

徳島大学病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 2022年8月18日 13時30分～14時10分 場所 Web開催

出席者 合田委員長,西良委員,原田委員,岩佐委員,脇野委員,保坂委員,田中委員,池田委員,相澤委員,佐竹委員,杉山委員,金丸委員,伊藤委員,佐々木委員,佐田委員,上田委員,脇元委員

オブザーバー 佐川CRC,森本CRC,三谷CRC,阿部センター員,鍛技術補佐員

欠席者 吉永委員,新田委員,石澤委員

【審議事項および報告事項】

<新規申請>

以下について、治験実施の妥当性について審議した。

2142

薬品名	RO7490677 (PRM-151)
申請科	内科
依頼者	(治験国内管理人)ラボコープ・ディベロップメント ジャパン株式会社
Phase	PhaseⅢ
対象疾患	特発性肺線維症
審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
審議結果	承認

2143

薬品名	ブレクスピプラゾール
申請科	脳・神経・精神科
依頼者	大塚製薬株式会社
Phase	PhaseⅢ
対象疾患	急性期の統合失調症
審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
審議結果	承認

薬品名	ブレクスピプラゾール
申請科	脳・神経・精神科
依頼者	大塚製薬株式会社
Phase	PhaseⅢ
対象疾患	統合失調症
審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
審議結果	承認

その他、製造販売後調査の新規申請3件を承認した。

<その他の審議事項(変更申請、安全性情報等) および報告事項>

以下について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。また、報告事項については委員会に報告した。

1883

薬品名 CDP870(certolizumab pegol)
申請科 内科
依頼者 アステラス製薬株式会社
Phase Phase III
対象疾患 活動性関節リウマチ

報告事項 廃棄可能

1884

薬品名 CDP870(certolizumab pegol)
申請科 内科
依頼者 大塚製薬株式会社
Phase Phase III
対象疾患 活動性関節リウマチ

報告事項 廃棄可能

1908

薬品名 CDP870(certolizumab pegol)
申請科 内科
依頼者 アステラス製薬株式会社
Phase Phase III

報告事項 廃棄可能

1997

薬品名 ONO-4538, BMS-734016
申請科 外科
依頼者 小野薬品工業株式会社
Phase Phase III
対象疾患 腎細胞癌

報告事項 治験担当医師等の変更

2008

薬品名 アベルマブ (MSB0010718C), アキシチニブ
申請科 外科
依頼者 ファイザー株式会社
Phase 製造販売後臨床試験
対象疾患 腎細胞癌

報告事項 治験担当医師等の変更

2024

薬品名 MK-3475(ペムブロリズマブ(遺伝子組換え))
申請科 外科
依頼者 MSD株式会社
Phase 製造販売後臨床試験
対象疾患 腎細胞癌
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2028

薬品名 HL_{CM}051(MultiStem®)
申請科 脳・神経・精神科
依頼者 株式会社ヘリオス
Phase Phase II/III
対象疾患 脳梗塞

報告事項 *治験担当医師等の変更*

2031

薬品名 Atezolizumab
申請科 外科
依頼者 中外製薬株式会社
Phase Phase III
対象疾患 腎細胞癌
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 *治験担当医師等の変更*

2034

薬品名 Lorlatinib (PF-06463922)
申請科 内科
依頼者 ファイザー株式会社
Phase Phase III
対象疾患 肺癌

報告事項 *治験担当医師等の変更*

2043

薬品名 ONO-4538
申請科 総合臨床研究センター
依頼者 小野薬品工業株式会社
Phase 製造販売後臨床試験
対象疾患 肺癌

報告事項 *レターの発生、治験担当医師等の変更*

2048

薬品名 E0302
申請科 内科
依頼者 内科 藤田浩司
Phase Phase III
対象疾患 筋萎縮性側索硬化症
審議事項 重篤な有害事象報告(当院で発生)

審議結果 承認
報告事項 *治験担当医師等の変更*

2053

薬品名 BMS-936558/BMS-734016
申請科 外科
依頼者 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
Phase Phase III
対象疾患 腎細胞癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 *治験担当医師等の変更*

2054

薬品名 E7080(Lenvatinib)MK-3475(Pembrolizumab)
申請科 外科
依頼者 エーザイ株式会社
Phase Phase III
対象疾患 腎細胞癌
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認
報告事項 レターの発生、治験担当医師等の変更

2061

薬品名 ONO-4538/BMS-936558
申請科 外科
依頼者 小野薬品工業株式会社
Phase Phase III
対象疾患 肝細胞癌

報告事項 治験担当医師等の変更

2063

薬品名 ベネトクラクス(ABT-199)
申請科 内科
依頼者 アヅヴィ合同会社
Phase Phase III
対象疾患 多発性骨髄腫
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 レターの発生、治験担当医師等の変更

2069

薬品名 REGN2810
申請科 総合臨床研究センター
依頼者 パレクセル・インターナショナル株式会社
Phase Phase I

審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2075

薬品名 デュルバルマブ(遺伝子組換え)及びトレメリムマブ(遺伝子組換え)
申請科 内科
依頼者 アストラゼネカ株式会社
Phase Phase III

対象疾患 肺癌

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2078

薬品名 ADR-001
申請科 外科
依頼者 ロート製薬株式会社
Phase Phase I/II

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2079

薬品名 talazoparib (PF-06944076)
申請科 外科
依頼者 ファイザー株式会社
Phase Phase III
対象疾患 前立腺癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験実施計画書等の変更、治験担当医師等の変更

2084

薬品名 RO6867461
申請科 感覚・皮膚・運動機能科
依頼者 中外製薬株式会社
Phase 製造販売後臨床試験
対象疾患 加齢黄斑変性

報告事項 治験担当医師等の変更

2086

薬品名 rhPTH(1-84)
申請科 内科
依頼者 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社
Phase Phase III
対象疾患 副甲状腺機能低下症

報告事項 治験担当医師等の変更

2088

薬品名 LY3074828
申請科 感覚・皮膚・運動機能科
依頼者 日本イーライリリー株式会社
Phase Phase III
対象疾患 乾癬

報告事項 終了報告

2090

薬品名 MK-3475, MK-7902 (E7080)
申請科 外科
依頼者 MSD株式会社
Phase Phase III
対象疾患 尿路上皮癌
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2091

薬品名 BMN111
申請科 小児・周産・女性科
依頼者 イーピーエス株式会社
Phase Phase III
対象疾患 軟骨無形成症
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2093

薬品名 ADR-001
申請科 外科
依頼者 ロート製薬株式会社
Phase Phase I/II

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2096

薬品名 KHK4827
申請科 感覚・皮膚・運動機能科
依頼者 協和キリン株式会社
Phase Phase III
対象疾患 掌蹠膿疱症

報告事項 終了報告

2099

薬品名 Atezolizumab (RO5541267)、Bevacizumab (RO4876646)
申請科 外科
依頼者 中外製薬株式会社
Phase Phase III
対象疾患 肝細胞癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2100
薬品名 MEDI4736
申請科 総合臨床研究センター
依頼者 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社
Phase Phase III
対象疾患 肺癌
審議事項 治験実施計画書等の変更、治験担当医師等の変更

審議結果 承認

2102
薬品名 Guselkumab(CNTO1959)
申請科 内科
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社
Phase Phase II/III
対象疾患 潰瘍性大腸炎
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2103
薬品名 Guselkumab(CNTO1959)
申請科 内科
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社
Phase Phase II/III
対象疾患 クロウン病
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2104

薬品名 TAK-788
申請科 内科
依頼者 武田薬品工業株式会社
Phase Phase I/II
対象疾患 非小細胞肺癌
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2106

薬品名 RH-01
申請科 内科
依頼者 内科 伊勢孝之
Phase 医療用具
対象疾患 心臓リハビリテーションの適応となる心疾患

報告事項 治験担当医師等の変更

2108

薬品名 BMN 111
申請科 小児・周産・女性科
依頼者 イーピーエス株式会社
Phase Phase II
対象疾患 軟骨無形成症
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2109

薬品名 Atezolizumab
申請科 外科
依頼者 中外製薬株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 腎細胞癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験実施計画書等の変更、治験担当医師等の変更

2110

薬品名 高用量アフリベルセプト
申請科 感覚・皮膚・運動機能科
依頼者 バイエル薬品株式会社
Phase PhaseⅡ/Ⅲ
対象疾患 糖尿病黄斑浮腫
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2111

薬品名 BAY 86-5321/アフリベルセプト
申請科 感覚・皮膚・運動機能科
依頼者 バイエル薬品株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 加齢黄斑変性
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2112

薬品名 MK-6482
申請科 外科
依頼者 MSD株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 腎細胞癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 *治験担当医師等の変更*

2113

薬品名 DS-1062a
申請科 総合臨床研究センター
依頼者 第一三共株式会社
Phase PhaseⅡ
対象疾患 進行又は転移性非小細胞肺癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 *治験担当医師等の変更*

2114

薬品名 DS-1062a
申請科 総合臨床研究センター
依頼者 第一三共株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 進行又は転移性非小細胞肺癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 *治験担当医師等の変更*

2115

薬品名 TS-071
申請科 小児・周産・女性科
依頼者 大正製薬株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 小児2型糖尿病

報告事項 *治験担当医師等の変更*

2116

薬品名 RO6867461
申請科 感覚・皮膚・運動機能科
依頼者 中外製薬株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 網膜静脈分枝閉塞症に伴う黄斑浮腫
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 *治験担当医師等の変更*

2118

薬品名 cenobamate
申請科 てんかんセンター
依頼者 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 成人部分てんかん
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 *治験担当医師等の変更*

2119

薬品名 アテゾリズマブ
申請科 外科
依頼者 中外製薬株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 膀胱切除術後の血中循環腫瘍DNA (ctDNA) が陽性である高リスクMIBC
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験実施計画書等の変更、治験担当医師等の変更

2120

薬品名 JTE-051
申請科 外科
依頼者 日本たばこ産業株式会社
Phase PhaseⅡ
対象疾患 間質性膀胱炎

報告事項 治験担当医師等の変更

2121

薬品名 PF-06944076
申請科 外科
依頼者 ファイザー株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 転移性去勢感受性前立腺癌
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験実施計画書等の変更、治験担当医師等の変更、迅速審査:症例数追加

2122

薬品名 enfortumab vedotin
申請科 外科
依頼者 アステラス製薬株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 尿路上皮癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験実施計画書等の変更

2123

薬品名 BI425809
申請科 脳・神経・精神科
依頼者 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 統合失調症

報告事項 治験担当医師等の変更

2124

薬品名 TAS-115
申請科 内科
依頼者 大鵬薬品工業株式会社
Phase PhaseⅡ
対象疾患 慢性線維化性間質性肺疾患
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2125

薬品名 EPI-589
申請科 内科
依頼者 内科 大崎 裕亮
Phase Phase II
対象疾患 筋萎縮性側索硬化症
審議事項 モニタリング報告書

審議結果 承認
報告事項 *レターの発生、治験担当医師等の変更*

2126

薬品名 MK-3475(ペムブロリズマブ)
申請科 内科
依頼者 MSD株式会社
Phase Phase III
対象疾患 転移性の扁平上皮又は非扁平上皮非小細胞肺癌
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 *レターの発生、治験担当医師等の変更*

2127

薬品名 MK-7684A及びMK-3475
申請科 内科
依頼者 MSD株式会社
Phase Phase III
対象疾患 未治療のPD-L1陽性の転移性非小細胞肺癌
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 *レターの発生、治験担当医師等の変更*

2128
薬品名 DZD9008
申請科 内科
依頼者 (治験国内管理人)ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社
Phase Phase I

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2129
薬品名 Nipocalimab
申請科 内科
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社
Phase Phase III

対象疾患 重症筋無力症

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2130
薬品名 Efgartigimod PH20 SC
申請科 内科
依頼者 (治験国内管理人)株式会社新日本科学PPD
Phase Phase II

対象疾患 慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2131	薬品名	MK-6482、MK-3475、MK-7902、MK-1308A、M-darbe
	申請科	外科
	依頼者	MSD株式会社
	Phase	PhaseⅢ
	対象疾患	進行淡明細胞型腎細胞がん
	審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
	報告事項	治験担当医師等の変更
2132	薬品名	PRM-151 (R07490677)
	申請科	内科
	依頼者	(治験国内管理人)ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社
	Phase	PhaseⅢ
	対象疾患	特発性肺線維症
	審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
	報告事項	レターの発生、治験担当医師等の変更
2133	薬品名	Efgartigimod PH20 SC
	申請科	内科
	依頼者	(治験国内管理人)株式会社新日本科学PPD
	Phase	PhaseⅡ
	対象疾患	慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)
	審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
	報告事項	治験担当医師等の変更

2134

薬品名 TAK-771
申請科 内科
依頼者 武田薬品工業株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 慢性炎症性脱髄性多発神経炎 (CIDP) / 多巣性運動ニューロパチー (MMN)
審議事項 安全性情報 (当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2135

薬品名 デュルバルマブ及びoleclimab又はmonalizumab
申請科 内科
依頼者 アストラゼネカ株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 局所進行非小細胞肺癌 (NSCLC)
審議事項 安全性情報 (当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2136

薬品名 NT 201 (ゼオマイン)
申請科 内科
依頼者 帝人ファーマ株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 慢性流涎症 (唾液過多)
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報 (当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2137

薬品名 Birtamimab
申請科 輸血・細胞治療部
依頼者 (治験国内管理人)PRAヘルスサイエンス株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 ALアミロイドーシス
審議事項 安全性情報(年次報告)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2138

薬品名 PF-06863135
申請科 内科
依頼者 ファイザー株式会社
Phase PhaseⅢ
対象疾患 多発性骨髄腫
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

2139

薬品名 SAR443820
申請科 内科
依頼者 サノフィ株式会社
Phase PhaseⅡ
対象疾患 成人の筋萎縮性側索硬化症

報告事項 治験担当医師等の変更

2140

薬品名 ポスチニブ水和物
申請科 内科
依頼者 脳神経内科 藤田 浩司
Phase Phase I/II

審議事項 治験実施計画書等の変更、モニタリング報告書、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

SH24-13

薬品名 AMG162(デノスマブ)
申請科 内科
依頼者 第一三共株式会社
Phase 製造販売後臨床試験

報告事項 廃棄可能

その他、製造販売後調査についての変更事項3件、継続審査1件を承認、7件を報告した。

【備考】

- 1)治験実施計画書等の変更には、治験実施計画書とその別紙、同意説明文書、治験薬概要書などの変更を含む。
- 2)治験担当医師等の変更には、責任医師や分担医師、協力者の変更およびその所属職名の変更を含む。
- 3)報告事項については斜体文字とした。
- 4)製造販売後臨床試験および食品臨床試験については「治験」を「試験」と読み替えることとする。
- 5)申請科として他施設名の記載があるものについては審議依頼であり、「申請科」を「審議依頼施設」と読み替えることとする。