

2023年度 第11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:2024年 3月 19日(火) 17:50~18:40

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、樋山、松岡、岡田、近藤、藤本、田中、山崎

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
1	MSD株式会社の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にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	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】

議題番号	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	安全性情報報告
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	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
5	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
6	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
7	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	治験薬概要書の改訂
8	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
9	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
10	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	安全性情報報告
11	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	安全性情報報告
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乾癬患者を対象としたBMS-986165の製造販売後臨床試験	添付文書改訂
13	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

14	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髓線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	安全性情報報告
15	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髓線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	安全性情報報告
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骨髓線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
17	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ヘ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
18	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ヘ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
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骨髓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
20	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髓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
21	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髓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
22	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髓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
23	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髓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	重篤な有害事象の発生報告
24	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
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髓増殖性腫瘍関連骨髓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
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髓増殖性腫瘍関連骨髓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
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髓増殖性腫瘍関連骨髓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
28	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髓増殖性腫瘍関連骨髓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
29	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髓増殖性腫瘍関連骨髓線維症患者を対象としたLuspatercept(ACE-536)の第3相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
30	PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺癌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
31	PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺癌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
32	インスメッド合同会社の依頼による囊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	安全性情報報告
33	日本新薬株式会社の依頼による臨床第Ⅰ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
34	IQVIAサービス 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
35	IQVIAサービス 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

36	IQVIAサービス 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	契約内容の変更
37	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
38	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
39	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	治験薬概要書/治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の改訂/提供
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日本人急性骨髓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
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日本人急性骨髓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
42	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髓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	治験分担医師・協力者リストの変更
43	アップフ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
44	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
45	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
46	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
47	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
48	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による主に未治療の発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたPozelimab及びCemdisiran併用の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
49	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による主に未治療の発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたPozelimab及びCemdisiran併用の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
50	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
51	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
52	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	治験薬概要書の改訂、同意文書・説明文書の改訂
53	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
54	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	治験分担医師・協力者リストの変更

55	IQVIAサービス 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
56	IQVIAサービス 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
57	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一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	安全性情報報告
58	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
59	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	継続審査(年度更新)
60	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
61	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	実施計画書/補遺の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験参加カードの改訂、Memorandumの発行
62	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	レターの発行
63	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
64	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

<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」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	中外製薬株式会社依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	実施体制の軽微な変更
2	アップル・マイヤーズ・スクイブ株式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	その他の報告
3	アップル・マイヤーズ・スクイブ株式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	審査対象とならない軽微な変更
4	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	治験終了(中止・中断)の報告
5	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髓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	審査対象とならない軽微な変更
6	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたMagrolimabの第Ⅲ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
7	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一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	審査対象とならない軽微な変更
8	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髓異形成症候群患者を対象としたCC-486の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
9	アップル・マイヤーズ・スクイブ株式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	審査対象とならない軽微な変更

【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4月16日(火)17:30より

(次々回5月21日(火)17:30より予定)