

# 大阪市立大学医学部附属病院

## 令和元年 8 月 治験審査委員会議事録概要

開催日時 令和元年 8 月 28 日（水）午後 5 時 00 分～午後 6 時 20 分  
場 所 メディックス 6 階 ホール  
出席者 川口委員長、田守副委員長、富田、庄司、中前、福井、永山、藤原、伊佐、八木、上甲の各委員  
欠席者 矢野、諫山の各委員

### 【第 I 部：治験の新規案件等について】

- 治験の案件について  
新規治験：3 件（再審査・0 件）  
上記 3 件については、別紙議事要旨に記載。

### 【第 II 部：令和元年 6 月・7 月 IRB 修正報告・治験の案件について】

- 令和元年 6 月・7 月 IRB 審査結果に基づく修正報告書について  
治験審査委員長より新規治験 6 件の治験実施計画書等修正報告書について報告があった。
- 令和元年 7 月・8 月の迅速審査結果に基づく一部変更について、  
治験審査委員長より実施中の試験 3 件の迅速審査について報告があった
- 安全性情報等について  
治験依頼者より報告された安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。院内で発生した重篤な有害事象は 32 件であった。  
詳細は別紙に記載。
- 一部変更について  
・一部変更 83 件  
詳細は別紙議事要旨に記載。
- 継続について  
・継続 8 件  
詳細は別紙議事要旨に記載。
- その他の審議事項について  
・2 件のモニタリング報告書について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
・1 件の他院より変更申請、安全性情報等に関する報告書について審議依頼があり、事務局より説明が行われ審議した。
- その他の報告について  
・3 件の治験・製造販売後臨床試験実施症例数確定報告書が提出された。  
・3 件の開発の中止等に関する報告書が提出された  
・1 件の他院より開発の中止等に関する報告依頼があり、事務局より報告された。
- 説明文書・同意文書作成上の注意事項に関して事務局より報告があった。

「迅速審査（迅速審査日：令和元年7月30日）」

IRB開催日: 2019/07/30

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	セルジーン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	症例数の追加に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

「迅速審査（迅速審査日：令和元年8月21日）」

IRB開催日：2019/08/21

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	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	症例数の追加について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題2 薬品 迅速審査	ファイザー株式会社の依頼による未治療のAML患者を対象としたPF-04449913の第Ⅲ相試験	症例数の追加について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 新規	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性期の慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で承認」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認
議題2 薬品 新規	協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で承認」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認
議題3 薬品 新規	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンパチニブ併用療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験）	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で承認」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 一部変更	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活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題2 薬品 一部変更	Gilead Sciences, Inc. の依頼によるHBe抗原陽性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題3 薬品 一部変更	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非転移性 (M0) 去勢抵抗性前立腺癌男性患者を対象とした、ARN-509 の多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第 3 相試験	治験実施計画書別冊 (治験契約期間) の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題4 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能なステージⅣ尿路上皮癌患者を対象としたMEDI4736及びTremelimumabの第Ⅲ相比較試験	契約期間延長に関するレターについて、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題5 薬品 一部変更	協和キリン株式会社の依頼による腫瘍性骨軟化症又は表皮母斑症候群を対象としたKRN23の第Ⅱ相臨床試験及び第Ⅱ相臨床試験から切り替える製造販売後臨床試験	治験実施計画書の変更、製造販売後臨床試験への移行に関する資料に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題6 薬品 一部変更	シミック株式会社依頼によるボナチニブの国際共同第Ⅱ相試験	治験実施計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題7 薬品 一部変更	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ウバダシニブ (ABT-494) の導入療法及び維持療法における安全性及び有効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試験	被験者募集の手順に関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題8 薬品 一部変更	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウバダシニブ (ABT-494) の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	被験者募集の手順に関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題9 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	添付文書、治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 一部変更	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による移植片対宿主病を対象としたINC424の第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題11 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたMPDL3280A (atezolizumab) の第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題12 薬品 一部変更	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたODM-201のプラセボ対照第Ⅲ相試験	同意説明文書文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題13 薬品 一部変更	アステラス製薬株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたエンザルタミドの製造販売後臨床試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題14 薬品 一部変更	原発性胆汁性胆管炎 (PBC) に伴う中等度から重度のそう痒症を有する成人の治療を目的としたGSK2330672の一定範囲の用量の有効性、安全性、及び忍容性を評価する試験	治験実施計画書、治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題15 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題16 薬品 一部変更	びまん型腱滑膜巨細胞腫(色素性絨毛結節性滑膜炎)及び根治切除不能な限局型腱滑膜巨細胞腫(腱鞘巨細胞腫)患者に対するザルトプロフェンのプラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第Ⅱ相試験)	監査計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題17 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	添付文書、治験分担医師の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題18 薬品 一部変更	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	治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 一部変更	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による移植片対宿主病を対象としたINC424の第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題20 薬品 一部変更	EPSインターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたMOD-4023の第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題21 一部変更	肺気腫進行に相関するバイオマーカー試験	課題名の変更、被験者への支払いに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題22 薬品 一部変更	A Phase 3, Open-label Study of MHOS/SHP615 in Pediatric Patients with Status Epilepticus (Convulsive) by Shire	治験実施計画書(治験契約期間)の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題23 薬品 一部変更	A Phase 3, Open-label Extension Study of MHOS/SHP615 in Pediatric Patients with Status Epilepticus (Convulsive) by Shire	治験実施計画書(治験契約期間)の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題24 薬品 一部変更	GSKの依頼によるB型慢性肝疾患の患者を対象としたテノホビル <sup>®</sup> の製造販売後臨床試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題25 薬品 一部変更	Myovant社からの依頼による進行性前立腺癌の男性患者を対象としたRelugolixの安全性と有効性を評価するための第3相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題26 薬品 一部変更	日本イーライリリー株式会社の依頼による体軸性脊椎関節炎を対象としたイクセキズマブ(LY2439821)の長期延長試験	治験薬概要書、説明文書・同意文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題27 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCP690, 550の第Ⅲb/Ⅳ相試験	治験実施計画書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 一部変更	武田薬品工業株式会社の依頼による日本人進行性腎細胞癌患者を対象としたCabozantinibの第2相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題29 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題30 薬品 一部変更	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼によるNN9535第2相臨床試験 (Trial Id. NN9931-4296)	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題31 薬品 一部変更	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	治験実施計画書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題32 薬品 一部変更	M14-431 試験又はM14-433 試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) 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維持療法及び長期継続投与試験	被験者募集の手順に関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題33 薬品 一部変更	生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) 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	被験者募集の手順に関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題34 薬品 一部変更	既存治療に対して効果不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での治療失敗歴のない、中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) 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	被験者募集の手順に関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題35 薬品 一部変更	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験	治験薬概要書 (添付文書)、治験分担医師の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題36 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたボラツズマブ ベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第III相試験	治験薬概要書 (添付文書) の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認



令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 一部変更	UCB Biopharma SPRL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	治験実施計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題38 薬品 一部変更	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	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題39 薬品 一部変更	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第III相試験	患者さま向け服用日誌の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題40 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題41 薬品 一部変更	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第III相試験	同意説明文書文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題42 薬品 一部変更	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第III相試験	Protocol 初版のGGTに関するレターの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題43 薬品 一部変更	小野薬品工業株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたONO-4538の第III相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題44 再生医療 一部変更	標準療法不応進行膵癌に対するS-1併用WT1ペプチドパルス樹状細胞 (TLPO-001)の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験	治験実施計画書別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題45 薬品 一部変更	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinibとvinflunine又はドセタキセル又はペムプロリズマブとを比較する第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 一部変更	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinibとvinflunine又はドセタキセル又はペムプロリズマブとを比較する第III相試験	被験者募集手順に関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題47 薬品 一部変更	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題48 薬品 一部変更	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第III相試験	治験実施計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題49 薬品 一部変更	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	治験実施計画書、同意説明文書の変更、自己投与ガイド、在宅投与フォーム、質問表の資料作成に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題50 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による尿路上皮癌を対象とした第III相試験	海外の添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題51 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による尿路上皮癌を対象とした第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題52 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による尿路上皮癌を対象とした第III相試験	予定症例数の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題53 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第III相試験	海外の添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題54 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 一部変更	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬を対象としたBMS-986165の二重盲検第Ⅲ相試験	治験実施計画書別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題56 薬品 一部変更	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬を対象としたBMS-986165の二重盲検第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題57 薬品 一部変更	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 (PI3K阻害薬) と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験: CHRONOS-4	被験者募集の手順に関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題58 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたR06867461の第Ⅲ相試験	治験実施計画書、治験実施計画書国内追加事項、同意説明文書、治験参加カードの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題59 薬品 一部変更	武田薬品工業株式会社の依頼による腸管急性移植片対宿主病を対象としたベドリズマブの第Ⅲ相試験	治験実施計画書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題60 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験 (PROpe1)	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題61 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験 (PROpe1)	ハンドヘルド端末トレーニングモジュールの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題62 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験 (PROpe1)	説明文書・同意文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題63 再生医療 一部変更	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による再発/難治性前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病を対象としたCTL019の第Ⅲ相試験	治験薬規格外製品の出荷に関するレターに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 一部変更	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による腎移植患者を対象としたCFZ533の第II相試験	治験実施計画書、治験薬計画書付録I、説明文書・同意文書、治験参加カード、妊娠検査の使用に関する説明書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題65 薬品 一部変更	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による腎移植患者を対象としたCFZ533の第II相試験	予定症例数の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題66 薬品 一部変更	ONO-4059 第II相試験小野薬品工業株式会社の依頼による難治性天疱瘡を対象とした多施設共同非盲検非対照単群試験	被験者用説明資料作成に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題67 薬品 一部変更	中等症から重症の成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としてリサンキズマブを評価する第II相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題68 薬品 一部変更	セルジーン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	治験実施計画書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題69 薬品 一部変更	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ウバダシチニブ (ABT-494) 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	被験者募集の手順に関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題70 薬品 一部変更	治験審査委員会の会議の記録の概要に上記治験課題名を使用可	治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、治験参加カード、被験者への支払いに関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題71 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたPF-06651600の後期第2相/第3相試験	治験実施計画書、PGIC、満足度調査表について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題72 薬品 一部変更	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を対象としたBMS-986165の非盲検第III相試験	治験実施計画書別紙の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題73 薬品 一部変更	大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬（シスプラチン）を投与する患者を対象としたPro-NETUの第III相試験	予定症例数の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題74 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第III相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題75 薬品 一部変更	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病を対象としたBAN2401の第III相試験	アミロイドPET検査に関する資料について引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題76 薬品 一部変更	職業関連性胆道癌を対象としたニボルマブの第II相試験（医師主導治験）	説明文書・同意文書、添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題77 薬品 一部変更	職業関連性胆道癌を対象としたニボルマブの第II相試験（医師主導治験）	治験実施計画書、被験者の健康被害補償に関する手順書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題78 薬品 一部変更	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を対象としたセクキヌマブの第III相試験	調査プライバシーポリシーの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題79 薬品 一部変更	日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ（LY3009104）の第III相試験	同意説明文書文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題80 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第III相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題81 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験	治験実施計画書、治験薬概要書（添付文書）、説明文書・同意文書、の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題82 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902 (E7080) とMK-3475の第Ⅲ相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題83 薬品 一部変更	Delta-Fly Pharma株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDFP-14323の第Ⅱ相試験	治験実施計画書、説明文書・同意文書、服薬日誌の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による乾癬を対象としたMK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月25日付書式16写）（西暦2019年8月8日付書式16写）	承認
議題2 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象としたatezolizumabの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題3 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたJNJ-56021927の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月29日付書式16写）（西暦2019年8月13日付書式16写）	承認
議題4 薬品 安全性	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月25日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題5 薬品 安全性	リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月18日付書式16写）（西暦2019年7月24日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題6 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたLY3009806（一般名：Ramucirumab）の第Ⅰb相/第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年7月25日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題7 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能なステージⅣ尿路上皮癌患者を対象としたMEDI4736及びTremelimumabの第Ⅲ相比較試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月22日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題8 薬品 安全性	アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年8月8日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年8月19日付書式12写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年8月21日付書式12写）	承認
議題9 薬品 安全性	協和キリン株式会社の依頼による腫瘍性骨軟化症又は表皮母斑症候群を対象としたKRN23の第Ⅱ相臨床試験及び第Ⅱ相臨床試験から切り替える製造販売後臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月30日付書式16写）	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 安全性	バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたODM-201の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月22日付書式16写）（西暦2019年8月6日付書式16写）	承認
議題11 薬品 安全性	シミック株式会社依頼によるポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月18日付書式16写）（西暦2019年7月29日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題12 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたAVELUMAB（MSB0010718C）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月24日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題13 薬品 安全性	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ウパダシニブ（ABT-494）の導入療法及び維持療法における安全性及び有効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試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題14 薬品 安全性	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシニブ（ABT-494）の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題15 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年8月2日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年7月17日付書式12写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年7月18日付書式12写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年7月31日付書式12写）2件	承認
議題16 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による移植片対宿主病を対象としたINC424の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月25日付書式16写）	承認
議題17 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたMPDL3280A（atezolizumab）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題18 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年7月18日付書式16写）（西暦2019年7月25日付書式16写）（西暦2019年8月1日付書式16写）（西暦2019年8月8日付書式16写）	承認



令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 安全性	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたODM-201のプラセボ対照第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月22日付書式16写）（西暦2019年8月6日付書式16写）	承認
議題20 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月18日付書式16写）（西暦2019年8月2日付書式16写）	承認
議題21 薬品 安全性	アステラス製薬株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたエンザルタミドの製造販売後臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題22 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年7月18日付書式16写）（西暦2019年7月25日付書式16写）（西暦2019年8月1日付書式16写）（西暦2019年8月8日付書式16写）	承認
議題23 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題24 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題25 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題26 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題27 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による1型糖尿病を対象としたLY900014の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月12日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 安全性	関節症性乾癬患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題29 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年8月2日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題30 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月12日付書式16写）（西暦2019年8月6日付書式16写）	承認
議題31 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による移植片対宿主病を対象としたINC424の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月25日付書式16写）	承認
議題32 薬品 安全性	バイエル薬品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を対象としたBAY 80-6946の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年7月25日付書式16写）（西暦2019年8月8日付書式16写）	承認
議題33 薬品 安全性	A Phase 3, Open-label Study of MHOS/SHP615 in Pediatric Patients with Status Epilepticus (Convulsive) by Shire	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題34 薬品 安全性	A Phase 3, Open-label Extension Study of MHOS/SHP615 in Pediatric Patients with Status Epilepticus (Convulsive) by Shire	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題35 薬品 安全性	活動性強直性脊椎炎患者におけるUpadacitinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題36 薬品 安全性	Myovant社からの依頼による進行性前立腺癌の男性患者を対象としたRelugolixの安全性と有効性を評価するための第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年7月29日付書式16写）（西暦2019年8月13日付書式16写）	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による体軸性脊椎関節炎を対象としたイクセキズマブ (LY2439821) の長期延長試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月22日付書式16写) (西暦2019年8月2日付書式16写)	承認
議題38 薬品 安全性	マルホ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたnemolizumabの第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年8月13日付書式16写)	承認
議題39 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCP690, 550の第III b/IV相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月24日付書式16写) (西暦2019年8月7日付書式16写)	承認
議題40 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による日本人進行性腎細胞癌患者を対象としたCabozantinibの第2相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月16日付書式16写) (西暦2019年7月30日付書式16写) (西暦2019年8月6日付書式16写)	承認
議題41 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月12日付書式16写) (西暦2019年7月31日付書式16写)	承認
議題42 薬品 安全性	協和キリン株式会社の依頼によるKRN23 (KRN23-004) の第III相臨床試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月30日付書式16写)	承認
議題43 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による未治療のAML患者を対象としたPF-04449913の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月19日付書式16写) (西暦2019年8月7日付書式16写)	承認
議題44 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月10日付書式16写) (西暦2019年7月22日付書式16写) (西暦2019年7月31日付書式16写) (西暦2019年8月9日付書式16写)	承認
議題45 薬品 安全性	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼によるNN9535第2相臨床試験 (Trial Id. NN9931-4296)	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月16日付書式16写) (西暦2019年7月30日付書式16写) (西暦2019年8月6日付書式16写)	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 安全性	アツ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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題47 薬品 安全性	M14-431 試験又はM14-433 試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）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維持療法及び長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題48 薬品 安全性	生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題49 薬品 安全性	既存治療に対して効果不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での治療失敗歴のない、中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題50 薬品 安全性	持田製薬株式会社の依頼による活動期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月23日付書式16写）（西暦2019年8月6日付書式16写）	承認
議題51 薬品 安全性	持田製薬株式会社の依頼による寛解期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月23日付書式16写）（西暦2019年8月6日付書式16写）	承認
議題52 薬品 安全性	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月12日付書式16写）（西暦2019年7月19日付書式16写）（西暦2019年7月30日付書式16写）（西暦2019年8月1日付書式16写）	承認
議題53 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたボラツズマブ ベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月25日付書式16写）	承認
議題54 薬品 安全性	UCB Biopharma SPRL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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月17日付書式16写）（西暦2019年8月1日付書式16写）	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題56 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたAtezolizumab及びBevacizumabの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月16日付書式16写）	承認
議題57 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療の慢性移植片対宿主病患者を対象としたイブルチニブの第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月12日付書式16写）（西暦2019年7月24日付書式16写）	承認
議題58 薬品 安全性	急性移植片対宿主病を有するステロイド未治療の日本人被験者の治療としてコルチコステロイドと併用した場合のitacitinibの安全性を評価する第I相非盲検単群試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月16日付書式16写）（西暦2019年7月24日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題59 薬品 安全性	（治験国内管理人）パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月16日付書式16写）（西暦2019年7月29日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題60 薬品 安全性	旭化成ファーマ株式会社の依頼によるAK1820の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月9日付書式16写）（西暦2019年8月5日付書式16写）	承認
議題61 薬品 安全性	旭化成ファーマ株式会社の依頼によるAK1820の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月9日付書式16写）（西暦2019年8月5日付書式16写）	承認
議題62 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月22日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題63 薬品 安全性	小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月23日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）（西暦2019年8月1日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 安全性	糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月25日付書式16写)	承認
議題65 薬品 安全性	Jazz社による肝中心静脈閉塞症の予防及び治療に対するJZP-381の有効性及び安全性を評価する第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月16日付書式16写) (西暦2019年7月25日付書式16写) (西暦2019年8月13日付書式16写)	承認
議題66 薬品 安全性	中等症から重症の活動性クローン病患者を対象にグセルクマブの有効性及び安全性を検討する試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月11日付書式16写) (西暦2019年7月26日付書式16写) (西暦2019年8月9日付書式16写)	承認
議題67 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月22日付書式16写) (西暦2019年8月2日付書式16写)	承認
議題68 薬品 安全性	治験国内管理人パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるREGN2810の第1相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月11日付書式16写) (西暦2019年7月25日付書式16写) (西暦2019年8月8日付書式16写)	承認
議題69 薬品 安全性	小野薬品工業株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたONO-4538の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月17日付書式16写) (西暦2019年7月24日付書式16写) (西暦2019年7月29日付書式16写) (西暦2019年7月31日付書式16写) (西暦2019年8月13日付書式16写)	承認
議題70 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼によるcabozantinibの第2相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月16日付書式16写) (西暦2019年7月30日付書式16写) (西暦2019年8月6日付書式16写)	承認
議題71 薬品 安全性	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするJNJ-64304500の安全性及び有効性の評価を検討する試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年8月13日付書式16写)	承認
議題72 薬品 安全性	千寿製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象としたSJP-0133の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年7月23日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年8月20日付書式12写)	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
<p>議題73 薬品 安全性</p>	<p>進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinibとvinflunine又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第III相試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月24日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）</p>	<p>承認</p>
<p>議題74 薬品 安全性</p>	<p>大正製薬依頼による第I相臨床試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月24日付書式16写）</p>	<p>承認</p>
<p>議題75 薬品 安全性</p>	<p>未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第III相試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月17日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）</p>	<p>承認</p>
<p>議題76 薬品 安全性</p>	<p>日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第II/III相試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月12日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）</p>	<p>承認</p>
<p>議題77 薬品 安全性</p>	<p>小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象としたONO-4538の第III相試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月23日付書式16写）（西暦2019年7月24日付書式16写）2</p>	<p>承認</p>
<p>議題78 薬品 安全性</p>	<p>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</p>	<p>安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月17日付書式16写）（西暦2019年8月1日付書式16写）</p>	<p>承認</p>
<p>議題79 薬品 安全性</p>	<p>ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016/化学療法の第3相試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月18日付書式16写）（西暦2019年7月25日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）</p>	<p>承認</p>
<p>議題80 薬品 安全性</p>	<p>アストラゼネカ株式会社の依頼による尿路上皮癌を対象とした第III相試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月22日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年6月26日付書式12写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年7月5日付書式12写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年7月12日付書式12写）2件</p>	<p>承認</p>
<p>議題81 薬品 安全性</p>	<p>日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬を対象としたLY3074828の第III相長期継続試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月22日付書式16写）（西暦2019年8月2日付書式16写）</p>	<p>承認</p>

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題82 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月10日付書式16写) (西暦2019年7月22日付書式16写) (西暦2019年7月31日付書式16写) (西暦2019年8月9日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年7月23日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年7月26日付書式12写) 2 件 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年7月30日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年8月4日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年8月7日付書式12写)	承認
議題83 薬品 安全性	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬を対象としたBMS-986165の二重盲検第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月29日付書式16写) (西暦2019年8月7日付書式16写)	承認
議題84 薬品 安全性	サノフィ株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎 (ADPKD) 患者を対象としたGZ/SAR402671の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年8月5日付書式16写)	承認
議題85 薬品 安全性	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 (PI3K阻害薬) と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験: CHRONOS-4	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月11日付書式16写) (西暦2019年7月25日付書式16写) (西暦2019年8月8日付書式16写)	承認
議題86 薬品 安全性	ムコ多糖症Ⅶ型 (Sly病) を対象とした、beta-glucuronidase補充療法の効果・安全性評価のための医師主導治験	重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年8月23日付書式12写)	承認
議題87 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による腸管急性移植片対宿主病を対象としたベドリズマブの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月16日付書式16写) (西暦2019年7月29日付書式16写) (西暦2019年8月5日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年7月24日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年7月29日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年7月30日付書式12写) 2 件 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年7月31日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年8月5日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年8月11日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年8月13日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年8月16日付書式12写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2019年8月19日付書式12写)	承認
議題88 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験 (PROpel)	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月16日付書式16写) (西暦2019年8月9日付書式16写)	承認
議題89 再生医療 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による再発/難治性前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病を対象としたCTL019の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月25日付書式16写)	承認
議題90 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による腎移植患者を対象としたCFZ533の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2019年7月25日付書式16写)	承認



令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題91 薬品 安全性	ON0-4059 第II相試験小野薬品工業株式会社 の依頼による難治性天疱瘡を対象とした 多施設共同非盲検非対照単群試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年7月25日付書式16写）（西暦2019年8月8日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年8月17日付書式12写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年8月20日付書式12写）	承認
議題92 薬品 安全性	中等症から重症の成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としてリサンキズマブを評価する第II相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題93 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月18日付書式16写）（西暦2019年8月1日付書式16写）（西暦2019年8月8日付書式16写）	承認
議題94 薬品 安全性	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ウパダシチニブ（ABT-494）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	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月8日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）	承認
議題95 薬品 安全性	シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼によるフェニルケトン尿症患者を対象としたBMN 165の第3相試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦2019年7月18日付書式12写）	承認
議題96 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたLY900014の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月12日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）	承認
議題97 薬品 安全性	治験審査委員会の会議の記録の概要に上記治験課題名を使用可	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月18日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）	承認
議題98 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたPF-06651600の後期第2相/第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月25日付書式16写）（西暦2019年8月8日付書式16写）	承認
議題99 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885（カナキヌマブ）の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題100 薬品 安全性	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を対象としたBMS-986165の非盲検第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月29日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題101 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬（シスプラチン）を投与する患者を対象としたPro-NETUの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月16日付書式16写）（西暦2019年7月26日付書式16写）	承認
議題102 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月23日付書式16写）（西暦2019年8月6日付書式16写）	承認
議題103 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月22日付書式16写）西暦2019年7月31日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題104 薬品 安全性	脳転移を有する未治療EGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者に対するエルロチニブ又はオシメルチニブとラムシルマブ併用療法の単アーム第Ⅰ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月19日付書式16写）（西暦2019年8月1日付書式16写）	承認
議題105 薬品 安全性	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アトピー性皮膚炎の患者を対象としたBI 655130の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月23日付書式16写）（西暦2019年8月7日付書式16写）	承認
議題106 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）	承認
議題107 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885（カナキヌマブ）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題108 薬品 安全性	職業関連性胆道癌を対象としたニボルマブの第Ⅱ相試験（医師主導治験）	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月19日付書式16写）（西暦2019年7月23日付書式16写）（西暦2019年8月2日付書式16写）（西暦2019年8月14日付書式16写）	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題109 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を対象としたセクキヌマブの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月25日付書式16写）	承認
議題110 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ（LY3009104）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月12日付書式16写）（西暦2019年7月31日付書式16写）	承認
議題111 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885（カナキヌマブ）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月10日付書式16写）（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題112 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月24日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題113 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年8月13日付書式16写）	承認
議題114 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による進行／切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902（E7080）とMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年8月6日付書式16写）4	承認
議題115 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月11日付書式16写）（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認
議題116 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2019年7月31日付書式16写）2（西暦2019年8月9日付書式16写）	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 継続審査	MSD株式会社の依頼によるMK-3475 第II/ III相試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、 試験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題2 薬品 継続審査	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を 対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の導入療法 及び維持療法における安全性及び有効性を評価 する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、 試験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題3 薬品 継続審査	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の長期安全性及び有効性を評価する 第III相多施設共同非盲検継続投与試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、 試験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題4 薬品 継続審査	バイエル薬品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を対象としたBAY 80-6946の第III相試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、 試験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題5 薬品 継続審査	GSKの依頼によるB型慢性肝疾患の患者を対象 としたテノホビル製の製造販売後臨床試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、 試験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題6 薬品 継続審査	活動性強直性脊椎炎患者におけるUpadacitinib の第II/III相試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、 試験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題7 薬品 継続審査	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を 有する被験者を対象にerdafitinibとvinflunine 又はドセタキセル又はペムプロリズマブとを比較 する第III相試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、 試験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題8 薬品 継続審査	大正製薬依頼による第I相臨床試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、 試験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認

令和元年8月 治験審査委員会

IRB開催日: 2019/08/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 その他	ムコ多糖症VII型 (Sly病) を対象とした、beta-glucuronidase補充療法の効果・安全性評価のための医師主導治験	医師主導治験のモニタリング報告書について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題2 薬品 その他	ムコ多糖症VII型 (Sly病) を対象とした、beta-glucuronidase補充療法の効果・安全性評価のための医師主導治験	医師主導治験のモニタリング報告書について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認