

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10月27日 13時30分～13時50分 場所 Web会議

出席者 合田委員長,原田委員,脇野委員,保坂委員,池田委員,相澤委員,佐竹委員,金丸委員,伊藤委員,上田委員,脇元委員

オブザーバー 松本CRC,阿部センター員,池田臨床研究支援係長,鍛技術補佐員

欠席者 西良委員,岩佐委員,田中委員,吉永委員,新田委員,杉山委員,佐々木委員,佐田委員,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。

2145	薬品名	ONO-2017 (Cenobamate)
	申請科	てんかんセンター
	依頼者	小野薬品工業株式会社
	Phase	Phase II
	対象疾患	部分発作を有するてんかん
	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1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。

1957

薬品名	NPB-01(乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン)
申請科	内科
依頼者	日本製薬株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎

報告事項 必須文書保管

1958

薬品名	NPB-01(乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン)
申請科	内科
依頼者	日本製薬株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	多巣性運動ニューロパチー

報告事項 必須文書保管

1977

薬品名	NPB-01(乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン)
申請科	内科
依頼者	日本製薬株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	ギラン・バレー症候群

報告事項 必須文書保管

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
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

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

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 レターの発生

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

2048NW1

薬品名 E0302
申請科 医療法人財団華林会 村上華林堂病院
依頼者 神経内科 菊池仁志
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

審議結果 承認

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 レターの発生、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

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

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
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2063

薬品名 ベネトクラクス(ABT-199)
申請科 内科
依頼者 アツヴィ合同会社
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

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

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

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

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

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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

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

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

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

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

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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2109

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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

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 Phase II / 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

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

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

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

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 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

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

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

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

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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

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 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

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
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

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 重篤な有害事象報告(当院で発生)、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

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 PhaseⅢ
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

2127	薬品名	MK-7684A及びMK-3475
	申請科	内科
	依頼者	MSD株式会社
	Phase	PhaseⅢ
	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	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
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	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
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	PhaseⅢ
	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

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

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 Phase III
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

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 Phase III
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

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 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

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 Phase III
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

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 Phase III
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

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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

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(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

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

2139

薬品名 SAR443820
申請科 内科
依頼者 サノフィ株式会社
Phase Phase II
対象疾患 成人の筋萎縮性側索硬化症
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2141

薬品名 MEDI4736・Tremelimumab
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 局所肝細胞癌患者
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、レターの発生

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
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
	審議事項	安治験実施計画書等の変更、全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
2144	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

その他、製造販売後調査についての変更事項2件を承認、1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。