

## 2022年度 第3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:2022年 6月 21日(火) 17:30~17:55

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、樋山、松岡、岡田、吉中、近藤、藤本、矢後、加藤、山崎

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

### 【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	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)	安全性情報報告
3	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
4	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
5	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
6	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
7	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バダシチニブの第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
8	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バダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	同意文書・説明文書の改訂、治験参加カードの改訂
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骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第Ⅲ相試験	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骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第Ⅲ相試験	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骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第Ⅲ相試験	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骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
13	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	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髄異形成症候群患者に対するACE-536の第Ⅲ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髄異形成症候群患者に対するACE-536の第Ⅲ相試験	継続審査(年度更新)
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髄異形成症候群患者に対するACE-536の第Ⅲ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
17	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

18	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 安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験	安全性情報報告
19	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 安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験	安全性情報報告
20	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 安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験	安全性情報報告
21	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 安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ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髄異形成症候群日本人 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髄異形成症候群日本人 患者に対するACE-536の第Ⅱ相試験	安全性情報報告
24	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日本人 患者に対するACE-536の第Ⅱ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髄異形成症候群日本人 患者に対するACE-536の第Ⅱ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
26	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
27	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	治験薬概要書の改訂
28	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
29	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
30	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
31	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髓性白血病(AML) 及び再発又は難治性高リスク骨髓異形成症候群(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	安全性情報報告
32	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による 発作性夜間ヘモグロビン尿症(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
33	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による 発作性夜間ヘモグロビン尿症(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
34	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による 発作性夜間ヘモグロビン尿症(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
35	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による 発作性夜間ヘモグロビン尿症(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
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BMS-986177の第2相試験	安全性情報報告

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BMS-986177の第2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BMS-986177の第2相試験	継続審査(年度更新)
39	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
40	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
41	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	継続審査(年度更新)
42	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	実施計画書(別紙)の改訂等、実施計画書(別紙)の改訂等、契約内容の変更
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乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相長期試験	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乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相長期試験	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乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相長期試験	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乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相長期試験	継続審査(年度更新)
47	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を対象としたQGE031の第Ⅲ相継続試験	安全性情報報告
48	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を対象としたQGE031の第Ⅲ相継続試験	治験薬概要書の改訂
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
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
51	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	実施計画書(別紙)の改訂等
52	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	安全性情報報告
53	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
54	ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験	安全性情報報告
55	生化学工業株式会社の依頼によるSI-449癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験	治験分担医師・協力者リストの変更
56	急性骨髓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	安全性情報報告

57	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
58	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
59	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ない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
60	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ない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
61	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	安全性情報報告
62	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	安全性情報報告
63	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
64	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
65	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
66	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	治験分担医師・協力者リストの変更
67	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
68	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
69	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
70	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	実施計画書の改訂
71	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	同意文書・説明文書の改訂、服薬日誌の作成、治験参加カードの改訂
72	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	重篤な有害事象の発生報告
73	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	重篤な有害事象の発生報告
74	マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabの結節性痒疹患者に対する第II/III相試験—比較/長期継続投与試験—	安全性情報報告
75	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による成人PNH患者を対象としたLNP023の第III相試験	安全性情報報告
76	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
77	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

78	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
79	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髓線維症患者を対象としたLuspatercept(ACE-536)の第3相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
80	ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験(長期試験)	安全性情報報告
81	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
82	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	治験分担医師・協力者リストの変更
83	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	重篤な有害事象の発生報告
84	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	重篤な有害事象の発生報告
85	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	重篤な有害事象の発生報告
86	アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	安全性情報報告
87	アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	安全性情報報告
88	アッヴィ合同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としたrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験	安全性情報報告
89	アッヴィ合同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としたrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験	安全性情報報告
90	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	実施計画書の改訂、DEAR INVESTIGATOR LETTERの作成
91	IQVIAサービス ジャパン株式会社(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	治験分担医師・協力者リストの変更
92	IQVIAサービス ジャパン株式会社(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	治験分担医師・協力者リストの変更
93	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	安全性情報報告
94	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	実施計画書(別紙)の改訂等、同意文書・説明文書・同意撤回書の改訂
95	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による成人PNH患者を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
96	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
97	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

98	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験薬概要書の改訂
99	イドルシアファーマシティカルズジャパン株式会社の依頼による日本人被験者を対象とした全身性エリテマトーデスの国内第2相試験	安全性情報報告
100	ファイザー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PF-06700841の第2B相試験	安全性情報報告
101	ファイザー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PF-06700841の第2B相試験	同意文書・説明文書の改訂
102	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
103	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
104	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	実施計画書、実施計画書(別紙)、治験薬概要書、同意文書・説明文書・同意撤回書、治験参加カード、被験者への支払いに関する資料、交付管理確認業務手順書の改訂、治験薬の投与方法の作成、契約内容の変更
105	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるDREAMM7: A Multicenter, Open-Label, Randomized Phase III Study to Evaluate the Efficacy and Safety of the Combination of Belantamab Mafodotin, Bortezomib, and Dexamethasone (B-Vd) Compared with the Combination of Daratumumab, Bortezomib and Dexamethasone (D-Vd) in Participants with Relapsed/Refractory Multiple Myeloma DREAMM7: 再発・難治性多発性骨髓腫患者を対象としてbelantamab mafodotin、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法(B-Vd)の有効性及び安全性をダラツムマブ、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法(D-Vd)と比較検討する多施設共同非盲検無作為化第III相試験	安全性情報報告
106	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン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
107	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン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
108	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン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
109	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン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	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書・同意撤回書の改訂、治験参加カード
110	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
111	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
112	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
113	株式会社メディサイエンスプランニング(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としてC5阻害剤と比較するBCX9930の第Ⅱ相試験	安全性情報報告

114	株式会社メディサイエンスプランニング(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としてC5阻害剤と比較するBCX9930の第Ⅱ相試験	安全性情報報告
115	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原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第3相試験	安全性情報報告
116	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原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第3相試験	安全性情報報告
117	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原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第3相試験	実施計画書(別紙)の作成、レター作成
118	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原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第3相試験	被験者への支払いに関する資料の改訂
119	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
120	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅲ相試験	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」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	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	その他の報告
2	中外製薬株式会社依頼による第Ⅰ / Ⅱ 相試験	その他の報告
3	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)	その他の報告
4	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	逸脱(緊急回避を除く)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骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第Ⅲ相試験	その他の報告
6	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	その他の報告
7	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	その他の報告
8	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の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
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骨髄異形成症候群日本人患者に対するACE-536の第Ⅱ相試験	その他の報告
10	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	その他の報告
11	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	その他の報告

12	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髓性白血病(AML)及び再発又は難治性高リスク骨髓異形成症候群(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	審査対象とならない軽微な変更
13	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(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
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BMS-986177の第2相試験	その他の報告
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BMS-986177の第2相試験	審査対象とならない軽微な変更
16	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髓性／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	逸脱(緊急回避を除く)報告
17	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髓性／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	審査対象とならない軽微な変更
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乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相長期試験	その他の報告
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線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	その他の報告
20	ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
21	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	その他の報告
22	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ない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	その他の報告
23	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ない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	逸脱(緊急回避を除く)報告
24	アッヴィ合同会社の依頼による骨髓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	逸脱(緊急回避を除く)報告
25	アッヴィ合同会社の依頼による骨髓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	逸脱(緊急回避を除く)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	その他の報告
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
28	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
29	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
30	マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabの結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験—比較/長期継続投与試験—	逸脱(緊急回避を除く)報告
31	マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabの結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験—比較/長期継続投与試験—	審査対象とならない軽微な変更
32	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	その他の報告

33	バイエル薬品株式会社の依頼による症候性子宮内膜症患者を対象としたP2X3拮抗薬(BAY 1817080)3用量の有効性と安全性を、プラセボ及びelagolix 150 mg投与と比較して評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照及び非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同、第IIb相試験	治験終了(中止・中断)の報告
34	ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対するRozanolixizumabの第III相試験(長期試験)	治験終了(中止・中断)の報告
35	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 157(テゼペルマブ)の後期第II相試験	その他の報告
36	インスマ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	審査対象とならない軽微な変更
37	株式会社アイコン・ジャパン(治験国内管理人)の依頼によるA Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blinded, Placebo Controlled Trial to Evaluate the Efficacy and the Safety of Efgartigimod (ARGX-113) PH20 Subcutaneous in Adult Patients With Primary Immune Thrombocytopenia成人の一次性免疫性血小板減少症患者を対象としてefgartigimod(ARGX-113)PH20皮下投与による有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第III相臨床試験	治験終了(中止・中断)の報告
38	株式会社アイコン・ジャパン(治験国内管理人)の依頼によるA Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blinded, Placebo Controlled Trial to Evaluate the Efficacy and the Safety of Efgartigimod (ARGX-113) PH20 Subcutaneous in Adult Patients With Primary Immune Thrombocytopenia成人の一次性免疫性血小板減少症患者を対象としてefgartigimod(ARGX-113)PH20皮下投与による有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第III相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更
39	IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社(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	その他の報告
40	IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社(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	その他の報告
41	IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社(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	その他の報告
42	IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社(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	実施体制の軽微な変更
43	IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社(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	審査対象とならない軽微な変更
44	IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社(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	その他の報告
45	IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社(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	その他の報告
46	IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社(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
47	IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社(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
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第1b/2a相試験	その他の報告
49	小野薬品工業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
50	イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による日本人被験者を対象とした全身性エリテマトーデスの国内第2相試験	審査対象とならない軽微な変更

51	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	その他の報告
52	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン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の第3相試験	治験終了(中止・中断)の報告
53	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン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	その他の報告
54	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン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	その他の報告
55	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン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	審査対象とならない軽微な変更
56	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	治験終了(中止・中断)の報告
57	ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による、日本人日光角化症を対象としたKX01軟膏1%の第三相試験	審査対象とならない軽微な変更
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	その他の報告
59	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原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第3相試験	審査対象とならない軽微な変更

【特記事項】

次のIRB日程について、以下の通り委員に確認を行った。

次回7月19日(火)17:30より

(次々回8月16日(火)17:30より予定)