

# 大阪公立大学医学部附属病院

## 令和5年7月 治験審査委員会議事録概要

【開催日時】 令和5年7月26日（水）午後4時58分～午後6時12分

【開催場所】 臨床研究・イノベーション推進センター 会議室

【出席者】 川口委員長、内田副委員長、富田、中前、福井、中村、一ノ瀬、  
伊佐、八木、大倉、諫山、上甲の各委員（外部委員5名はWEB参加）

【欠席者】 庄司委員

【事務局】 野中、信田、下村、清水、山根、野間、増田

（敬称略）

### 1 治験の新規案件等について

新規治験：4件（再審査・0件）

上記4件については、別紙議事要旨に記載。

### 2 令和5年6月 IRB 修正報告・治験の案件について

#### （1）令和5年6月 IRB 審査結果に基づく修正報告について

治験審査委員長より新規治験1件の修正内容について報告があった。

#### （2）令和5年7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2件の迅速審査について報告があった。

#### （3）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18件であった。

詳細は別紙に記載。

#### （4）一部変更について

一部変更 86件

詳細は別紙に記載。

#### （5）継続審査について

継続 12件

詳細は別紙に記載。

(6) その他の審議事項について

- ・1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。

(7) 治験終了報告について

- ・2件の治験終了（中止）報告書が提出された。

(8) その他の報告について

- ・6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。
- ・2件の個人情報の取り扱いに関するレターが提出された。

## 「迅速審査（迅速審査日：令和5年7月3日）」

IRB開催日：2023/07/03

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	アマジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)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

## 「迅速審査（迅速審査日：令和5年7月20日）」

IRB開催日：2023/07/20

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	アストラゼネカ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とした第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	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 新規	エンガルトミドの臨床試験に参加した前立腺癌患者を対象とした第II相非盲検継続投与試験	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。	修正承認
議題2 薬品 新規	同種造血細胞移植（同種HCT）を受ける成人急性骨髄性白血病（AML）患者に対する補助療法及び維持療法としてのMocravimodの有効性及び安全性を評価するための前向き、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第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。	修正承認
議題3 薬品 新規	HCV・HBV 又はNASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビピントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験（第II相）	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。	承認
議題4 薬品 新規	多発性骨髄腫患者を対象としたbelantamab (GSK2857914) の第I/II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。	修正承認

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 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 2023年 6月 20日付書式16写）（西暦 2023年 7月 5日付書式16写）	承認
議題2 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 2023年 7月 7日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2023年 7月 7日付書式13写）	承認
議題3 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 19日付書式16写）（西暦 2023年 6月 29日付書式16写） （西暦 2023年 7月 7日付書式16写）	承認
議題4 薬品 安全性	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウバグシチニブ（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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 26日付書式16写）	承認
議題5 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 2023年 6月 15日付書式16写）（西暦 2023年 6月 22日付書式16写） （西暦 2023年 6月 29日付書式16写）（西暦 2023年 7月 6日付書式16写）	承認
議題6 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 2023年 6月 15日付書式16写）（西暦 2023年 6月 22日付書式16写） （西暦 2023年 6月 29日付書式16写）（西暦 2023年 7月 6日付書式16写）	承認
議題7 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 2023年 7月 10日付書式16写）	承認
議題8 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 2023年 6月 26日付書式16写）（西暦 2023年 7月 10日付書式16写）	承認
議題9 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バグシチニブ（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 2023年 6月 26日付書式16写）	承認

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 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 2023年 7月 4日付書式16写)	承認
議題11 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ポラツズマブ 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 2023年 7月 3日付書式16写)	承認
議題12 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 2023年 6月 22日付書式16写) (西暦 2023年 7月 6日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦 2023年 6月 20日付書式12写) (西暦 2023年 6月 29日付書式12写) (西暦 2023年 7月 4日付書式12写) (西暦 2023年 7月 11日付書式12写)	承認
議題13 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 21日付書式16写) (西暦 2023年 7月 5日付書式16写)	承認
議題14 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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 16日付書式16写)	承認
議題15 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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 23日付書式16写) (西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題16 薬品 安全性	A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS ■ 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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 22日付書式16写) (西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題17 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 2023年 7月 5日付書式16写)	承認
議題18 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 2023年 6月 28日付書式16写)	承認

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 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 2023年 6月 23日付書式16写) (西暦 2023年 7月 6日付書式16写)	承認
議題20 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 2023年 7月 5日付書式16写)	承認
議題21 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 2023年 6月 28日付書式16写) (西暦 2023年 7月 10日付書式16写)	承認
議題22 薬品 安全性	JR-141のムコ多糖症II型患者を対象とした継続投与試験	重篤な有害事象に関する報告書 (西暦 2023年 7月 5日付書式13写)	承認
議題23 薬品 安全性	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)	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 20日付書式16写) (西暦 2023年 7月 4日付書式16写)	承認
議題24 再生医療 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アグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫の移植適応患者を対象としたJCAR017の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 23日付書式16写) (西暦 2023年 7月 6日付書式16写)	承認
議題25 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の長期第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 15日付書式16写)	承認
議題26 再生医療 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被験者の長期追跡調査	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 7月 11日付書式16写)	承認
議題27 薬品 安全性	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スの第III相試験 ④	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 26日付書式16写)	承認



令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 安全性	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした第I/II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題29 薬品 安全性	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 16日付書式16写) (西暦 2023年 6月 30日付書式16写)	承認
議題30 薬品 安全性	クローン病患者を対象として, 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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 26日付書式16写)	承認
議題31 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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 14日付書式16写) (西暦 2023年 6月 23日付書式16写) (西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題32 薬品 安全性	胆道がんを対象とした第II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 14日付書式16写) (西暦 2023年 6月 26日付書式16写) (西暦 2023年 7月 6日付書式16写)	承認
議題33 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CTL019 の第IIIb相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 15日付書式16写)	承認
議題34 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたMK-3475の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 28日付書式16写)	承認
議題35 薬品 安全性	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたBIIB037の第IIIb相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 29日付書式16写) (西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題36 薬品 安全性	Regeneronの依頼による水疱性類天疱瘡を対象としたDupilumabの第II/III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 12日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦 2023年 6月 27日付書式12写) (西暦 2023年 7月 4日付書式12写)	承認

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 安全性	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社 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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 19日 付書式16写) (西暦 2023年 7月 5日付書式16写)	承認
議題38 薬品 安全性	グラクソ・スミスクライン株式会社の依 頼による胆汁うっ滞性そう痒症を伴う原 発性胆汁性胆管炎 (PBC) 患者に対する Linerixibat長期投与時の安全性及び忍容 性を検討する前期第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 7月 6日 付書式16写)	承認
議題39 薬品 安全性	アレク シオンファーマ合同会社の依頼に よる造血幹細胞移植 (HSCT) 後に血栓性 微小血管症 (TMA) を呈する患者を対象と したラブリズマブの第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 19日 付書式16写) (西暦 2023年 6月 29日付書式16写) (西暦 2023年 7月 11日付書式16写)	承認
議題40 薬品 安全性	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会 社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患 者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の 第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 16日 付書式16写) (西暦 2023年 7月 3日付書式16写)	承認
議題41 薬品 安全性	バイエル薬品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高用量 アフ リベルセプトの第II/III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 27日 付書式16写) (西暦 2023年 7月 10日付書式16写)	承認
議題42 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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 23日 付書式16写) (西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題43 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MDS又はCMML-を対象としたMBG453の 第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 29日 付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦 2023年 6月 16日 付書式12写) (西暦 2023年 6月 20日付書式12写) (西 暦 2023年 7月 13日付書式12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水 疱性類天疱瘡患者を対象とした ペンラリズマブの第III相国際共同試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 26日 付書式16写)	承認
議題45 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 21日 付書式16写) (西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたCC-220 の第 1b/2a 相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 16日付書式16写) (西暦 2023年 7月 4日付書式16写)	承認
議題47 薬品 安全性	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症を対象としたABBV-744, Navitoclaxの第1b相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 26日付書式16写)	承認
議題48 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増殖糖尿病網膜症を対象としたRTH258の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 29日付書式16写)	承認
議題49 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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 22日付書式16写) (西暦 2023年 7月 6日付書式16写)	承認
議題50 薬品 安全性	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骨髄線維症患者を対象としたINCB050465 (Parsaclisib) の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 6日付書式16写) (西暦 2023年 6月 13日付書式16写) (西暦 2023年 6月 22日付書式16写) (西暦 2023年 7月 4日付書式16写)	承認
議題51 薬品 安全性	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骨髄線維症患者を対象としたINCB050465 (Parsaclisib) の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 6日付書式16写) (西暦 2023年 6月 13日付書式16写) (西暦 2023年 6月 22日付書式16写) (西暦 2023年 7月 4日付書式16写)	承認
議題52 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 2023年 7月 5日付書式16写)	承認
議題53 薬品 安全性	Fortrea Japan株式会社 (治験国内管理人) の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 14日付書式16写) (西暦 2023年 6月 28日付書式16写)	承認
議題54 薬品 安全性	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ファリシマブの継続投与試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 7月 10日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦 2023年 7月 4日付書式13写)	承認

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 再生医療 安全性	Bacillus-Calmette-Guerin (BCG) 不応の筋層非浸潤性膀胱がん (NMIBC) 患者を対象としたCG0070の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 7月 11日付書式16写)	承認
議題56 薬品 安全性	中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象に、ベドリズムブ静注製剤を4週ごと (Q4W) に投与する第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 15日付書式16写) (西暦 2023年 6月 30日付書式16写)	承認
議題57 薬品 安全性	サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 患者を対象とした itepekimabの第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 20日付書式16写)	承認
議題58 薬品 安全性	シスプラチン適応の 筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期のEV+ベムプロリズムブと術前補助化学療法との比較	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題59 再生医療 安全性	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 23日付書式16写) (西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題60 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INC424の第IV相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 29日付書式16写)	承認
議題61 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RRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 21日付書式16写) (西暦 2023年 7月 6日付書式16写)	承認
議題62 薬品 安全性	未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者様対象とした IDEC-C2B8-SCの臨床第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 7月 10日付書式16写)	承認
議題63 薬品 安全性	活動性全身性エリテマトーデス成人患者を対象としたnipocalimabの第II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 26日付書式16写) (西暦 2023年 7月 10日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 安全性	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による膀胱がんを対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及びenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 14日付書式16写）（西暦 2023年 6月 28日付書式16写）	承認
議題65 薬品 安全性	活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブ の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 22日付書式16写）	承認
議題66 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたファリシマブの継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 7月 3日付書式16写）	承認
議題67 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関節症性乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 23日付書式16写）（西暦 2023年 7月 7日付書式16写）	承認
議題68 薬品 安全性	活動性の体軸性脊椎関節炎、強直性脊椎炎及びX線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎を有する患者を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 16日付書式16写）（西暦 2023年 6月 30日付書式16写）	承認
議題69 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ループス腎炎患者を対象としたAIN457の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 16日付書式16写）	承認
議題70 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代償性肝硬変（F4）を有する非アルコール性脂肪肝炎（NASH）の患者を対象としたセマグルチド及びCilofexor/Firsocostat 固定用量配合剤の第2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 7月 6日付書式16写）	承認
議題71 薬品 安全性	フィラデルフィア染色体陰性B 前駆細胞性急性リンパ芽球性白血病と新規に診断された高齢成人を対象とした、プリナツモマブと低強度化学療法の交互投与と標準治療化学療法を比較する安全性確認導入期を伴うランダム化比較試験（Golden Gate Study）	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 23日付書式16写）（西暦 2023年 7月 7日付書式16写）	承認
議題72 薬品 安全性	CSLベーリング株式会社の依頼による造血細胞移植患者を対象とした移植片対宿主病の予防におけるα1-アンチトリプシンの第2/3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 16日付書式16写）（西暦 2023年 7月 3日付書式16写）	承認

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日：2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題73 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JDQ443の第Ib/II相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 29日付書式16写）	承認
議題74 薬品 安全性	A Phase 3 Open-Label, Randomized, Controlled, Global Study of Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) Versus Docetaxel in Subjects with Previously Treated c-Met Overexpressing, EGFR Wildtype, Locally Advanced/Metastatic Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cancer 治療歴を有するc-Met 過剰発現, EGFR 野生型, 局所進行性/ 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象として, Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) とドセタキセルを比較する第III相, 非盲検, 無作為化, 比較対照, 国際共同試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 26日付書式16写）	承認
議題75 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初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 15日付書式16写）	承認
議題76 薬品 安全性	パレクセル・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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第II相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 15日付書式16写）（西暦 2023年 6月 29日付書式16写）	承認
議題77 薬品 安全性	再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotin、ボルテゾミブ及びビ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、ボルテゾミブ及びビ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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 19日付書式16写）（西暦 2023年 7月 10日付書式16写）	承認
議題78 薬品 安全性	化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第III相継続試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 16日付書式16写）（西暦 2023年 6月 30日付書式16写）	承認
議題79 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相継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 15日付書式16写）	承認
議題80 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼によるElranatamab (PF-06863135) の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 27日付書式16写）（西暦 2023年 7月 7日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2023年 6月 30日付書式12写）（西暦 2023年 7月 10日付書式12写）	承認
議題81 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 20日付書式16写）（西暦 2023年 7月 5日付書式16写）	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題82 薬品 安全性	活動性甲状腺眼症の日本人患者を対象に HZN-001 (teprotumumab) を評価する第 III相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 29日付書式16写) (西暦 2023年 7月 10日付書式16写)	承認
議題83 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 22日付書式16写) (西暦 2023年 7月 4日付書式16写)	承認
議題84 薬品 安全性	生体弁置換術後の抗凝固療法における直接経口抗凝固薬エドキサバンの有効性及び安全性に関する多施設共同無作為化比較試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 29日付書式16写)	承認
議題85 薬品 安全性	BI 685509の単独投与又はエンパグリフロジンとの併用投与が、門脈(肝臓につながる主血管)の高血圧を有する、ウイルス性肝炎又は非アルコール性脂肪肝炎(NASH)による肝硬変患者に有用であるかどうかを検証する試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 30日付書式16写)	承認
議題86 薬品 安全性	副腎皮質ステロイドに抵抗性の成人発症スチル病(AOSD)患者に対する5-アミノレブリン酸塩酸塩/クエン酸第一鉄ナトリウム(5-ALA-HCl/SFC)の第II相医師主導、ランダム化二重盲検並行群間比較試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 7月 3日付書式16写)	承認
議題87 薬品 安全性	A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス (ATTR CM) 患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 15日付書式16写)	承認
議題88 薬品 安全性	全身性強皮症患者を対象としたNPC-12Kの安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第I/II相医師主導治験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 19日付書式16写)	承認
議題89 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BYL719の第II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 16日付書式16写)	承認
議題90 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼によるE7386とベムプロリズマブの第I b/II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 15日付書式16写) (西暦 2023年 6月 29日付書式16写)	承認

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題91 薬品 安全性	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による水疱性類天疱瘡を有する成人患者を対象としたエフガルチギモド PH20 SCの第2/3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦 2023年 6月 19日付書式16写)(西暦 2023年 6月 26日付書式16写)(西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題92 薬品 安全性	CYCLONE 3:ハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患者を対象としたアベマシクリブとアピラテロンの併用試験	安全性情報等に関する報告書(西暦 2023年 6月 12日付書式16写)	承認
議題93 薬品 安全性	副腎皮質ステロイドに抵抗性の成人発症スチル病(AOSD)患者に対する5-アミノレブリン酸塩酸塩/クエン酸第一鉄ナトリウム(5-ALA-HCl/SFC)の第II相医師主導、継続投与試験	安全性情報等に関する報告書(西暦 2023年 7月 3日付書式16写)	承認
議題94 薬品 安全性	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピプラゾール週1回製剤(■W製剤)の第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦 2023年 6月 16日付書式16写)	承認
議題95 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書(西暦 2023年 6月 23日付書式16写)(西暦 2023年 7月 7日付書式16写)重篤な有害事象に関する報告書(西暦 2023年 6月 20日付書式12写)(西暦 2023年 7月 3日付書式12写)	承認
議題96 薬品 安全性	IPSS-Rのリスク分類がLow又はIntermediateのMDS患者を対象に経口アザシチジン(Oral-Aza、ONUREG)及びBSCの併用療法とプラセボ及びBSCの併用療法の有効性及び安全性を比較する第2/3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦 2023年 6月 23日付書式16写)(西暦 2023年 7月 7日付書式16写)	承認
議題97 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急性骨髄性白血病患者を対象としたMagrolimabの第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦 2023年 6月 21日付書式16写)(西暦 2023年 7月 5日付書式16写)	承認
議題98 薬品 安全性	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤(GWP42003-P)の第3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦 2023年 6月 15日付書式16写)(西暦 2023年 7月 3日付書式16写)	承認
議題99 薬品 安全性	抗CD38モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1~3ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab単剤療法と、ポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(PVd)又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン(Kd)併用療法を比較する第3相ランダム化試験	安全性情報等に関する報告書(西暦 2023年 6月 26日付書式16写)(西暦 2023年 7月 11日付書式16写)	承認



	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題100 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804の後期第II相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 14日 付書式16写）（西暦 2023年 6月 28日付書式16写）	承認
議題101 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804の後期第II相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 14日 付書式16写）（西暦 2023年 6月 28日付書式16写）	承認
議題102 薬品 安全性	（治験国内管理人）IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による乾癬性関 節炎患者を対象としたtildrakizumabの第 3相継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 6月 22日 付書式16写）	承認
議題103 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会 社の依頼による症候性非閉塞性肥大型心 筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第 3 相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 7月 5日 付書式16写）	承認
議題104 薬品 安全性	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾 患患者を対象としたTozorakimab の有効 性及び安全性試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2023年 6月 15日 付書式12写）（西暦 2023年 6月 22日付書式12写）	承認
議題105 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会 社の依頼による活動性全身性エリテマ トーデス患者を対象としたBMS-986165の 第I II相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 7月 7日 付書式16写）	承認
議題106 薬品 安全性	A Phase III, Randomised, Double-blind, Placebo-controlled, Multicentre, International Study of Durvalumab plus Domvanalimab (AB154) in Participants with Locally Advanced (Stage III), Unresectable Non-small Cell Lung Cancer Whose Disease has not Progressed Following Definitive Platinum-based Concurrent Chemoradiation Therapy (PACIFIC-8) 白金製剤を含む根治的同時化学放射線療 法の施行後に病勢進行が認められていな い局所進行切除不能非小細胞肺癌（III 期）患者を対象として、デュルバルマブ +Domvanalimab (AB154) を投与する第III 相ランダム化二重盲検プラセボ対照国際 多施設共同試験（PACIFIC-8）	安全性情報等に関する報告書（西暦 2023年 7月 11日 付書式16写）	承認

令和5年7月 治験審査委員会

IR開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題107 薬品 安全性	網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 26日付書式16写) (西暦 2023年 7月 10日付書式16写)	承認
議題108 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120 (フチバチニブ) の第II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2023年 6月 16日付書式16写) (西暦 2023年 6月 30日付書式16写)	承認
議題109 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による円形脱毛症を有する小児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 2023年 7月 6日付書式16写) (西暦 2023年 7月 6日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 一部変更	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	治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードの変更について、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2 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3 薬品 一部変更	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	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4 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5 薬品 一部変更	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6 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) 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	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	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8 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9 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

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 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11 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	治験実施計画書、同意説明文書、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12 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非小細胞肺癌を対象としたACZ885 (カナキマブ) の第III相試験	治験実施計画書の変更について、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13 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14 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	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15 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	治験薬概要書の変更について、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	JR-141のムコ多糖症II型患者を対象とした継続投与試験	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17 薬品 一部変更	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バチニブ併用療法の第II相試験 (医師主導治験)	オブジーボ点滴静注 添付文書、賠償責任保険契約証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18 再生医療 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アグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫の移植適応患者を対象としたJCAR017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	主な議論の概要	審議結果
議題19 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の長期第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	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 ④	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 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CTL019 の第Ⅲb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22 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CTL019 の第Ⅲb相試験	治験薬概要書の変更について、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	MSD株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験実施計画書、同意説明文書、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24 薬品 一部変更	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたBIIB037の第Ⅲ相試験	治験実施計画書に対するレターの追加について、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25 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進行肝細胞癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第3相試験	治験薬概要書、治験薬概要書補遺、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26 薬品 一部変更	バイエル薬品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高用量 アフリベルセプトの第Ⅱ/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27 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MDS又はCMML-を対象としたMBG453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5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumab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29 薬品 一部変更	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	治験分担医師の変更、被験者募集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30 薬品 一部変更	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたCC-220 の第 1b/2a 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31 再生医療 一部変更	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	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32 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増殖糖尿病網膜症を対象としたRTH258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33 薬品 一部変更	大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたTS-071 (ルセオグリフロジン) 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34 薬品 一部変更	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骨髄線維症患者を対象としたINCB0504 65(Parsaclisib) 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35 薬品 一部変更	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骨髄線維症患者を対象としたINCB0504 65(Parsaclisib) の第II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36 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	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 一部変更	好酸球性食道炎患者を対象としたCC-93538の第3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38 薬品 一部変更	Fortrea Japan株式会社（治験国内管理人）の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111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39 薬品 一部変更	サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたitepekimabの第Ⅲ相試験	Thank you letter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40 薬品 一部変更	シスプラチン適応の 筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象とした周術期のEV+ペムプロリズマブと術前補助化学療法の比較	Final Report Summary (ePRO Screen Report)、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
議題41 再生医療 一部変更	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）	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42 再生医療 一部変更	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）	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43 薬品 一部変更	ムコ多糖症II型患者を対象としたイズカーゴ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44 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたR07030816 (Mosunetuzumab)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45 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INC424の第IV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	主な議論の概要	審議結果
議題46 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INC424の第IV相試験	治験実施計画書 付録の変更について、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47 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RRMM患者を対象としたCC-220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48 薬品 一部変更	活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブ の第3相試験	治験薬概要書、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49 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたファリシマブの継続投与試験	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50 薬品 一部変更	株式会社ペルセウスプロテオミクスの依頼による真性多血症を対象としたPPMX T003の第 I 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51 薬品 一部変更	株式会社ペルセウスプロテオミクスの依頼による真性多血症を対象としたPPMX T003の第 I 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52 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関節症性乾癬患者を対象としたBMS-986165の第III相試験	治験実施計画書の追加に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題53 薬品 一部変更	AMDに続発する地図状萎縮患者を対象としたダニコパンのproof-of-concept用量設定試験	治験実施計画書の変更について、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54 薬品 一部変更	CSLベ어링株式会社への依頼による造血細胞移植患者を対象とした移植片対宿主病の予防における $\alpha$ 1-アンチトリプシンの第2/3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	主な議論の概要	審議結果
議題55 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JD0443の第Ib/II相試験	被験者の募集の手順（広告等）に関する資料の追加について、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56 薬品 一部変更	A Phase 3 Open-Label, Randomized, Controlled, Global Study of Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) Versus Docetaxel in Subjects with Previously Treated c-Met Overexpressing, EGFR Wildtype, Locally Advanced/Metastatic Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cancer 治療歴を有するc-Met 過剰発現, EGFR 野生型, 局所進行性/ 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象として, Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) とドセタキセルを比較する第III 相, 非盲検, 無作為化, 比較対照, 国際共同試験	治験実施計画書の事務的な変更に関して、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	HSCT患者又はSOT患者を対象としたCMV感染/感染症の治療薬としてのmaribavirの有効性、安全性及び薬物動態を評価する非盲検単群試験	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58 薬品 一部変更	好酸球性胃腸炎患者を対象としたCC-93538の第3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59 薬品 一部変更	好酸球性食道炎患者を対象としたCC-93538の第3相継続投与試験	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60 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初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期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	パレクセル・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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第II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62 薬品 一部変更	Cellm-001による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験	セントラルモニタリング報告書の変更に関して、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 薬品 一部変更	再発・難治性多発性骨髄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	治験実施計画書、同意説明文書、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5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼によるElranatamab (PF-06863135) 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65 薬品 一部変更	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	治験実施計画書、治験薬概要書、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66 薬品 一部変更	活動性甲状腺眼症の日本人患者を対象にHZN-001 (teprotumumab) を評価する第III相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験	同意文書・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67 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験	治験実施計画書、被検者の募集の手順 (広告等) に関する資料の追加に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題68 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) 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69 薬品 一部変更	慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のT 614の有効性を検証する第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70 薬品 一部変更	芽球性形質細胞様樹状細胞腫瘍 (BPDCN) 患者を対象としたNS-401 (タグラクソファスプ) の臨床第 I/II 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71 薬品 一部変更	芽球性形質細胞様樹状細胞腫瘍 (BPDCN) 患者を対象としたNS-401 (タグラクソファスプ) の臨床第 I/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72 薬品 一部変更	全身性強皮症患者を対象としたNPC-12Kの安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第 I / II 相医師主導治験	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	主な議論の概要	審議結果
議題73 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BYL719の第II相試験	Investigator letter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
議題74 薬品 一部変更	エーザイ株式会社の依頼によるE7386とベムプロリズマブの第I b/II相試験	File Note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
議題75 薬品 一部変更	エーザイ株式会社の依頼によるE7386とベムプロリズマブの第I b/II相試験	治験薬概要書の変更について、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76 薬品 一部変更	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピプラゾール週1回製剤（QW製剤）の第III相試験	同意文書・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77 薬品 一部変更	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	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78 薬品 一部変更	IPSS-Rのリスク分類がLow又はIntermediateのMDS患者を対象に経口アザシチジン（Oral-Aza、ONUREG）及びBSCの併用療法とプラセボ及びBSCの併用療法の有効性及び安全性を比較する第2/3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79 薬品 一部変更	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran（AMG 890）の第III相試験	同意説明補助資料の追加に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題80 薬品 一部変更	（治験国内管理人）IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤（GWP42003-P）の第3相試験	治験薬を伴う外出に関する説明および申請・許可書の追加に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題81 薬品 一部変更	抗CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1~3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン（Pvd）又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン（Kd）併用療法を比較する第3相ランダム化試験	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	主な議論の概要	審議結果
議題82 薬品 一部変更	抗CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1〜3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (Pvd) 又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン (Kd) 併用療法を比較する第3相ランダム化試験	治験実施計画書、治験薬概要書、日本におけるポマリドミドのためのリスク軽減対策の変更について、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83 薬品 一部変更	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象としたtiidrakizumabの第3相継続投与試験	仕事の生産性および活動障害に関する質問票の変更に関して、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84 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDato-Dxdとデュルバルマブ及びカルボプラチンを併用する第III相試験	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85 薬品 一部変更	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120 (フチバチニブ) の第II相試験	レターの追加について、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86 薬品 一部変更	■本イーライリリー株式会社の依頼による円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ (LY3009104) の第III相試験	治験薬概要書、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5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 継続審査	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	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題2 薬品 継続審査	JR-141のムコ多糖症Ⅱ型患者を対象とした継続投与試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題3 薬品 継続審査	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題4 薬品 継続審査	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題5 薬品 継続審査	アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバルマブの第Ⅲ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題6 薬品 継続審査	中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたR07030816(Mosunetuzumab)の第Ⅲ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題7 薬品 継続審査	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるINC424の第Ⅳ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題8 薬品 継続審査	PRAヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人成人副甲状腺機能低下症患者を対象としたTransCon PTH(ACP-014)の第3相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題9 薬品 継続審査	JR-171のムコ多糖症Ⅰ型患者を対象とした継続投与試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 継続審査	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とトレメリムマブの第III相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題11 薬品 継続審査	慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第III相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題12 薬品 継続審査	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第III相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認

令和5年7月 治験審査委員会

IRB開催日: 2023/07/26

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 その他	慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第Ⅲ相試験	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認