

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12月18日(月)15:30～16:08
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、松村洋子、小倉健、吉川大和、小林豊英、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> <p>1) ヤンセンファーマ株式会社による潰瘍性大腸炎小児患者を対象とするグセルクマブ(CNTO1959)の第3相, ランダム化, 非盲検寛解導入, 二重盲検寛解維持, 並行群間比較, 多施設共同試験 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) 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第II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について審議した。 審議結果: 承認</p> <p>4) 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>5) 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について審議した。 審議結果: 承認</p> <p>6) 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</p> <p>7) 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について審議した。 審議結果: 承認</p> <p>8) 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</p> <p>9) 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。 審議結果: 承認</p> <p>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</p>

- 11) アップライコン会社依頼による 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、添付文書の改訂について審議した。
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、添付文書の改訂について審議した。
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) 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、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 16) 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、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 17) 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
- 18) 小野薬品工業株式会社の依頼による進行性又は転移性固形がんを対象とした ONO-4578 と ONO-4538 の第Ⅰ相試験
治験実施計画書、治験薬概要書の改訂について審議した。
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、添付文書の改訂について審議した。
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について審議した。
審議結果:承認
- 22) 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、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認

- 23) 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
- 24) 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について審議した。
審議結果:承認
- 25) (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
- 26) 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
- 27) 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
治験実施期間の延長について審議した。
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) 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)
モニタリング報告書について審議した。
審議結果:承認
- 30) 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
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 31) 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、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 32) 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
- 33) 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

- 34) 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、添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 35) 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
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) 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
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
- 37) PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼によるスチル病(全身型若年性特発性関節炎及び成人発症スチル病を含む)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、治験実施計画書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 38) 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チル病(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について審議した。
審議結果:承認
- 39) 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强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
- 40) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第Ⅰ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
- 41) 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、治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験手帳の改訂、説明文書・同意文書に関するレターについて審議した。
審議結果:承認
- 42) 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、治験実施計画書、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
- 43) 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、治験実施計画書、治験実施計画書別紙、説明文書・同意文書、治験手帳シール、被験者への支払いに関する資料、Subject Facing Screen Report Touch の改訂、治験実施期間の延長、治験実施計画書に関するレター、ePRO に関するレターについて審議した。
審議結果:承認

- 44) (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 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、治験実施計画書、日本国内における試験使用文書別紙、治験薬概要書、説明文書・同意文書、患者緊急カードの改訂、治験薬ラベルに関するレター、治験薬投与に関するレター、患者緊急カードに関するレターについて審議した。
審議結果:承認
- 45) 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)
モニタリング報告書について審議した。
審議結果:承認
- 46) 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
安全性に関する情報、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
- 47) 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
- 48) KalVista Pharmaceuticals, Ltd.社による遺伝性血管性浮腫 I 型又は II 型の患者を対象とした、血管性浮腫発作のオンデマンド治療における KVD900 の長期安全性を評価する非盲検、継続投与試験
治験実施計画書別紙、eDiary Screens の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 49) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第 II 相継続試験
安全性に関する情報について審議した。
審議結果:承認
- 50) IQVIA サービスズ ジャパン合同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、治験実施期間の延長について審議した。
審議結果:承認
- 51) 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、治験薬概要書の改訂について審議した。
審議結果:承認
- 52) 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、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
- 53) 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
- 54) 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
安全性に関する情報、検査キットの添付文書の改訂について審議した。
審議結果:承認

55) 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
添付文書の改訂について審議した。

審議結果:承認

56) (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

治験実施計画書別紙の改訂、治験実施計画書に関するレターについて審議した。

審議結果:承認

57) (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

治験実施計画書別紙の改訂、治験実施計画書に関するレターについて審議した。

審議結果:承認

58) 株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼による、HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした Zanidatamab との化学療法併用の第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

【報告事項】

以下の治験について終了報告を行った。

・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

・KalVista Pharmaceuticals, Ltd.社による遺伝性血管性浮腫 I 型又は II 型の患者を対象とした、血管性浮腫発作のオンデマンド治療における KVD900 の有効性及び安全性を評価する第 3 相試験