (受付番号：A-2021-381) アストラゼネカ株式会社の依頼による「進行乳癌患者を対象とした第 III 相試験」
- 11月27日 審議(実施計画変更)《科学的知見を記載した文書を改訂》
  - 11月27日 審議(安全性情報)《年次報告》

- (30) (受付番号:A-2021-383) 中外製薬株式会社の依頼による「1 レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象とした R07030816 (mosunetuzumab) の第Ⅲ相試験」
- 11月28日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》
  - 11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》
  - 11月30日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
  - 11月8日 報告《レター:「医薬品開発業務受託機関の代表者に関するお知らせ」について》
- (31) (受付番号:A-2021-384) 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」
- 11月28日 審議(安全性情報)《重篤》
- (32) (受付番号:A-2021-385) 中外製薬株式会社の依頼による「新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象としたファリシマブの第Ⅲ相継続投与試験」
- 11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》
  - 10月26日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (33) (受付番号:A-2021-386) アップヴィ合同会社の依頼による「OptIMMize-1: A Randomized, Active-controlled, Efficacy Assessor-blinded Study to Evaluate Pharmacokinetics, Safety, and Efficacy of Risankizumab in Patients From 6 to Less Than 18 Years of Age With Moderate to Severe Plaque Psoriasis OptIMMize-1: 6歳以上18歳未満の中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたリサンキズマブの薬物動態, 安全性及び有効性を評価する無作為化, 実薬対照, 有効性評価者盲検試験」
- 11月29日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日を改訂》
  - 11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》
- (34) (受付番号:A-2021-387) (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による「潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第2相無作為化, 二重盲検試験」
- 11月30日 審議(安全性情報)《年次報告 等》
- (35) (受付番号:A-2021-388) 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潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたウステキヌマブの有効性, 安全性及び薬物動態試験」
- 11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》
  - 11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》
  - 10月24日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加》
  - 11月20日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (36) (受付番号:A-2021-389) 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クローン病の小児患者を対象としたウステキヌマブの有効性, 安全性及び薬物動態試験」
- 11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》
  - 11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》
  - 10月24日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加》
  - 11月20日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (37) (受付番号:A-2021-390) CSL ベーリング株式会社の依頼による「遺伝性血管性浮腫患者を対象とした CSL312 の非盲検第Ⅲ相試験」
- 11月27日 審議(安全性情報)《重篤》
  - 11月17日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限変更について契約変更》
  - 11月17日 報告《レター:「代表者変更に伴う契約書等の取り扱い」について》

- (38) (受付番号：A-2021-391) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による「活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第3相試験」
- 11月24日 審議(実施計画変更)《保険期間を更新、患者日誌：WPAI PsA eCOA Tablet Screenshotsを作成》
  - 11月14日 審議(安全性情報)《重篤》
  - 11月10日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
  - 11月30日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (39) (受付番号：A-2021-392) プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「関節症性乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験」
- 11月30日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂、任意の長期継続：説明文書・同意文書、妊娠および出産の調査に関する説明文書・同意文書、患者様向け服用方法に関する説明書、治験参加カードを作成》
  - 11月2日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
  - 11月17日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
  - 11月13日 迅速審査(実施計画変更)《期間延長に伴う経費変更について、治験実施期間を契約変更、被験者への支払いに関する資料を改訂》
- (40) (受付番号：A-2021-394) CSL ベーリング株式会社の依頼による「造血細胞移植患者を対象とした移植片対宿主病の予防におけるα1-アンチトリプシンの第2/3相試験」
- 10月30日 審議(安全性情報)《年次報告 等》
  - 11月30日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (41) (受付番号：A-2021-397) 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」
- 11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》
  - 11月30日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (42) (受付番号：A-2021-398) 第一三共株式会社の依頼による「乳がんを対象としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験」
- 11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》
- (43) (受付番号：A-2022-401) インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による「未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象とした tafasitamab の第3相試験」
- 11月29日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》
  - 10月27日 審議(安全性情報)《その他(報告遅延について) 等》
  - 11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》
  - 11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》
  - 11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》
  - 11月30日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (44) (受付番号：A-2022-404) 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とトレメリマブの第Ⅲ相試験」
- 11月28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》
  - 10月26日 審議(安全性情報)《年次報告》
  - 10月31日 報告《レター：「医薬品開発業務受託機関の代表者に関するお知らせ」について》

- (45) (受付番号:A-2022-405) **アヅヴィ合同会社の依頼による「統合失調症患者を対象とした Cariprazine の第Ⅲ相試験」**  
11月14日 審議(安全性情報)《重篤》
- (46) (受付番号:A-2022-406) **グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による「鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎を対象とした第Ⅲ相試験 (ANCHOR-1)」**  
10月26日 審議(安全性情報)《重篤》  
11月10日 審議(安全性情報)《年次報告》  
11月10日 審議(安全性情報)《重篤》  
11月7日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》  
11月14日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (47) (受付番号:A-2022-407) **インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による「再発/難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208 の第3相試験」**  
10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》  
11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》  
11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》  
12月1日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》  
11月17日 報告《保険期間の更新について》
- (48) (受付番号:A-2022-410) **第一三共株式会社の依頼による「乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験」**  
11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》  
11月24日 報告《レター:「医薬品開発業務受託機関の代表者に関するお知らせ」について》
- (49) (受付番号:A-2022-412) **インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による「第Ⅰ/Ⅱ相試験」**  
10月27日 審議(安全性情報)《その他(報告遅延について) 等》  
11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》  
11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》  
11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》  
12月1日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (50) (受付番号:A-2022-413) **ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「(原題) A Phase 3, Randomized, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Fistulizing, Perianal Crohn's Disease (邦題) 肛門周囲瘻孔を有する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Ⅲ相試験, ランダム化, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験」**  
11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》  
11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》  
11月16日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限変更について契約変更》
- (51) (受付番号:A-2022-414) **大塚製薬株式会社の依頼による「心性浮腫(うっ血性心不全)を対象とした OPC-131461 の第Ⅱ相試験」**  
11月16日 審議(継続審査)《実施状況報告について》  
11月16日 報告《治験実施計画書 別添の改訂について》
- (52) (受付番号:A-2022-415) **ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験」**  
11月28日 審議(継続審査)《実施状況報告について》

- 11月15日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》
- 11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》
- 11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》
- 11月22日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (53) (受付番号:A-2022-416) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「JNJ-78934804の後期第II相試験」
- 11月28日 審議(継続審査)《実施状況報告について》
- 11月15日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》
- 11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》
- 11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》
- 11月22日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (54) (受付番号:A-2022-417) Bio-Thera Solutions, Ltd.の依頼による「尋常性乾癬患者を対象としたBAT2306の第3相試験」
- 10月27日 審議(安全性情報)《重篤》
- 11月10日 審議(安全性情報)《重篤》
- 11月20日 審議(安全性情報)《重篤》
- 11月27日 審議(継続審査)《実施状況報告について》
- (55) (受付番号:A-2022-418) プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacanten の第3相試験」
- 11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 別紙、説明文書・同意文書、被験者への支払いに関する資料、Subject Facing Screen Report Touchを改訂、Memo 英/日、治験実施計画書 情報通知書 英/日を作成、治験実施期間を契約変更》
- 11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》
- (56) (受付番号:A-2022-420) プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬の小児患者を対象としたBMS-986165の第III相試験」
- 11月14日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》
- 11月 2日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 11月17日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (57) (受付番号:A-2023-422) アストラゼネカ株式会社の依頼による「非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAZD2693の第IIb相試験」
- 11月29日 審議(実施計画変更)《治験用パンフレット、ポケットサマリーカードを改訂、Biopsy Pamphlet、Biopsy Videoを作成》
- (58) (受付番号:A-2023-423) (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による「癌関連静脈血栓塞栓症(VTE)患者を対象としたVTEの再発及び出血に対するabelacimabの効果をアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第3相試験」
- 11月30日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》
- 11月20日 審議(安全性情報)《重篤》
- 11月 6日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- 11月 6日 報告《レター:「合同会社への改組」について》
- (59) (受付番号:A-2023-425) 中外製薬株式会社の依頼による「新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象としたR06867461(ファリシマブ)の第III相試験」



- 11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》
- 11月10日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限変更について契約変更》

(60) (受付番号:A-2023-426) 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 R07030816 の第I相臨床試験」

- 11月20日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》
- 11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》
- 11月30日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- 10月31日 報告《レター:「医薬品開発業務受託機関の代表者に関するお知らせ」について》
- 11月21日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(61) (受付番号:A-2023-427) アストラゼネカ株式会社の依頼による「乳がん患者を対象とした AZD9833 の第III相試験」

- 11月29日 審議(安全性情報)《年次報告 等》

(62) (受付番号:A-2023-428) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による「PD-L1陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する、若しくはPD-L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第III相試験」

- 11月29日 審議(実施計画変更)《科学的知見を記載した文書 英/日を改訂、自宅用妊娠検査キット添付文書を作成、保険期間を更新》
- 11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》
- 11月27日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》

(63) (受付番号:A-2023-429) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による「PD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第III相試験」

- 11月29日 審議(実施計画変更)《科学的知見を記載した文書 英/日を改訂、自宅用妊娠検査キット添付文書を作成、保険期間を更新》
- 11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》
- 11月27日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》

(64) (受付番号:A-2023-431) (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による「A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法として ABX464 を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験」

- 11月13日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》

(65) (受付番号:A-2023-432) (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による「A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法として ABX464 25 mg 又は 50 mg を1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第III相試験」

- 11月13日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》

(66) (受付番号:A-2023-433) アストラゼネカ株式会社の依頼による「高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病 (CKD) 患者の CKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性試験」

- 11月10日 迅速審査(実施計画変更)《目標症例数を契約変更》
- 11月21日 報告《レター:「医薬品開発業務受託機関の合同会社への改組」について》

- (67) (受付番号：A-2023-434) **バイエル薬品株式会社の依頼による「網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性」**
- 10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》
  - 11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》
  - 11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》
  - 10月27日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加》
  - 11月17日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (68) (受付番号：A-2023-435) **インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による「骨髄増殖性腫瘍患者を対象とした INCA033989 単剤療法又はルキシロチニブとの併用療法の第1相、非盲検、多施設共同試験 / A Phase 1, Open-Label, Multicenter Study of INCA033989 Administered as a Monotherapy or in Combination With Ruxolitinib in Participants With Myeloproliferative Neoplasms」**
- 11月30日 審議(実施計画変更)《添付文書、医薬品インタビューフォームを改訂》
  - 12月1日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (69) (受付番号：A-2023-436) **株式会社カネカの依頼による「KA-301の急性期脊髄損傷に対する第I/II相試験」**
- 10月23日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『5名』の追加》
  - 10月30日 報告《レター：「医薬品開発業務受託機関の代表者に関するお知らせ」について》
- (70) (受付番号：A-2023-437) **ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による「日本人真性多血症 (PV) 患者を対象として、P1101の有効性及び安全性を評価する、単群、多施設共同、至適用量探索デザインによる第IIIb相試験」**
- 11月30日 審議(安全性情報)《重篤》
  - 11月17日 迅速審査(実施計画変更)《目標症例数を契約変更》
- (71) (受付番号：A-2023-438) **アストラゼネカ株式会社の依頼による「全身性エリテマトーデス (SLE) を有する患者を対象としたアニフロルマブ皮下投与の第III相試験」**
- 11月28日 報告《レター：「医薬品開発業務受託機関の合同会社への改組」について》
- (72) (受付番号：A-2023-439) **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」**
- 11月10日 審議(実施計画変更)《eCOA 被験者向けスクリーンショット (タブレット用) を改訂》
  - 11月10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》
  - 11月13日 審議(安全性情報)《重篤》
  - 11月28日 審議(安全性情報)《年次報告 等》
  - 11月10日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (73) (受付番号：A-2023-440) **(治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼による「乾癬性関節炎患者を対象とした tildrakizumab の第3相継続投与試験」**
- 11月14日 審議(安全性情報)《重篤》
  - 11月10日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
  - 11月30日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (74) (受付番号：A-2023-441) **第一三共株式会社の依頼による「PD-1/PD-L1 阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした DatopotamabDeruxtecán (Dato-DXd, DS-1062a) の第III相試験」**
- 11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》

- (75) (受付番号：A-2023-442) 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」  
11 月 14 日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (76) (受付番号：A-2023-443) アンジェス株式会社の依頼による「慢性の椎間板性腰痛患者に対する AMG0103 の有効性、安全性及び忍容性を評価する、第 II 相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験」  
11 月 28 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、患者日誌、患者アンケートを改訂、被験者の募集手順(広告等)に関する資料を作成》  
11 月 10 日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》
- (77) (受付番号：A-2023-444) 藤本製薬株式会社の依頼による「反復性鼻出血を有するオスラー病を対象とした FPF300 (サリドマイド) の第 III 相試験」  
11 月 21 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》
- (78) (受付番号：A-2023-446) アヅヴィ合同会社の依頼による「再発又は難治性の濾胞性リンパ腫：エプコリタマブとリツキシマブ + レナリドミドの併用療法」  
12 月 1 日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1 名』の削除》  
12 月 1 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の改訂を改訂、治験依頼者の費用負担範囲について契約変更》

#### 【審議結果】

##### ・継続審査

治験責任医師より治験実施状況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。

##### ・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。(46)、(77)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。]

### 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：F2502006) 影山慎一の依頼による「化学療法剤投与による前処置後の MAGE-A4 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」  
11 月 13 日 報告《開発の中止及び文書の保存期間について》
- (2) (受付番号：F-2021-018) 新堂晃大の依頼による「CADASIL 患者を対象としたアドレノメデュリン静注療法の医師主導治験」  
11 月 1 日 審議(モニタリング報告)《2023 年 10 月 20 日実施のモニタリング報告書(症例)》

11月15日 審議(モニタリング報告)《2023年11月6日実施のモニタリング報告書(症例以外)》

11月15日 報告《治験の終了について》

(3) (受付番号:F-2023-019) 片山鑑の依頼による「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」

11月30日 審議(安全性情報)《研究報告 等》

【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。]

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-2022-046) 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」

11月15日 審議(継続審査)《実施状況報告について》

11月15日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

11月14日 審議(安全性情報)《年次報告 等》

(2) (受付番号:B-2022-049) バイエル薬品株式会社の依頼による「バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組み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」

11月24日 審議(継続審査)《実施状況報告について》

11月22日 迅速審査(実施計画変更)《研究費に関する請求書の支払期限について契約変更》

(3) (受付番号:B-2022-050) 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」

11月22日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂について》

【審議結果】

・継続審査

製造販売後臨床試験責任医師より治験実施状況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。

・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。]

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: 6066) インターステム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」

11月21日 審議(継続審査)《実施状況報告について》

**【審議結果】**

- ・継続審査

実施医療機関における治験責任医師より治験実施状況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。]