

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	2023年6月19日(月)15:31~17:25
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、朝日通雄、小倉健、新田雅彦、松上美由紀、小林豊英、浅野元子、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> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) アツヴィ合同会社の依頼によるABT-494(Upadacitinib)の多施設共同, 無作為化, 非盲検試験 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)</li> <li>2) 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-3475A 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)</li> <li>3) ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるGSU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)</li> </ol> <p>継続審査</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>4) 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、治験薬概要書の改訂について審議した。 審議結果: 承認</li> <li>5) 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</li> <li>6) 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 治験実施計画書別紙の改訂、治験実施期間の延長について審議した。 審議結果: 承認</li> <li>7) 治験国内管理人パレクセル・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、治験薬概要書、科学的知見を記載した文書の改訂について審議した。 審議結果: 承認</li> <li>8) 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)に対するバリシチニブの第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</li> <li>9) 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</li> <li>10) 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 当院の重篤な有害事象報告、治験実施計画書別紙の改訂について審議した。 審議結果: 承認</li> <li>11) 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) 安全性に関する情報について審議した。</li> </ol>

審議結果:承認

- 12) 日本イーライリリー(株)依頼によるバ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

- 13) アップ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について審議した。

審議結果:承認

- 14) 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について審議した。

審議結果:承認

- 15) 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について審議した。

審議結果:承認

- 16) 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌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、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

- 17) 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象とした ONO-4538 の第Ⅱ相試験

治験実施計画書の改訂について審議した。

審議結果:承認

- 18) 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について審議した。

審議結果:承認

- 19) 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/MK-7339 の第Ⅲ相試験

安全性に関する情報、治験薬概要書の改訂、治験実施計画書についてのお知らせについて審議した。

審議結果:承認

- 20) 静脈奇形に対するモノエタノールアミノオ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

- 21) MSD 株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ相試験

安全性に関する情報、治験薬概要書の改訂について審議した。

審議結果:承認

- 22) 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について審議した。

審議結果:承認

- 23) (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、治験実施計画書の改訂、eCOA 基本画面について審議した。

審議結果:承認

- 24) 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、治験実施計画書の改訂について審議した。  
審議結果:承認
- 25) 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・同意文書の改訂について審議した。  
審議結果:承認
- 26) 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
- 27) 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、服薬日誌の改訂について審議した。  
審議結果:承認
- 28) 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  
安全性に関する情報について審議した。  
審議結果:承認
- 29) 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について審議した。  
審議結果:承認
- 30) 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、治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験手帳の改訂について審議した。  
審議結果:承認
- 31) 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について審議した。  
審議結果:承認
- 32) (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 2 相無作為化、二重盲検試験  
安全性に関する情報について審議した。  
審議結果:承認
- 33) 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 BIIB059 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
- 34) 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について審議した。  
審議結果:承認
- 35) 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  
治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書・同意文書、治験手帳の改訂、アンケートについて審議した。  
審議結果:承認

- 36) 田辺三菱製薬(株)による赤芽球形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
- 37) 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、手順書、監査計画書の改訂について審議した。  
審議結果:承認
- 38) 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  
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
- 39) ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象とした RPC1063 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
- 40) 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-7684A の第Ⅲ相試験  
安全性に関する情報、有害事象ガイダンスの改訂について審議した。  
審議結果:承認
- 41) メドベイス・ジャパン依頼の FH ヘテロ接合体及び/又はアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)患者を対象とした obicetrapib の効果を評価する第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
- 42) メドベイス・ジャパン依頼のアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)患者を対象とした obicetrapib の効果を評価する第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
- 43) アップヴィ合同会社の依頼によるリウマチ性多発筋痛症(PMR)患者を対象とした ABBV-154 の第Ⅱ相用量設定試験  
安全性に関する情報、早期中止の連絡について審議した。  
審議結果:承認
- 44) PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼によるステル病(全身型若年性特発性関節炎及び成人発症ステル病を含む)に伴うマクロファージ活性化症候群(MAS)又は全身性エリテマトーデスに伴う MAS を有する小児及び成人を対象とした Emapalumab の第Ⅱ/Ⅲ相試験  
安全性に関する情報、治験実施計画書、治験実施計画書別紙、説明文書・同意文書、治験手帳の改訂、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議した。  
審議結果:承認
- 45) シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人のステル病(SJIA 及び AOSD)患者を対象とした anakinra の第Ⅲ相試験  
安全性に関する情報、説明文書・同意文書、治験手帳の改訂、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議した。  
審議結果:承認

- 46) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS5315 の前期第 2 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
- 47) 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全身性強皮症患者を対象とした BI 685509 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
- 48) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第 I 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、治験薬概要書、説明文書・同意文書、治験手帳シールの改訂について審議した。  
審議結果:承認
- 49) 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進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI 1015550 の第 III 相試験  
安全性に関する情報、医療従事者・患者向けウェブサイトについて審議した。  
審議結果:承認
- 50) フェリング・ファーマ株式会社依頼による BCG 不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした FE999326 の第 III 相試験  
治験実施計画書正誤表の改訂について審議した。  
審議結果:承認
- 51) 一般社団法人 日本血液製剤機構による好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神経障害に対する GB-0998 の有効性、安全性を検討する多施設共同第 III 相オープン試験  
安全性に関する情報について審議した。  
審議結果:承認
- 52) ブリストル・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  
安全性に関する情報について審議した。  
審議結果:承認
- 53) ゼリア新薬工業株式会社の依頼による小児機能性ディスペプシア患者を対象とした Z-338 (アコチアミド塩酸塩水和物) 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
- 54) 原発性悪性脊髄腫瘍患者に対する ME2906 及び PNL6405SCT による光線力学的療法に関する臨床試験 (医師主導治験)  
手順書の改訂、治験分担医師の変更について審議した。  
審議結果:承認
- 55) 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 AZD9833 の第 III 相試験  
科学的知見を記載した文書の改訂について審議した。  
審議結果:承認
- 56) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 および AB154 の第 I 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

57) IQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する第 3A 相非劣性試験  
安全性に関する情報、付保証明書について審議した。  
審議結果:承認

**【報告事項】**

以下の治験について終了報告を行った。

・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