

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9月11日(月)15:30～17:03
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、松村洋子、小倉 健、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要議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>新規治験</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強皮症を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第3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) 2) 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 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) 3) MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象としたMK-3475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:承認 <p>継続審査</p> <ol style="list-style-type: none"> 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について審議した。 審議結果:承認 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 治験実施計画書別冊の改訂、治験実施期間の延長について審議した。 審議結果:承認 6) 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、治験実施計画書、被験者への支払いに関する資料、予定される治験費用に関する資料、健康被害に対する補償及び損害賠償について、健康被害の補償についての補足説明資料の改訂、治験概要書、説明文書・同意文書、治験手帳シールについて審議した。 審議結果:承認 7) 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、治験実施計画書、説明文書・同意文書、アセント文書の改訂、タナー段階評価用紙について審議した。 審議結果:承認 8) 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、治験薬概要書補遺について審議した。 審議結果:承認 9) 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) 安全性に関する情報について審議した。 審議結果:承認 10) 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

- 11) アヅ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
- 12) 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
- 13) 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
- 14) 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について審議した。
審議結果:承認
- 15) 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)
治験実施期間の延長について審議した。
審議結果:承認
- 16) 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
- 17) 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
当院の重篤な有害事象報告について審議した。
審議結果:承認
- 18) 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
- 19) 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について審議した。
審議結果:承認
- 20) 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
当院の重篤な有害事象報告、安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 21) 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、治験薬概要書、説明文書・同意文書、製品特性概要の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 22) 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Ⅱ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

- 23) 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
- 24) 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結腸・直腸がん患者を対象とした ONO-7913,ONO-4538 の第1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) (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
- 27) 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
- 28) 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
- 29) 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
当院の重篤な有害事象報告、安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 30) MSD 株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)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について審議した。
審議結果:承認
- 31) 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、被験者募集ポスターについて審議した。
審議結果:承認
- 32) Horizon 社の依頼によるびまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象とした HZN-825 とプラセボを比較する第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
- 33) 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
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
- 34) 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、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

35) 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、安全性参照情報、治験薬概要書、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

36) 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について審議した。

審議結果:承認

37) 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

38) 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

安全性に関する情報について審議した。

審議結果:承認

39) (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 HER2 陽性転移性結腸直腸癌被験者を対象に、一次治療としてのトラスツズマブ及び mFOLFOX6 併用 tucatinib をセツキシマブ若しくはペバシズマブ併用又は非併用 mFOLFOX6 と比較する非盲検、無作為化、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

40) 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)

安全性に関する情報、治験実施計画書別紙、治験薬概要書、治験機器概要書の改訂について審議した。

審議結果:承認

41) 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、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

42) アップ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

安全性に関する情報、説明文書・同意文書、アセント文書の改訂、同意説明文書記述変更について審議した。

審議結果:承認

43) 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

安全性に関する情報について審議した。

審議結果:承認

44) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CSU を対象とした LOU064 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

【報告事項】

迅速審査の結果について報告を行った。

- ・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
分担医師の変更について審議し承認された。 [2023年8月23日実施、8月28日承認]
- ・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
分担医師の変更について審議し承認された。 [2023年8月23日実施、8月28日承認]
- ・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
分担医師の変更について審議し承認された。 [2023年8月23日実施、8月28日承認]
- ・大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第Ⅰ相試験
分担医師の変更について審議し承認された。 [2023年8月23日実施、8月28日承認]
- ・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
分担医師の変更について審議し承認された。 [2023年8月23日実施、8月28日承認]

以下の治験について終了報告を行った。

- ・メルクバイオフ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
- ・アツ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