

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2022年4月18日(月)15:30~16:50
開催場所	大阪医科薬科大学 第2会議室
出席委員名	佐浦隆一、高井真司、二瓶圭二、金沢徹文、朝日通雄、松村洋子、吉川大和、小林豊英、中川一成、 圓堂美奈子、岡田弘司、飯島暢
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>新規治験</p> <p>1) ノバルティスファーマ(株)の依頼による慢性特発性蕁麻疹を有する成人患者を対象としたLOU064の 第Ⅲ相試験 提出資料に基づき治験受託の妥当性について審議した。 審議結果:修正の上承認(説明文書・同意文書の一部修正)</p> <p>2) MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475(ペムプロリズマブ)とMK-7902(E7080:レンパチニブ)の第Ⅲ相試験 提出資料に基づき治験受託の妥当性について審議した。 審議結果:修正の上承認(説明文書・同意文書の一部修正)</p> <p>継続審査</p> <p>3) ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による BMS-936558 の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験 安全性に関する情報、説明文書・同意文書の改訂について審議した。 審議結果:承認</p> <p>4) メルクバイオフーマ(株)依頼による非小細胞肺癌を対象にした MSB0010718C と白金製剤を含む 2 剤併用化学療法を比較する第Ⅲ 相非盲検試験 安全性に関する情報、主要評価項目の結果に関するレター、治験の早期終了予定のお知らせについて審議した。 審議結果:承認</p> <p>5) 小野薬品工業(株)依頼による ONO-4538 の胃癌に対する第Ⅲ相試験 安全性に関する情報について審議した。 審議結果:承認</p> <p>6) MSD(株)依頼による MK-3475 の胃癌(術前・術後)に対する第Ⅲ相試験 添付文書の改訂について審議した。 審議結果:承認</p> <p>7) MSD(株)依頼による MK-3475 の進行性又は転移性食道癌に対する第Ⅲ相試験 添付文書の改訂について審議した。 審議結果:承認</p> <p>8) 小野薬品工業(株)依頼によるニボルマブ/イピリムマブの尿路上皮癌に対する第Ⅲ相試験 安全性に関する情報について審議した。 審議結果:承認</p> <p>9) アストラゼネカ(株)依頼の D961H の小児の逆流性食道炎の初期治療後の維持療法、胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制に対する第Ⅲ相試験 安全性に関する情報について審議した。 審議結果:承認</p>

- 10) 治験国内管理人バレクセル・インターナショナル(株)依頼による REGN2810 の第 1 相試験
安全性に関する情報、治験実施計画書、説明文書・同意文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 11) 大塚製薬(株)依頼による OPC-34712 のアルツハイマー型認知症に伴うアジテーションに対する第Ⅱ/Ⅲ相試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 12) 日本イーライリリー(株)依頼による若年性特発性関節炎(JIA)に対するパリシチニブの第Ⅲ相試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 13) 日本イーライリリー(株)依頼による若年性特発性関節炎(JIA)に対するパリシチニブの第Ⅲ相試験(長期投与)
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 14) アステラス製薬(株)依頼の ASG-22CE の尿路上皮癌に対する第Ⅲ相試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 15) cT1~3N0M0 膀胱癌を対象とした Atezolizumab 併用放射線療法に関する第Ⅱ相医師主導多施設共同治験
安全性に関する情報、治験薬概要書、治験薬概要書 補遺の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 16) 小野薬品工業(株)依頼の ONO-4538/BMS-986205 の膀胱癌に対する第Ⅲ相試験
安全性に関する情報、治験実施計画書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 17) 再発高悪性度髄膜腫に対する SPM-011・BNCT30 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)
当院の重篤な有害事象報告、治験実施計画書 別添、手順書の改訂、モニタリング報告書について審議した。
審議結果:承認
- 18) アレクシオンファーマ合同会社依頼による ALXN1840 のウィルソン病に対する第Ⅲ相試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 19) 子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメホルミン併用妊孕性温存療法の用量反応性試験(医師主導治験)
治験実施計画書、治験実施計画書別紙、説明文書・同意文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 20) 日本イーライリリー(株)依頼によるパリシチニブの全身型特発性関節炎に対する第Ⅲ相試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 21) ヤンセンファーマ(株)依頼による erdafitinib の FGFR 遺伝子変異又は融合遺伝子を有し、Bacillus Calmette-Guérin(BCG)療法後に再発した高リスク筋層非浸潤性膀胱癌の第 2 相試験
安全性に関する情報、添付文書、説明文書・同意文書の改訂について審議した。
審議結果:承認

- 22) アツヴィ合同会社依頼による ABT-494 の M14-431 試験又は M14-433 試験を完了したクローン病患者の第 3 相長期継続試験
安全性に関する情報、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 23) MSD(株)依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 と体幹部定位放射線治療(SBRT)の第Ⅲ相試験
安全性に関する情報、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 24) MSD(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
安全性に関する情報、添付文書、説明文書・同意文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 25) 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん及び胃がんを対象とした ONO-4538 の第Ⅱ相試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 26) 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん及び胃がんを対象とした ONO-4538 の第Ⅱ相試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 27) 血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験(医師主導治験)
安全性に関する情報、モニタリング報告書について審議した。
審議結果:承認
- 28) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ相試験
当院の重篤な有害事象報告、安全性に関する情報、治験実施計画書、説明文書・同意文書、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 29) ヤンセンファーマ(株)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したグセルクマブの第 3 相試験
安全性に関する情報、被験者募集資料について審議した。
審議結果:承認
- 30) 静脈奇形に対するモノエタノールアミノレイン酸塩を用いた硬化療法の有効性および安全性を評価する多施設共同非盲検単群試験(医師主導治験)
モニタリング報告書について審議した。
審議結果:承認
- 31) マルホ株式会社依頼の nemolizumab の結節性痒疹患の第Ⅱ/Ⅲ相試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 32) MSD 株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ相試験
安全性に関する情報、説明文書・同意文書、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 33) ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象とした CP-690,550 の第Ⅲ相試験
安全性に関する情報、説明文書・同意文書の改訂について審議した。
審議結果:承認

- 34) (治験国内管理人)IQVIA サービスズ ジャパン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
安全性に関する情報、治験実施計画書、治験薬概要書、UC-PRO/SS の改訂、被験者への支払いに関する資料について審議した。
審議結果:承認
- 35) 小野薬品工業株式会社の依頼による根治切除不能な進行又は再発の結腸・直腸がんを対象とした ONO-4578 と ONO-4538 の第 I 相試験
安全性に関する情報、説明文書・同意文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 36) アツヴィ合同会社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 の第 II b/III 相導入療法試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 37) アツヴィ合同会社依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした risankizumab の第 III 相維持継続投与試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 38) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼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
安全性に関する情報、治験実施計画書別紙 1 の改訂、開発業務受託機関の変更について審議した。
審議結果:承認
- 39) 悪性胆管閉塞に対する超音波内視鏡下肝胃吻合術専用システム (HG01) の有用性を検証する医師主導治験
当院の重篤な有害事象報告、モニタリング報告書について審議した。
審議結果:承認
- 40) MSD 株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7684A の第 III 相試験
安全性に関する情報、説明文書・同意文書、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 41) メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M6620 の小細胞肺癌の第 II 相試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 42) ファイザー株式会社の依頼による BRAF 変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療としてエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第 3 相試験
安全性に関する情報、説明文書・同意文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 43) ヤンセン株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス成人患者を対象とした nipocalimab の第 2 相試験
説明文書・同意文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 44) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第 III 相試験
安全性に関する情報、説明文書・同意文書、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 45) ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による ES-SCLC 患者を対象とした BMS-986012 とニボルマブの併用療法を用いる第 2 相試験
安全性に関する情報、説明文書・同意文書の改訂について審議した。

審議結果:承認

- 46) 小野薬品工業株式会社の依頼による EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌を対象とした ONO-7475 の第 I 相試験

説明文書・同意文書の改訂について審議した。

審議結果:承認

- 47) 小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした ONO-7913,ONO-4538 の第 I 相試験
安全性に関する情報、説明文書・同意文書の改訂について審議した。

審議結果:承認

- 48) (治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン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 2 相無作為化、二重盲検試験

安全性に関する情報、治験薬概要書、UC-PRO/SS の改訂、被験者への支払いに関する資料について審議した。

審議結果:承認

- 49) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIIB059 の第 III 相試験
治験薬概要書、治療日誌の改訂について審議した。

審議結果:承認

- 50) ノーベルファーマ(株)依頼による NPC-25 の低亜鉛血症患者の第 3 相試験

安全性に関する情報について審議した。

審議結果:承認

- 51) 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ONO-4578、ONO-4538 の第 I 相試験
安全性に関する情報、説明文書・同意文書の改訂について審議した。

審議結果:承認

- 52) 田辺三菱製薬(株)による赤芽球性プロトポルフィリン症又は X 連鎖性プロトポルフィリン症の被験者を対象とした MT-7117 の第 3 相長期試験

安全性に関する情報について審議した。

審議結果:承認

- 53) 色素性乾皮症(XP)のサンバーン増強型患者を対象とした NPC-15 の有効性および安全性を評価する多施設
共同二重盲検プラセボ対照 2 群間クロスオーバー試験および長期投与オープン試験(医師主導治験)

治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書、手順書、服薬日誌の改訂、調査票について審議した。

審議結果:承認

【報告事項】

迅速審査の結果について報告を行った。

・マルホ株式会社依頼の nemolizumab の結節性痒疹患の第 II/III 相試験

治験分担医師の変更について審議し承認された。

[2022 年 4 月 13 日実施、4 月 13 日承認]