

# 2024年3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 2024年3月21日 (木)  
16時30分～17時10分  
場 所 外来棟 大会議室

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

## I 新規審議事項

### 1. 2024年度の治験の新規受入の可否について

- (1) (受付番号：A-2024-456) 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」
- (2) (受付番号：A-2024-457) MSD 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に MK-7240 を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験」

#### 【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：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 クロウ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」  
2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》
- (2) (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」  
2月13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》  
2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》
- (3) (受付番号：A-2019-330) プリストル・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」  
2月26日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》  
2月 2日 審議(安全性情報)《重篤》

- 2月16日 審議(安全性情報)《措置報告 等》  
2月21日 迅速審査(実施計画変更)《追跡調査費用の追加について契約変更》
- (4) (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」  
2月6日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書を改訂、治験期間および資料の保存期間について契約変更》  
2月29日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂、保険期間の更新について》
- (5) (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」  
2月26日 報告《保険期間の更新について》
- (6) (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.」  
2月27日 審議(本院有害事象)《第2報 2023年12月22日発現》  
2月7日 審議(安全性情報)《重篤》  
2月22日 審議(安全性情報)《重篤》
- (7) (受付番号:A-2020-350) パ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バ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」  
2月16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: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」  
2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》  
2月27日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施期間を変更及び契約変更》  
2月9日 報告《開発の中止及び文書の保存期間について》
- (9) (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」  
2月2日 審議(安全性情報)《重篤》  
2月20日 審議(安全性情報)《重篤》
- (10) (受付番号:A-2020-358) ファイザ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 etrasimod の第3相非盲検試験」  
2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) (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)」  
2月20日 審議(安全性情報)《重篤》

- (1 2) (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」  
2月22日 審議(実施計画変更)《プレドニゾロンの科学的知見を記載した文書を改訂》
- (1 3) (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」  
2月6日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》  
2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 4) (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」  
2月28日 審議(安全性情報)《重篤》
- (1 5) (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」  
2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 6) (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」  
2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》  
2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 7) (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 IDE C-C2B8-SC の臨床第Ⅲ相試験」  
2月7日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》  
2月1日 審議(安全性情報)《年次報告 等》
- (1 8) (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」  
2月2日 審議(安全性情報)《重篤》  
2月20日 審議(安全性情報)《重篤》
- (1 9) (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」  
2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》  
2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》
- (2 0) (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」  
2月29日 審議(実施計画変更)《科学的知見を記載した文書を改訂》  
2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》
- (2 1) (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」  
2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》
- (2 2) (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」  
2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 1 英/日を作成》

- (23) (受付番号：A-2021-386) アッ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」  
2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》
- (24) (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」  
2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》  
2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》  
2月21日 報告《保険期間の更新について》
- (25) (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」  
2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》  
2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》  
2月21日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂、保険期間の更新について》
- (26) (受付番号：A-2021-391) IQVIA サービシーズ 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」  
2月21日 審議(安全性情報)《重篤》  
2月29日 報告《レター：「本治験における治験スタッフ等の個人情報の取り扱いに関して」について》
- (27) (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」  
2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》  
2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》
- (28) (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」  
2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》
- (29) (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」  
2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》  
2月29日 報告《保険期間の更新について》
- (30) (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」  
2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》  
2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》
- (31) (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ムマブの第Ⅲ相試験」  
2月28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、治験実施計画書の明確化レター 英/日を作成》  
2月21日 迅速審査(実施計画変更)《支払研究費の詳細明記について契約変更》

- (32) (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」  
2月20日 審議(安全性情報)《重篤》  
2月26日 報告《治験実施計画書 分冊の改訂について》
- (33) (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)」  
2月14日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日、治験薬概要書 リリースメモを改訂》
- (34) (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」  
2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》  
2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》  
2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》  
2月27日 審議(安全性情報)《重篤》
- (35) (受付番号：A-2022-408) アストラゼネカ株式会社の依頼による「前立腺がんを対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験」  
2月29日 審査(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、科学的知見を記載した文書を改訂》  
2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》
- (36) (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」  
2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》  
2月27日 報告《保険期間の更新について》
- (37) (受付番号：A-2022-411) ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼による「中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegol の有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験」  
2月16日 審議(安全性情報)《重篤》
- (38) (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」  
2月7日 審議(実施計画変更)《SUMMARY OF PRODUCT CHARACTERISTICS 英/日を改訂》  
2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》  
2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》  
2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》  
2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》  
2月28日 審議(安全性情報)《重篤》
- (39) (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」  
2月29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》  
2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》  
2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》

- (40) (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」  
2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》  
2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》
- (41) (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」  
2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》  
2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》
- (42) (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」  
2月16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》  
2月28日 審議(安全性情報)《重篤》  
2月14日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『4名』の削除》
- (43) (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 mavacamten の第3相試験」  
2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》
- (44) (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」  
2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》  
2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》  
2月19日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙を改訂、治験期間を契約変更》
- (45) (受付番号:A-2022-421) フェリング・ファーマ株式会社の依頼による「日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者に対するFE 999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第III相オープン試験」  
2月28日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (46) (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」  
2月 2日 迅速審査(実施計画変更)《目標症例数を契約変更》
- (47) (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」  
3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、保険外併用療養費制度支給対象外経費の支払い範囲について契約変更》
- (48) (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」  
2月21日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書明確化のためのレター 英/日を作成》  
2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》  
2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》
- (49) (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」  
2月21日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書明確化のためのレター 英/日を作成》

2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》

2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》

- (50) (受付番号:A-2023-431) (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「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」

2月 6日 審議(安全性情報)《年次報告》

2月 21日 迅速審査(実施計画変更)《治験スケジュール変更のお知らせ 英/日を作成、治験期間を契約変更》

- (51) (受付番号:A-2023-432) (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「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」

2月 6日 審議(安全性情報)《年次報告》

- (52) (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」

2月 28日 審議(安全性情報)《研究報告》

- (53) (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」

2月 8日 審議(安全性情報)《年次報告 等》

2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-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」

2月 28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》

- (55) (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」

2月 28日 審議(安全性情報)《重篤》

- (56) (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」

2月 29日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加》

2月 29日 報告《保険期間の更新について》

- (57) (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」

2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》

2月 6日 審議(安全性情報)《その他 (安全性情報に関する報告資料送付につきまして) 等》

2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》

- 2月9日 審議(安全性情報)《重篤》  
2月21日 審議(安全性情報)《重篤》
- (58) (受付番号:A-2023-440) (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「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」  
2月21日 審議(安全性情報)《重篤》  
2月29日 報告《レター:「本治験における治験スタッフ等の個人情報の取り扱いに関して」について》
- (59) (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 DatopotamabDeruxtecان (Dato-DXd, DS-1062a) の第III相試験」  
2月7日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》  
2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》  
2月15日 報告《保険期間の更新について》  
2月27日 報告《レター:「IDMC 会議 安全性データレビュー」について》
- (60) (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」  
2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・同意文書: 本体、任意の遺伝子研究、妊娠中のパートナー用を改訂、CLARIO 被験者ガイドを作成、保険期間の更新》
- (61) (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」  
2月29日 審議(実施計画変更)《被験者の募集手順(広告等)に関する資料を改訂》
- (62) (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 PPF300 (サリドマイド) の第III相試験」  
3月5日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験参加カードを改訂、治験薬概要書 別冊を作成》  
2月16日 審議(安全性情報)《重篤》
- (63) (受付番号:A-2023-445) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, event-driven 試験」  
2月7日 審議(安全性情報)《重篤》  
2月20日 審議(安全性情報)《年次報告》
- (64) (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」  
2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》  
2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》
- (65) (受付番号:A-2023-447) 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, ランダム化治療中止・再投与試験」



2月28日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》

2月27日 報告《保険期間の更新について》

(66) (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》

2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》

2月21日 報告《保険期間の更新について》

(67) (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」

2月28日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書、添付文書を改訂》

2月27日 報告《保険期間の更新について》

(68) (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」

2月27日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書、新しい薬の候補について(アセント文書)を改訂》

2月27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》

2月28日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》

2月29日 迅速審査(実施計画変更)《治験依頼者の治験費用負担範囲に関する資料の改訂、提供物品の追加について契約変更》

2月27日 報告《保険期間の更新について》

(69) (受付番号:A-2023-451) 第一三共株式会社の依頼による「Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の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てダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法(パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン+カルボプラチン) とペムプロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験(TROPION-Breast05)」

3月5日 審議(実施計画変更)《添付文書、オーラルケアガイド、治験に関する患者用ガイドを改訂、Clarification Memo 英/日、Web Subject Facing Screen Report、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料を作成》

3月5日 審議(安全性情報)《年次報告 等》

3月5日 報告《保険期間の更新について》

(70) (受付番号:A-2023-452) 株式会社 CureApp の依頼による「非アルコール性脂肪肝炎(NASH)を対象とした治療アプリ CA-NASHの第III相試験」

2月26日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂、レター:「治験実施計画書の誤記」について》

【審議結果】

・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。

・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：F-2021-017) 俵功の依頼による「MAGE A4 陽性かつHLA-A\*02:01 陽性の切除不能進行・再発を有する固形がん患者を対象に MU-MA402C の安全性及び忍容性を検討することを目的とした多施設共同第 I 相試験」

2月21日 審議(実施計画変更)《添付文書を改訂》

(2) (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」

2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。

[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-2022-044) 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ファリシマブの継続投与試験」

2月14日 報告《文書の保存期間について》

(2) (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」

2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》

(3) (受付番号：B-2022-047) プリストル・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の製造販売後臨床試験」

2月26日 審議(本院有害事象)《第1報 2024年2月26日発現》

2月20日 審議(安全性情報)《重篤》

#### 【審議結果】

・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。

・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。]