# 2023年度 第8回NTT東日本 関東病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:2023年12月19日(火) 17:30~18:15 開催場所:NTT東日本 関東病院 6階A1·A2会議室

出席委員名:臼杵、井波、樅山、松岡、岡田、近藤、藤本、田中、山﨑

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

### 【新規審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
	メドペイス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による免疫グロブリンA腎症(IgAN)を有する被験者を対象としてAtaciceptの有効性及び安全性を評価する第2b/3相、複数パート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	新規治験の実施の可否

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、修正の上、承認された。

### <審議結果>

修正の上、承認

#### 【継続審議事項】

契約番号	記録の概要用 課題名	事項
1	中外製薬株式会社依頼による第 I / II 相試験	安全性情報報告
2	中外製薬株式会社依頼による第 I / II 相試験	実施計画書(別紙)の改訂等、同意文書・説明文書の改訂、補償の概要の改訂、費用に関する資料の改訂、被験者への支払いに関する資料の改訂、契約内容の変更
3	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎 患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報報告
4	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎 患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	継続審査(年度更新)
5	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎 患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	実施計画書(事務的変更)の改訂、治慰 薬概要書の改訂
6	大塚製薬株式会社依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象とした ASTX727の第 I 相試験	安全性情報報告
7	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	安全性情報報告
8	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼による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	安全性情報報告
9	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼による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	安全性情報報告
10	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼による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	継続審査(年度更新)
11	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	安全性情報報告
12	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	安全性情報報告

13	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	治験薬概要書の改訂
14	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	被験薬の添付文書改訂
15	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	重篤な有害事象の発生報告
16	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	
17	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	重篤な有害事象の発生報告
18	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	重篤な有害事象の発生報告
19	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	重篤な有害事象の発生報告
20	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FGFR1再構成が 認められる骨髄性/リンパ性腫瘍を有する患者を対象にINCB054828の有効性及 び安全性を評価する 第 II 相、非盲検、単剤療法、多施設共同試験	安全性情報報告
21	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FGFR1再構成が 認められる骨髄性/リンパ性腫瘍を有する患者を対象にINCB054828の有効性及 び安全性を評価する 第 II 相、非盲検、単剤療法、多施設共同試験	安全性情報報告
22	サノフィ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマ ブの第Ⅲ相試験	安全性情報報告
23	サノフィ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマ ブの第Ⅲ相試験	安全性情報報告
24	サノフィ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマ ブの第Ⅲ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
25	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象とした Fedratinibの第1/2相試験	安全性情報報告
26	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象とした Fedratinibの第1/2相試験	安全性情報報告
27	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象とした Fedratinibの第1/2相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
28	ファーマエッセンシア ジャパン株式会社の依頼による本態性血小板血症の二次治療としてのP1101の薬物動態を評価し、その有効性、安全性及び忍容性をアナグレリドと比較する第III相、非盲検、多施設共同、無作為化、実薬対照試験	治験分担医師・協力者リストの変更
29	ファーマエッセンシア ジャパン株式会社の依頼による本態性血小板血症の二次治療としてのP1101の薬物動態を評価し、その有効性、安全性及び忍容性をアナグレリドと比較する第III相、非盲検、多施設共同、無作為化、実薬対照試験	実施計画書(別紙)の改訂等、契約内容 の変更
30	急性骨髄性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン「DSP-7888」のPhase2医師主導治験	治験分担医師・協力者リストの変更
31	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へモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689(クロバリマブ)の第III相試験	安全性情報報告
32	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へモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689(クロバリマブ)の第III相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
<u> </u>	•	

33	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へモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689(クロバリマブ)の第III相試験	実施計画書の改訂、実施計画書(別紙) の改訂等、同意文書・説明文書の改 訂、契約内容の変更、自己注射の手引 きの改訂、被験者への支払いに関する 資料の改訂、補償の概要の追加
34	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラクス の第Ⅲ相試験	継続審査(年度更新)
35	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の中国 人及び日本人患者に対するACE-536の第Ⅱ相試験	安全性情報報告
36	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の中国 人及び日本人患者に対するACE-536の第 II 相試験	安全性情報報告
37	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	安全性情報報告
38	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	安全性情報報告
39	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
40	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄 線維症患者を対象としたLuspatercept(ACE-536)の第3相試験	安全性情報報告
41	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄 線維症患者を対象としたLuspatercept(ACE-536)の第3相試験	安全性情報報告
42	PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺がんに対するネシツムマブ+ペムブロリズマブ療法の第Ⅱ相試験	安全性情報報告
43	インスメッド合同会社の依頼による嚢胞性線維症を伴わない気管支拡張症患者を対象としたBrensocatibの第Ⅲ相試験	治験薬概要書の改訂、付保証明書の更 新
44	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験	安全性情報報告
45	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験	安全性情報報告
46	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験	海外渡航被験者用治験説明資料の追 加
47	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報報告
48	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象とした CC-220の第3相試験	安全性情報報告
49	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象とした CC-220の第3相試験	安全性情報報告
50	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象とした CC-220の第3相試験	継続審査(年度更新)
51	(治験国内管理人)日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第3相試験	安全性情報報告
52	(治験国内管理人)日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第3相試験	安全性情報報告
53	(治験国内管理人)日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第3相試験	安全性情報報告

-		
54	(治験国内管理人)日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第3相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
55	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	安全性情報報告
56	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
57	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とした Magrolimabの第Ⅲ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
58	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による他のLUSPATERCEPT (ACE-536) 臨床試験への参加歴を有する被験者を対象とした長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験	安全性情報報告
59	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による他のLUSPATERCEPT (ACE-536) 臨床試験への参加歴を有する被験者を対象とした長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験	安全性情報報告
60	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による主に未治療の発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象としたPozelimab及びCemdisiran併用の第皿相試験	安全性情報報告
61	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による主に未治療の発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象としたPozelimab及びCemdisiran併用の第皿相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
62	大原薬品工業株式会社の依頼によるOP-2100の第I相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
63	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	安全性情報報告
64	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451のTCS/TCI併用の第III相試験	安全性情報報告
65	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451のTCS/TCI併用の第III相試験	継続審査(年度更新)
66	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第III相試験	安全性情報報告
67	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第III相試験	継続審査(年度更新)
68	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による前期第II相試験	治験薬概要書の改訂、治験分担医師・協力者リストの変更、電子日誌入力通知サービスの追加
69	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による206713試験又は213744試験の登録被験者である好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294の非盲検継続投与試験	安全性情報報告
70	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による206713試験又は213744試験の登録被験者である好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294の非盲検継続投与試験	安全性情報報告
71	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による206713試験又は213744試験の登録被験者である好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294の非盲検継続投与試験	継続審査(年度更新)
72	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による206713試験又は213744試験の登録被験者である好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294の非盲検継続投与試験	実施計画書(補遺)の改訂、契約内容の 変更
73	三叉神経痛患者を対象としたNPC-06の第Ⅲ相プラセボ対照二重盲検比較試験	モニタリング報告書
L	1	l .

74	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたCC-486の第II/III相試験	安全性情報報告
75	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたCC-486の第II/III相試験	安全性情報報告
76	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による成人及び青少年アトピー性 皮膚炎患者を対象としたAMG451の第III相試験	安全性情報報告
77	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	実施計画書の改訂、実施計画書(別紙) の改訂、同意文書・説明文書の改訂、 患者アンケートの改訂、治験参加カード の改訂、患者日誌の改訂、被験者募集 に関する資料の追加
78	アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚 炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第Ⅲ相無作為化プラ セボ対照二重盲検試験	安全性情報報告
79	アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚 炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第Ⅲ相無作為化プラ セボ対照二重盲検試験	実施計画書(事務的変更)の改訂、治験 薬概要書の改訂

# <審議結果>

各治験において関与している委員は退席の上、審議・採決が行われ「承認する」こととした。

# 【報告事項】

報告が問題なく了承された。

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	住友ファーマ株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした第1/2相臨床試験	開発中止等報告
2	アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持 投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検 試験(LIMMITLESS試験)	治験終了(中止・中断)の報告
3	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	開発中止等報告
4	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第Ⅲ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
5	大塚製薬株式会社依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象とした ASTX727の第 I 相試験	その他の報告
6	大塚製薬株式会社依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象とした ASTX727の第 I 相試験	審査対象とならない軽微な変更
7	アステラス製薬株式会社の依頼による再発又は難治性急性骨髄性白血病(AML) 及び再発又は難治性高リスク骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした ASP7517の安全性, 忍容性及び有効性を検討する第1/2相非盲検試験	開発中止等報告
8	Fortrea Japan株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間へモグロビン 尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、 非無作為化、多施設共同、継続投与試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
9	ブリストル・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	審査対象とならない軽微な変更
10	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へモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689(クロバリマブ)の第III相試験	審査対象とならない軽微な変更
11	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラクス の第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
12	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の中国 人及び日本人患者に対するACE-536の第 II 相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告

13	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	その他の報告
14	PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺がんに対するネシツムマブ+ペムブロリズマブ療法の第Ⅱ相試験	審査対象とならない軽微な変更
15	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による好酸球性 重症喘息患者を対象としたGSK3511294の有効性及び安全性を評価するプラセボ 対照試験	審査対象とならない軽微な変更
16	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第1b/2a相試験	その他の報告
17	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第1b/2a相試験	治験終了(中止・中断)の報告
18	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第1b/2a相試験	審査対象とならない軽微な変更
19	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象とした CC-220の第3相試験	審査対象とならない軽微な変更
20	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による206713試験又は213744試験の登録被験者である好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294の非盲検継続投与試験	審査対象とならない軽微な変更
21	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスクー過性 脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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、並行群間、プラセ ボ対照試験	逸脱(緊急回避を除く)報告

### 【特記事項】

次回のIRB日程について、以下の通り委員に確認を行った。 次回1月16日(火)17:30より (次々回2月20日(火)17:30より予定)