

平成30年度 第5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:2018年 8月 28日(火) 17:30~19:35

開催場所:NTT関東病院 6階A1・A2会議室

出席委員名:臼杵、大江、坂本、樫山、村元(新規3件目欠席)、安原、岡田、近藤、栗屋、矢後、加藤、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 | レオファーマ株式会社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tralokinumabの多施設共同試験 | 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、承認された。

<審議結果>

承認

| | | |
|---|---------------------|------------|
| 2 | 第一三共株式会社の依頼による第I相試験 | 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、承認された。

<審議結果>

承認

| | | |
|---|---|------------|
| 3 | 株式会社Integrated Development Associates(治験国内管理人)依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を検討する無作為化、多施設共同、非盲検、実薬対照、第III相試験 | 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、同意書を修正の上、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 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 2 | MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第III相試験、及び長期安全性延長試験 | 安全性情報報告 |
| 3 | MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第III相試験、及び長期安全性延長試験 | 安全性情報報告 |
| 4 | 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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第III相試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 5 | 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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第III相試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 6 | アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第I相試験 | 安全性情報報告 |
| 7 | アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第I相試験 | 安全性情報報告 |
| 8 | アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第I相試験 | 安全性情報報告 |

| | | |
|----|--|---------------|
| 9 | アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験 | 安全性情報報告 |
| 10 | アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験 | 安全性情報報告 |
| 11 | アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験 | 安全性情報報告 |
| 12 | アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験 | 実施計画書(別紙)の改訂等 |
| 13 | ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型乾癬患者を対象としたCNT01959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第III相試験 | 治験薬概要書(補遺)の改訂 |
| 14 | ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNT01959(Guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第III相試験 | 治験薬概要書(補遺)の改訂 |
| 15 | 大日本住友製薬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 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 16 | 大日本住友製薬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 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 17 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 18 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 19 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 20 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 21 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 22 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 23 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III相試験 | 実施計画書(別紙)の改訂等 |
| 24 | 第一三共株式会社の依頼による第 I相試験 | 安全性情報報告 |
| 25 | 第一三共株式会社の依頼による第 I相試験 | 安全性情報報告 |
| 26 | 第一三共株式会社の依頼による第 I相試験 | 安全性情報報告 |
| 27 | シンバイオ製薬株式会社依頼によるDNAメチル化阻害剤治療抵抗性の骨髄異形成症候群患者を対象にSyB L-1101と医師が選択した治療を比較した、第III相、国際共同、無作為化、比較対照試験 | 安全性情報報告 |
| 28 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の継続投与試験 | 治験薬概要書の改訂 |
| 29 | 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BI655066の乾癬患者を対象とした第III相臨床試験(No.28-04) | 安全性情報報告 |

| | | |
|----|---|--|
| 30 | 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BI655066 の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(No.28-04) | 治験薬概要書の改訂 |
| 31 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 32 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの長期安全性、忍容性、及び有効性を評価する多施設共同、48週、二重盲検、プラセボ対照、並行群間継続試験 | 安全性情報報告 |
| 33 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの長期安全性、忍容性、及び有効性を評価する多施設共同、48週、二重盲検、プラセボ対照、並行群間継続試験 | 安全性情報報告 |
| 34 | EAファーマ株式会社依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相、プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験 | 安全性情報報告 |
| 35 | EAファーマ株式会社依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相、プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験 | 安全性情報報告 |
| 36 | EAファーマ株式会社依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相、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)の改訂等、同意文書・説明文書の改訂、治験参加カードの改訂 |
| 37 | アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験 | 安全性情報報告 |
| 38 | 大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタピン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験 | 安全性情報報告 |
| 39 | 大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタピン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 40 | 大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタピン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 41 | 大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタピン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 42 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 安全性情報報告 |
| 43 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 44 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 45 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 46 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 47 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 48 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 49 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |

| | | |
|----|---|-----------------------|
| 50 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 51 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 52 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 実施計画書(別紙)の改訂等 |
| 53 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 実施計画書(別紙)の改訂等 |
| 54 | 中外製薬株式会社依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 治験分担医師・協力者リストの変更 |
| 55 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 56 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 57 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 継続審査(年度更新) |
| 58 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 59 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 60 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 61 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 | 実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂 |
| 62 | 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(LIMITLESS試験) | 安全性情報報告 |
| 63 | 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(LIMITLESS試験) | 治験薬概要書の改訂 |
| 64 | ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第2相試験 | 安全性情報報告 |
| 65 | ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第2相試験 | 安全性情報報告 |
| 66 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 安全性情報報告 |
| 67 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 安全性情報報告 |
| 68 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 安全性情報報告 |
| 69 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 安全性情報報告 |
| 70 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 安全性情報報告 |

| | | |
|----|--|-------------------------|
| 71 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO (GS-9973)の第Ib相試験 | 安全性情報報告 |
| 72 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるulocuplumab(BMS-936564)の第1/2相試験 | 安全性情報報告 |
| 73 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 74 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第III相試験 | 実施計画書(別紙)の改訂等、患者用手順書の追加 |
| 75 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験 | 安全性情報報告 |
| 76 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第II/III相試験 | 安全性情報報告 |
| 77 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第II/III相試験 | 同意文書・説明文書の改訂、患者用手順書の追加 |
| 78 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験 | 安全性情報報告 |
| 79 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 80 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第III相試験 | 治験分担医師・協力者リストの変更 |
| 81 | エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたE2609の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 82 | エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたE2609の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 83 | レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの第III相臨床試験 | 安全性情報報告 |
| 84 | レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの第III相臨床試験 | 安全性情報報告 |
| 85 | レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの第III相臨床試験 | 被験者への支払いに関する資料 |
| 86 | シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験(多施設共同オープン試験) | 安全性情報報告 |
| 87 | 第一三共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キザルチニブ(AC220)の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 88 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第II相試験 | 安全性情報報告 |
| 89 | 日本新薬株式会社の依頼によるNS-17の臨床第II相試験 | 安全性情報報告 |
| 90 | 日本新薬株式会社の依頼によるNS-17の臨床第II相試験 | 被験者募集方法の追加 |
| 91 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第III相試験 | 安全性情報報告 |
| 92 | シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第III相臨床試験 | 安全性情報報告 |

| | | |
|-----|--|-------------------------------------|
| 93 | シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第Ⅲ相臨床試験 | 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 |
| 94 | 大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白血病患者を対象としたGuadecitabine (SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 95 | バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相臨床試験: CHRONOS-3 | 安全性情報報告 |
| 96 | バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相臨床試験: CHRONOS-3 | 安全性情報報告 |
| 97 | バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相臨床試験: CHRONOS-3 | 安全性情報報告 |
| 98 | バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相臨床試験: CHRONOS-3 | 同意文書・説明文書の改訂、被験者への支払いに関する資料 |
| 99 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 100 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験② | 安全性情報報告 |
| 101 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験② | 安全性情報報告 |
| 102 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験② | 安全性情報報告 |
| 103 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 104 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 105 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 106 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験 | 実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験参加カードの改訂 |
| 107 | 武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験 | 安全性情報報告 |
| 108 | 武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験 | 安全性情報報告 |
| 109 | 武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験 | 安全性情報報告 |
| 110 | 武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験 | 安全性情報報告 |
| 111 | 武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験 | 治験薬概要書の改訂 |

| | | |
|-----|---|-----------------------|
| 112 | 大日本住友製薬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DSP-2033の第1相試験 | 安全性情報報告 |
| 113 | 大日本住友製薬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DSP-2033の第1相試験 | 安全性情報報告 |
| 114 | 大日本住友製薬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DSP-2033の第1相試験 | 安全性情報報告 |
| 115 | 大日本住友製薬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DSP-2033の第1相試験 | 安全性情報報告 |
| 116 | 大日本住友製薬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DSP-2033の第1相試験 | 安全性情報報告 |
| 117 | フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験 | 安全性情報報告 |
| 118 | フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験 | 安全性情報報告 |
| 119 | フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験 | 安全性情報報告 |
| 120 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大試験 | 安全性情報報告 |
| 121 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大試験 | 安全性情報報告 |
| 122 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大試験 | 安全性情報報告 |
| 123 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 124 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 125 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大試験 | 同意文書・説明文書の改訂、同意撤回書の改訂 |
| 126 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 127 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験 | 安全性情報報告 |
| 128 | ムンディファーマ株式会社の依頼による日本人再発・難治性造血器腫瘍患者を対象としたEDO-S101の第Ⅰ相臨床試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 129 | ムンディファーマ株式会社の依頼による日本人再発・難治性造血器腫瘍患者を対象としたEDO-S101の第Ⅰ相臨床試験 | 重篤な有害事象の発生報告 |
| 130 | 科研製薬株式会社の依頼による原発性腋窩多汗症患者を対象としたBBI-4000の検証的試験(第Ⅲ相) | 治験分担医師・協力者リストの変更 |
| 131 | 科研製薬株式会社の依頼による原発性腋窩多汗症患者を対象としたBBI-4000の検証的試験(第Ⅲ相) | 被験者募集広告の追加 |
| 132 | 科研製薬株式会社の依頼による原発性腋窩多汗症患者を対象としたBBI-4000の長期投与試験(第Ⅲ相) | 治験分担医師・協力者リストの変更 |

| | | |
|-----|---|---|
| 133 | 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたS-8117 (OTR) の第3相オープンラベル試験 | 安全性情報報告 |
| 134 | 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたS-8117 (OTR) の第3相オープンラベル試験 | 安全性情報報告 |
| 135 | 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたS-8117 (OTR) の第3相オープンラベル試験 | 治験分担医師・協力者リストの変更 |
| 136 | キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(2) | 実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験参加カードの改訂 |
| 137 | Agios社の依頼によるAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験 | 安全性情報報告 |
| 138 | Agios社の依頼によるAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験 | 同意文書・説明文書の改訂 |
| 139 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるZPL389の第Ⅱ相試験 | 実施計画書(別紙)の改訂等、同意文書・説明文書の追加(任意の薬理遺伝学的試験) |
| 140 | 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 |
| 141 | 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 |
| 142 | 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 |
| 143 | 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 | 同意文書・説明文書の追加(探索的研究(任意)について) |

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 | MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験 | その他の報告 |
| 2 | バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験 | 医薬品製造販売承認取得報告 |
| 3 | 大日本住友製薬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 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 4 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 逸脱(緊急回避を除く)報告 |
| 5 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 6 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の継続投与試験 | 治験終了(中止・中断)の報告 |
| 7 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の継続投与試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |

| | | |
|----|---|----------------|
| 8 | 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 9 | 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BI655066 の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(No.28-04) | 治験終了(中止・中断)の報告 |
| 10 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験 | 対照薬の添付文書改訂 |
| 11 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの長期安全性、忍容性、及び有効性を評価する多施設共同、48週、二重盲検、プラセボ対照、並行群間継続試験 | その他の報告 |
| 12 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第Ⅱ相試験 | その他の報告 |
| 13 | アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 14 | 大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験 | その他の報告 |
| 15 | 大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 16 | 大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 17 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 逸脱(緊急回避を除く)報告 |
| 18 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 19 | 中外製薬株式会社依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 20 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | その他の報告 |
| 21 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 逸脱(緊急回避を除く)報告 |
| 22 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病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 |
| 23 | 日本たばこ産業株式会社の依頼によるJTE-052軟膏アトピー性皮膚炎患者対象の第Ⅲ相臨床試験 | 治験終了(中止・中断)の報告 |
| 24 | ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるulocuplumab(BMS-936564)の第1/2相試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 25 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第Ⅲ相試験 | 逸脱(緊急回避を除く)報告 |
| 26 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第Ⅲ相試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 27 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第Ⅲ相試験 | 対照薬の添付文書改訂 |

| | | |
|----|--|----------------|
| 28 | エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたE2609の第Ⅲ相試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 29 | レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの第Ⅲ相臨床試験 | 逸脱(緊急回避を除く)報告 |
| 30 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 31 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 32 | アヅヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験② | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 33 | ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験 | その他の報告 |
| 34 | 日本たばこ産業株式会社の依頼によるJTS-661の前期第Ⅱ相臨床試験 | 治験終了(中止・中断)の報告 |
| 35 | 武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3比較試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 36 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大治験 | 治験実施計画書 和訳版 |
| 37 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験 | その他の報告 |
| 38 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験 | 逸脱(緊急回避を除く)報告 |
| 39 | ムンディファーマ株式会社の依頼による日本人再発・難治性造血器腫瘍患者を対象としたEDO-S101の第Ⅰ相臨床試験 | 逸脱(緊急回避を除く)報告 |
| 40 | 科研製薬株式会社の依頼による原発性腋窩多汗症患者を対象としたBBI-4000の検証的試験(第Ⅲ相) | 迅速審査報告 |
| 41 | 科研製薬株式会社の依頼による原発性腋窩多汗症患者を対象としたBBI-4000の検証的試験(第Ⅲ相) | 迅速審査報告 |
| 42 | 科研製薬株式会社の依頼による原発性腋窩多汗症患者を対象としたBBI-4000の検証的試験(第Ⅲ相) | 迅速審査報告 |
| 43 | 科研製薬株式会社の依頼による原発性腋窩多汗症患者を対象としたBBI-4000の長期投与試験(第Ⅲ相) | 迅速審査報告 |
| 44 | 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたS-8117(OTR)の第3相オープンラベル試験 | 審査対象とならない軽微な変更 |
| 45 | 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたS-8117(OTR)の第3相オープンラベル試験 | 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 9月18日(火)17:30より

(次々回 10月23日(火)17:30より予定)