

大阪公立大学医学部附属病院

令和4年9月 治験審査委員会議事録概要

【開催日時】 令和4年9月28日（水）午後5時15分～午後6時40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、庄司、福井、中前、冨田、古川、中村
伊佐、八木、諫山、上甲、大倉の各委員（外部委員5名はWEB参加）

【欠席者】 なし

【事務局】 野中、信田、下村、南、山崎、野間、増田

（敬称略）

1 治験の新規案件等について

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。

2 令和4年7月・8月 IRB 修正報告・治験の案件について

（1）令和4年7月・8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3件の同意説明文書等修正報告書について報告があった。

（2）令和4年9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25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 79件

詳細は別紙に記載。

（5）継続審査について

継続 18件

詳細は別紙に記載。

「迅速審査（迅速審査日：令和4年9月21日）」

IRB開催日：2022/09/21

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	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と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）	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2 薬品 迅速審査	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	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

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 新規	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	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	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ペマシクリブとアピラテロンの併用試験	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。	承認
議題3 薬品 新規	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	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

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	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 2022年 8月 22日付書式16写) (西暦 2022年 9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 2022年 9月 7日付書式16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 2022年 8月 19日付書式16写) (西暦 2022年 8月 31日付書式16写) (西暦 2022年 9月 8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 2022年 8月 8日付書式16写) (西暦 2022年 8月 29日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書(西暦2022年8月18日付書式12写) (西暦2022年9月2日付書式12写)	承認
議題5 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 2022年 9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 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 8月 19日付書式16写) (西暦 2022年 8月 25日付書式16写) (西暦 2022年 9月 1日付書式16写) (西暦 2022年 9月 8日付書式16写)	承認
議題7 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 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 8月 19日付書式16写) (西暦 2022年 8月 25日付書式16写) (西暦 2022年 9月 1日付書式16写) (西暦 2022年 9月 8日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書(西暦2022年8月31日付書式12写) (西暦2022年9月5日付書式12写) (西暦2022年9月12日付書式12写)	承認
議題8 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 2022年 9月 7日付書式16写)	承認
議題9 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 2022年 9月 7日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 安全性	シミック株式会社へ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 2022年 9月 7日付書式16写）	承認
議題11 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社へ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 2022年 9月 8日付書式16写）	承認
議題12 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 2022年 8月 16日付書式16写）（西暦 2022年 8月 30日付書式16写） （西暦 2022年 9月 12日付書式16写）	承認
議題13 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 2022年 8月 8日付書式16写）（西暦 2022年 8月 29日付書式16写）	承認
議題14 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 2022年 9月 13日付書式16写）	承認
議題15 薬品 安全性	中外製薬株式会社へ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 2022年 9月 2日付書式16写）	承認
議題16 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社へ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 2022年 8月 16日付書式16写）（西暦 2022年 8月 30日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2022年8月30日付書式12写）	承認
議題17 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 2022年 8月 22日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2022年 9月7日付書式12写）	承認
議題18 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 2022年 8月 10日付書式16写）（西暦 2022年 8月 29日付書式16写）	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 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 2022年 8月 10日付書式16写）（西暦 2022年 8月 25日付書式16写）（西暦 2022年 9月 8日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2022年8月27日付書式12写）2件（西暦2022年9月5日付書式12写）	承認
議題20 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 2022年 9月 14日付書式16写） 9件（西暦 2022年 9月 15日付書式16写） 2件	承認
議題21 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 17日付書式16写）（西暦 2022年 8月 26日付書式16写）（西暦 2022年 9月 9日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2022年8月29日付書式12写）2件	承認
議題22 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 16日付書式16写）（西暦 2022年 8月 30日付書式16写）	承認
議題23 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 2022年 8月 16日付書式16写）（西暦 2022年 8月 30日付書式16写）	承認
議題24 薬品 安全性	プリストル・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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 12日付書式16写）（西暦 2022年 8月 22日付書式16写）（西暦 2022年 9月 1日付書式16写）	承認
議題25 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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 12日付書式16写）（西暦 2022年 8月 19日付書式16写）（西暦 2022年 8月 29日付書式16写）（西暦 2022年 9月 9日付書式16写）	承認
議題26 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 2022年 8月 12日付書式16写）（西暦 2022年 8月 26日付書式16写）（西暦 2022年 8月 26日付書式16写）（西暦 2022年 9月 2日付書式16写）	承認
議題27 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 2022年 9月 8日付書式16写）	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 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 2022年 8月 16日付書式16写）（西暦 2022年 9月 1日付書式16写）	承認
議題29 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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 12日付書式16写）（西暦 2022年 8月 22日付書式16写）（西暦 2022年 9月 1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 2022年 8月 15日付書式16写）（西暦 2022年 9月 7日付書式16写）	承認
議題31 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 2022年 8月 16日付書式16写）（西暦 2022年 8月 23日付書式16写）	承認
議題32 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 2022年 9月 8日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2022年8月18日付書式12写）	承認
議題33 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 2022年 9月 12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 2022年 9月 9日付書式16写）	承認
議題35 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 2022年 8月 25日付書式16写）（西暦 2022年 9月 1日付書式16写）（西暦 2022年 9月 12日付書式16写）	承認
議題36 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バ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 2022年 8月 25日付書式16写）	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 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 2022年 8月 15日付書式16写）（西暦 2022年 8月 23日付書式16写） （西暦 2022年 9月 2日付書式16写）	承認
議題38 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 2022年 8月 24日付書式16写）	承認
議題39 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クスの第Ⅲ相試験 ④	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 8日付書式16写）（西暦 2022年 8月 29日付書式16写）	承認
議題40 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クスの第Ⅲ相試験 ③	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 8日付書式16写）（西暦 2022年 8月 29日付書式16写）	承認
議題41 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 2022年 9月 12日付書式16写）	承認
議題42 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による、ブルトン型チロシンキナーゼ（BTK）阻害薬イブルチニブ（PCI-32765）の日本人原発性マクログロブリン血症（WM）患者を対象としたリツキシマブ併用第2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 25日付書式16写）（西暦 2022年 9月 9日付書式16写）	承認
議題43 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 2022年 8月 17日付書式16写）（西暦 2022年 8月 26日付書式16写） （西暦 2022年 9月 9日付書式16写）	承認
議題44 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 2022年 8月 8日付書式16写）（西暦 2022年 8月 29日付書式16写）	承認
議題45 薬品 安全性	協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎患者を対象とした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 2022年 8月 16日付書式16写）	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	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 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 8月 23日付書式16写) (西暦 2022年 9月 2日付書式16写)	承認
議題47 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 2022年 8月 30日付書式16写) (西暦 2022年 9月 12日付書式16写)	承認
議題48 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 2022年 8月 25日付書式16写)	承認
議題49 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 2022年 8月 19日付書式16写) (西暦 2022年 9月 5日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2022年8月26日付書式12写)	承認
議題50 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 2022年 8月 31日付書式16写)	承認
議題51 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 2022年 8月 9日付書式16写) (西暦 2022年 9月 7日付書式16写)	承認
議題52 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 2022年 8月 18日付書式16写) (西暦 2022年 8月 25日付書式16写) (西暦 2022年 9月 8日付書式16写)	承認
議題53 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 2022年 8月 29日付書式16写) (西暦 2022年 9月 2日付書式16写)	承認
議題54 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 2022年 8月 22日付書式16写) (西暦 2022年 8月 25日付書式16写) (西暦 2022年 9月 1日付書式16写) (西暦 2022年 9月 8日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2022年8月19日付書式12写)	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 18日付書式16写）（西暦 2022年 8月 26日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2022年8月24日付書式12写）（西暦2022年8月26日付書式12写）（西暦2022年9月9日付書式12写）	承認
議題56 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 2022年 9月 12日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2022年8月26日付書式12写）（西暦2022年9月7日付書式12写）	承認
議題57 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 2022年 8月 12日付書式16写）（西暦 2022年 8月 22日付書式16写） （西暦 2022年 9月 1日付書式16写）	承認
議題58 薬品 安全性	アストラゼネカ社の依頼による好酸球性食道炎患者を対象としたベンラリズムブの第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 9月 1日付書式16写）	承認
議題59 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による2L/3Lの腎細胞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 2022年 8月 9日付書式16写）（西暦 2022年 9月 8日付書式16写）	承認
議題60 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による網膜中心静脈閉塞症又は半側網膜静脈閉塞症患者を対象としたファリシマブの第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 9月 2日付書式16写）	承認
議題61 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 2022年 9月 8日付書式16写）	承認
議題62 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼による肝内胆管がん患者を対象としたTAS-120（フチバチニブ）の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 19日付書式16写）（西暦 2022年 8月 25日付書式16写）	承認
議題63 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 16日付書式16写）（西暦 2022年 9月 1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	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ベンラリズマブの第III相国際共同試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 9月 1日付書式16写)	承認
議題65 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潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 19日付書式16写) (西暦 2022年 8月 29日付書式16写)	承認
議題66 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 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 8月 22日付書式16写) (西暦 2022年 9月 2日付書式16写)	承認
議題67 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掌蹠膿疱症 (PPP) 患者を対象としたSpesolimabの非盲検長期第II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 30日付書式16写)	承認
議題68 薬品 安全性	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	重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2022年9月2日付書式12写)	承認
議題69 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 2022年 9月 1日付書式16写) (西暦 2022年 9月 8日付書式16写)	承認
議題70 再生医療 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 8月 18日付書式16写) (西暦 2022年 8月 25日付書式16写) (西暦 2022年 8月 31日付書式16写) (西暦 2022年 9月 8日付書式16写) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書 (西暦2022年9月9日付書式19写)	承認
議題71 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 2022年 8月 8日付書式16写) (西暦 2022年 8月 29日付書式16写)	承認
議題72 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 2022年 9月 8日付書式16写)	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題73 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 2022年 8月 19日付書式16写) (西暦 2022年 9月 1日付書式16写)	承認
議題74 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎の日本人患者を対象としたレプリキズマブの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 12日付書式16写) (西暦 2022年 8月 26日付書式16写)	承認
議題75 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 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 9月 1日付書式16写)	承認
議題76 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 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 9月 1日付書式16写)	承認
議題77 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY2189265の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 24日付書式16写) (西暦 2022年 9月 6日付書式16写)	承認
議題78 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 2022年 9月 8日付書式16写)	承認
議題79 薬品 安全性	未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ (MEDI4736)療法が多施設共同単群第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 18日付書式16写) (西暦 2022年 9月 2日付書式16写) (西暦 2022年 9月 8日付書式16写)	承認
議題80 薬品 安全性	好酸球性食道炎患者を対象としたCC-93538の第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 12日付書式16写) (西暦 2022年 8月 25日付書式16写)	承認
議題81 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 (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デ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 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 8月 24日付書式16写) (西暦 2022年 9月 7日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2022年9月10日付書式12写)	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題82 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、ベドリズマブ静注製剤を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 2022年 8月 22日付書式16写) (西暦 2022年 8月 29日付書式16写) (西暦 2022年 9月 12日付書式16写)	承認
議題83 薬品 安全性	JR-171のムコ多糖症 I型を対象とした第I/II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 9月 9日付書式16写)	承認
議題84 薬品 安全性	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による天疱瘡成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SCの第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 12日付書式16写) (西暦 2022年 8月 18日付書式16写) (西暦 2022年 9月 1日付書式16写)	承認
議題85 薬品 安全性	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による天疱瘡成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SCの第3相試験 (非盲検追跡調査試験)	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 12日付書式16写) (西暦 2022年 8月 18日付書式16写) (西暦 2022年 9月 1日付書式16写)	承認
議題86 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 2022年 8月 30日付書式16写)	承認
議題87 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+ペムプロリズマブと術前補助化学療法の比較	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 9月 5日付書式16写)	承認
議題88 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 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 8月 26日付書式16写)	承認
議題89 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 22日付書式16写) (西暦 2022年 9月 2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INC424の第IV相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 9月 8日付書式16写)	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題91 薬品 安全性	JR-171のムコ多糖症I型患者を対象とした継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 9月 9日付書式16写）	承認
議題92 薬品 安全性	プリストル・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 2022年 8月 30日付書式16写）（西暦 2022年 9月 12日付書式16写）	承認
議題93 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 2022年 8月 8日付書式16写）（西暦 2022年 8月 22日付書式16写）（西暦 2022年 9月 5日付書式16写）	承認
議題94 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 2022年 8月 19日付書式16写）	承認
議題95 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 2022年 9月 5日付書式16写）	承認
議題96 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潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2022年 8月 19日付書式16写）（西暦 2022年 8月 29日付書式16写）	承認
議題97 薬品 安全性	プリストル・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 2022年 8月 10日付書式16写）（西暦 2022年 8月 22日付書式16写）（西暦 2022年 9月 1日付書式16写）	承認
議題98 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 2022年 8月 17日付書式16写）（西暦 2022年 8月 26日付書式16写）（西暦 2022年 9月 9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 2022年 8月 25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	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 2022年 8月 31日付書式16写)	承認
議題101 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 2022年 8月 31日付書式16写) (西暦 2022年 9月 8日付書式16写)	承認
議題102 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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 8日付書式16写) (西暦 2022年 8月 29日付書式16写)	承認
議題103 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 30日付書式16写) (西暦 2022年 9月 5日付書式16写)	承認
議題104 薬品 安全性	好酸球性胃腸炎患者を対象としたCC-93538の第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 12日付書式16写) (西暦 2022年 8月 25日付書式16写)	承認
議題105 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 12日付書式16写) (西暦 2022年 8月 25日付書式16写)	承認
議題106 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 2022年 8月 25日付書式16写)	承認
議題107 薬品 安全性	他の治療選択肢がない、急性期症状が認められる汎発型膿疱性乾癬患者にスペソリマブを提供するための日本における拡大治験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 30日付書式16写)	承認
議題108 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 2022年 8月 16日付書式16写) (西暦 2022年 8月 30日付書式16写) (西暦 2022年 9月 12日付書式16写)	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題109 薬品 安全性	Cellm-001による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 24日付書式16写)	承認
議題110 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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 16日付書式16写) (西暦 2022年 8月 31日付書式16写) (西暦 2022年 9月 13日付書式16写)	承認
議題111 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 2022年 8月 18日付書式16写) (西暦 2022年 9月 1日付書式16写)	承認
議題112 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 2022年 8月 25日付書式16写)	承認
議題113 薬品 安全性	ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-21 の第II相臨床試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 17日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2022年8月19日付書式12写) (西暦2022年9月6日付書式12写)	承認
議題114 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 2022年 8月 16日付書式16写) (西暦 2022年 8月 25日付書式16写)	承認
議題115 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼によるNASH患者を対象としたLY3298176の第II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 8日付書式16写) (西暦 2022年 8月 24日付書式16写) (西暦 2022年 9月 6日付書式16写)	承認
議題116 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 2022年 8月 22日付書式16写) (西暦 2022年 8月 29日付書式16写)	承認
議題117 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 2022年 8月 18日付書式16写) (西暦 2022年 9月 5日付書式16写)	承認

令和4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
<p>議題118 薬品 安全性</p>	<p>武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTAK-788の第3相試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 10日付書式16写) (西暦 2022年 8月 23日付書式16写) (西暦 2022年 9月 6日付書式16写)</p>	<p>承認</p>
<p>議題119 薬品 安全性</p>	<p>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</p>	<p>安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 8月 25日付書式16写) (西暦 2022年 9月 7日付書式16写)</p>	<p>承認</p>
<p>議題120 薬品 安全性</p>	<p>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パンの有効性および安全性に関する多施設共同無作為化比較試験</p>	<p>安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 9月 2日付書式16写)</p>	<p>承認</p>
<p>議題121 薬品 安全性</p>	<p>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</p>	<p>安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 9月 8日付書式16写)</p>	<p>承認</p>
<p>議題122 薬品 安全性</p>	<p>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</p>	<p>安全性情報等に関する報告書 (西暦 2022年 9月 12日付書式16写)</p>	<p>承認</p>

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 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	治験薬概要書、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2 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	毒性管理ガイドラインの変更に関して、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	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、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4 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	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5 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	治験実施計画書(毒性管理ガイドライン)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6 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	治験実施計画書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
議題7 薬品 一部変更	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	患者日誌、参加カードの追加資料に関して、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8 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9 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Ⅱ/Ⅲ相試験	Thank you card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4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 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	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12 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	治験実施計画書（毒性ガイドライン）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	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	治験薬概要書、同意説明文書の変更、概要書に関する通知、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	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	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15 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	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16 薬品 一部変更	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	治験実施計画書（別添）、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17 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	治験薬概要書、同意説明文書の変更、治験薬概要書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
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を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	治験実施計画書別紙、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4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 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）	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20 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パリシチニブ (LY3009104) の第III相試験	Thank you card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21 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 (カナキヌマブ) の第III相試験	治験実施計画書に対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
議題22 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	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23 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24 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25 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）	治験実施計画書、安全性情報の取扱い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26 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	治験製品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27 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	治験実施計画書に対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

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 一部変更	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	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	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	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30 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	治験実施計画書付録、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31 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	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	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	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33 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線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	依頼者名変更のレターについて、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34 薬品 一部変更	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	デバイスの内容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	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プリズマブの第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36 薬品 一部変更	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	治験実施計画書、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4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 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	治験薬概要書の変更、治験薬概要書に関するレター、治験実施計画書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
議題38 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による網膜中心静脈閉塞症又は半側網膜静脈閉塞症患者を対象としたファリシマブの第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39 薬品 一部変更	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ベンラリズマブの第III相国際共同試験	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40 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	治験実施計画書（レター）、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41 薬品 一部変更	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掌蹠膿疱症（PPP）患者を対象としたSpesolimabの非盲検長期第II相試験	治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、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42 薬品 一部変更	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Ib相試験	治験実施計画書、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43 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	治験薬概要書の変更、治験薬概要書カバーレターに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題44 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	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45 薬品 一部変更	未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ (MEDI4736) 療法の多施設共同単群第II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4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 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	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47 再生医療 一部変更	UDI-001の探索的試験	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48 薬品 一部変更	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	治験薬供給に関するレター、製品特性の概要に関して、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	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による天疱瘡成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SCの第3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50 薬品 一部変更	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による天疱瘡成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SCの第3相試験(非盲検追跡調査試験)	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51 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+ベムプロリズマブと術前補助化学療法の比較	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	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+ベムプロリズマブと術前補助化学療法の比較	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53 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	製造販売後臨床試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54 薬品 一部変更	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	主な議論の概要	審議結果
議題55 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	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56 薬品 一部変更	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	治験実施計画書、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
議題57 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	同意説明文書、参加カードの変更、治験実施計画書に関するレター、治験薬概要書に関する誤記修正のレターに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題58 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	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59 薬品 一部変更	活動性の体軸性脊椎関節炎、強直性脊椎関節炎及び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	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60 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（別冊）、費用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61 薬品 一部変更	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	治験実施計画書別冊、参加カードの変更、追加の添付文書、治験実施計画書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62 薬品 一部変更	アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa (AMG 592)の第Ⅱ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
議題63 薬品 一部変更	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	治験実施計画書、治験実施計画書（別冊）、治験実施計画書（補遺）、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料の変更、追加の添付文書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64 薬品 一部変更	CSLベア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	治験実施計画書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JDQ443の第Ib/II相試験	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66 薬品 一部変更	2つの異なる用量のBI 685509が、肝硬変及び門脈（肝臓につながる主血管）の高血圧を有する患者に有用であるかどうかを検証する試験	治験実施計画書、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
議題67 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	治験実施計画書、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68 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	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69 薬品 一部変更	他の治療選択肢がない、急性期症状が認められる汎発型膿疱性乾癬患者にスペソリマブを提供するための日本における拡大治験	同意説明文書、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70 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
議題71 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	治験実施計画書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
議題72 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	説明文書・同意文書、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	主な議論の概要	審議結果
議題73 薬品 一部変更	武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTAK-788の第3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74 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	治験薬概要書、同意説明文書、治験参加カードの変更、治験実施計画書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75 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第3相試験	尿採取の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76 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎の成人患者を対象としたcotadutide皮下投与の安全性及び有効性を評価する試験	患者トレーニング用ビデオ、eCOA資料、パンフレットに関して、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	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および安全性に関する多施設共同無作為化比較試験	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78 薬品 一部変更	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	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、血圧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
議題79 薬品 一部変更	エーザイ株式会社の依頼によるE7386とペムプロリズマブの第I b/II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	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腎細胞癌を対象としたMK-3475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	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	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パリシチニブ(LY3009104)の第Ⅱ/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	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	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	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	プリストル・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	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	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	日本人ファブリー病患者を対象にlucrastatの長期投与時の安全性及び忍容性を検討する、多施設共同、オープンラベル長期継続投与試験	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9 薬品 継続審査	早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験	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4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 再生医療 継続審査	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	ユーシービージャパン株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を対象としたbimekizumab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12 薬品 継続審査	アストラゼネカ社の依頼による好酸球性食道炎患者を対象としたベンラリズムブの第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13 薬品 継続審査	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	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14 薬品 継続審査	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15 薬品 継続審査	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16 薬品 継続審査	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17 薬品 継続審査	(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潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験	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18 薬品 継続審査	重症メチルマロン酸血症患者におけるブクラデシンの忍容性およ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4年9月 治験審査委員会

IRB開催日: 2022/09/28

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 その他	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）	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
議題2 薬品 その他	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）	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
議題3 薬品 その他	末梢型肺癌患者に対するME2906及びPNL6405PLCを用いた光線力学的療法に関する無治療群対照比較試験	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
議題4 薬品 その他	重症メチルマロン酸血症患者におけるブクラデシンの忍容性および有効性を検討する多施設共同第I/II相医師主導治験	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
議題5 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