

## 令和2年度第6回

### 横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会 議事録概要

開催日時	2020年10月20日 15時30分～16時05分
開催場所	横浜市立大学附属病院 第一会議室
出席委員	宮城悦子（委員長：産婦人科）、田中章景（脳神経内科・脳卒中科）、 <u>折館伸彦</u> （耳鼻いんこう科）、 <u>金子猛</u> （呼吸器内科）、柴徳生（輸血・細胞治療部）、 <u>山崎悦子</u> （臨床検査部）、 <u>佐橋幸子</u> （薬剤部）、 <u>玉井ゆう子</u> （看護部）、 <u>齋藤龍也</u> （総務課）、 <u>鈴木重夫</u> （外部委員：神奈川県薬剤師会会員）、 <u>相澤恵美</u> （外部委員：東京弁護士会会員）
欠席委員	秋山浩利（消化器外科）、島崎志紀子（職員課）
特記事項	<ul style="list-style-type: none"><li>出席した委員が審査対象の治験における治験責任医師又は治験分担医師の場合、当該委員は、原則として審議・採決時に退室し、審議・採決に参加していない。</li><li>委員会における新型コロナウイルス感染対策として、下線の委員は Web 会議システムで会議に参加した。</li></ul>
【審議事項・新規申し込み】	
以下の議題について、提出された治験依頼書及び添付された資料を対象に、GCP 第 32 条 1 項（または医療機器 GCP 第 51 条第 1 項、再生医療等製品 GCP 第 51 条第 1 項）に従って治験を行うことの適否について審議した。	
議題 1	蛋白尿を認める慢性腎臓病患者に対する AZD5718 のアルブミン尿減少効果を評価する試験
審議結果	修正の上で承認
【審議事項・治験実施計画書等の修正報告】	
以下の議題について、前回の委員会において提出された治験依頼書及び添付された資料を対象に、GCP 第 32 条 1 項（または医療機器 GCP 第 51 条第 1 項、再生医療等製品 GCP 第 51 条第 1 項）に従った審議の結果、「修正のうえ承認」と判断されたことに伴って治験実施計画書等修正報告書が提出されたため、SOP 第 5 条第 3 項に従って迅速審査が行われ承認された旨が報告された。	
議題 1	Cellm-001 による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験
議題 2	中等症から重症の掌蹠膿庖症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第 III 相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験
議題 3	AMG0001 の Fontaine III 度の慢性動脈閉塞症(閉塞性動脈硬化症・バージャー病) 患者に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験
議題 4	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
【審議事項・重篤な有害事象に関する報告】	
以下の議題について、提出された重篤な有害事象に関する資料を対象に、GCP 第 32 条 3 項（または医療機器 GCP 第 51 条第 3 項、再生医療等製品 GCP 第 51 条第 3 項）に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。	

議題 1	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 2	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
審議結果	承認
議題 3	EPS インターナショナル株式会社からの依頼によるびまん皮膚硬化型全身性強皮症を対象とした JBT-101 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 4	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
審議結果	承認
議題 5	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたセロンセルチブの第 3 相試験
審議結果	承認

#### 【審議事項・安全性情報】

以下の議題について、提出された安全性情報等に関する報告書及び添付された資料を対象に、GCP 第 32 条 3 項（または医療機器 GCP 第 51 条第 3 項、再生医療等製品 GCP 第 51 条第 3 項）に従つて治験を継続して行うことの適否について審議した。

議題 1	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験 (LIMMITLESS 試験)
審議結果	承認
議題 2	日本人深在性真菌症に対する AK1820 の第Ⅲ相試験 -AK1820 の安全性および有効性を評価する、多施設共同、非盲検試験-
審議結果	承認
議題 3	日本人深在性真菌症に対する AK1820 の第Ⅲ相試験 -AK1820 の安全性および有効性を評価する、多施設共同、非盲検試験-
審議結果	承認
議題 4	初発のステージⅢ期又はⅣ期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチナ及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化試験
審議結果	承認
議題 5	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2062430 の第 3 相試験
審議結果	承認
議題 6	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による HIV-1/HBV 共感染患者を対象としたビクテグラビルナトリウム/エムトリシタビン/テノホビルアラフェナミドフル酸塩の第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 7	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第Ⅱ相試験

審議結果	承認
議題 8	塩化ラジウム-223 の安全性プロファイルを明らかにするための第IV相長期フォローアップ試験
審議結果	承認
議題 9	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第III相試験
審議結果	承認
議題 10	乾癬患者を対象とした、BMS-986165 の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対象試験
審議結果	承認
議題 11	中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165 の有効性及び安全性を検討する非盲検試験
審議結果	承認
議題 12	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 の第III相長期試験
審議結果	承認
議題 13	第一三共株式会社の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床第III相試験
審議結果	承認
議題 14	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
審議結果	承認
議題 15	ゾマトスタチン受容体陽性の進行性中腸カルチノイド及びその他の神経内分泌腫瘍患者を対象とした F-1520 併用下での F-1515 の第 I / II 相臨床試験
審議結果	承認
議題 16	従来型／生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験
審議結果	承認
議題 17	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による PD-L1 陽性の頭頸部がんを対象とした GSK3359609 の第II/III相試験
審議結果	承認
議題 18	株式会社ヘリオスの依頼による急性呼吸窮迫症候群（ARDS）患者を対象とした HLCM051 (MultiStem®) の第II相試験
審議結果	承認
議題 19	EPS インターナショナル株式会社からの依頼によるびまん皮膚硬化型全身性強皮症を対象とした JBT-101 の第III相試験
審議結果	承認

議題 20	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
審議結果	承認
議題 21	A Phase 3 Multi-center, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lanadelumab (SHP643) in Japanese Subjects with Hereditary Angioedema 日本人遺伝性血管性浮腫患者を対象に lanadelumab (SHP643) の有効性及び安全性を評価する第 3 相多施設共同非盲検試験
審議結果	承認
議題 22	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Phase 3 Trial to Evaluate Efficacy and Safety of Lenabasum in Dermatomyositis
審議結果	承認
議題 23	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験(JADY)
審議結果	承認
議題 24	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104 の長期第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 25	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相二重盲検試験
審議結果	承認
議題 26	日本イーライリリー株式会社の依頼による全身型若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相二重盲検試験
審議結果	承認
議題 27	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相長期継続試験
審議結果	承認
議題 28	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
審議結果	承認
議題 29	日本イーライリリー株式会社の依頼による RET 遺伝子変異陽性の進行甲状腺髓様癌患者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 30	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
審議結果	承認
議題 31	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行子宮頸癌患者を対象としたデュルバル マブの第Ⅲ相試験

審議結果	承認
議題 32	MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 33	MSD 株式会社依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験
審議結果	承認
議題 34	MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 35	MSD 株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475 及び E7080/MK-7902 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 36	ALS 対象の第Ⅲ相試験 1
審議結果	承認
議題 37	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 38	日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 39	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 40	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）
審議結果	承認
議題 41	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
審議結果	承認
議題 42	武田薬品工業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また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
審議結果	承認
議題 43	第一三共株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたキザルチニブ (AC220) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認
議題 44	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
審議結果	承認
議題 45	シミック株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした Rucaparib(CO-338)とニボル

	マブ(BMS-936558-01)の併用第3相試験
審議結果	承認
議題 46	サノフィ株式会社の依頼による結節性痒疹患者を対象としたデュピルマブの第III相試験
審議結果	承認
議題 47	サノフィ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマブの第III相試験
審議結果	承認
議題 48	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による T-817MA の臨床第II相試験
審議結果	承認
議題 49	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による T-817MA の臨床第II相試験 「横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会要綱」第11条第1項により横浜市立脳卒中・神経脊椎センターからの審査依頼を受けた案件
審議結果	承認
議題 50	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 (TLP0-001) 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
審議結果	承認
議題 51	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象とした Z-100 の第III相試験
審議結果	承認
議題 52	続発性(二次性)リンパ浮腫患者を対象とした ICG 蛍光リンパ管造影によるリンパ浮腫診断・治療の有効性及び安全性を評価する単群オープン試験
審議結果	承認
議題 53	高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第III相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)
審議結果	承認
議題 54	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたセロンセルチブの第3相試験
審議結果	承認
議題 55	アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozin の第III相試験
審議結果	承認
議題 56	アストラゼネカ社の依頼による肺癌患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの併用第III相試験
審議結果	承認
議題 57	中等症から重症の掌蹠膿庖症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第 III 相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験

審議結果	承認
<b>【審議事項・変更申請】</b>	
以下の議題について、提出された治験に関わる変更申請書及び添付された資料を対象に、GCP 第32条第3項（または医療機器 GCP 第51条第3項、再生医療等製品 GCP 第51条第3項）に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。	
議題 1	<sup>89</sup> Zr-girentuximab ( <sup>89</sup> Zr-TLX250) を用いた陽電子断層撮影 (PET/CT) による、非盲検、安全性・忍容性・放射能分布についての評価、薬物動態および薬力学の検討を目的とする、淡明細胞型腎細胞癌を含めた腎細胞癌に対する第1相試験、ならびに <sup>89</sup> Zr-TLX250 を投与した淡明細胞型腎細胞癌を含めた腎細胞癌が疑われる被験者における PET/CT 画像の感度・特異度の評価を目的とする、非盲検、第2相試験、(ZIRDAC-JP 試験)
提出資料	付保証明書
審議結果	承認
議題 2	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2062430 の第3相試験
提出資料	治験実施計画書、治験薬概要書
審議結果	承認
議題 3	ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) とアキシチニブの第III相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認
議題 4	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による HIV-1/HBV 共感染患者を対象としたビクテグラビルナトリウム/エムトリシタビン/テノホビルアラフェナミドマル酸塩の第III相試験
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書
審議結果	承認
議題 5	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第II相試験
提出資料	治験参加証
審議結果	承認
議題 6	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第III相試験
提出資料	その他
審議結果	承認
議題 7	乾癬患者を対象とした、BMS-986165 の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬 対象試験
提出資料	レター
審議結果	承認
議題 8	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アルコール性脂肪性肝炎に

	伴う代償性肝硬変患者を対象とした BMS-986263 の第 2 相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認
議題 9	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
提出資料	治験実施計画書、添付文書
審議結果	承認
議題 10	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による PD-L1 陽性の頭頸部がんを対象とした GSK3359609 の第 II/III 相試験
提出資料	説明文書・同意文書
審議結果	承認
議題 11	株式会社ヘリオスの依頼による急性呼吸窮迫症候群（ARDS）患者を対象とした HLCM051 (MultiStem®) の第 II 相試験
提出資料	説明文書・同意文書
審議結果	承認
議題 12	EPS インターナショナル株式会社からの依頼によるびまん皮膚硬化型全身性強皮症を対象とした JBT-101 の第 III 相試験
提出資料	治験実施計画書、被験者提供資料、レター
審議結果	承認
議題 13	A Phase 3 Multi-center, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lanadelumab (SHP643) in Japanese Subjects with Hereditary Angioedema 日本人遺伝性血管性浮腫患者を対象に lanadelumab (SHP643) の有効性及び安全性を評価する第 3 相多施設共同非盲検試験
提出資料	被験者提供資料
審議結果	承認
議題 14	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Phase 3 Trial to Evaluate Efficacy and Safety of Lenabasum in Dermatomyositis
提出資料	その他
審議結果	承認
議題 15	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
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認
議題 16	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行子宮頸癌患者を対象としたデュルバル マブの第 III 相試験
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認
議題 17	MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第 III 相試験

提出資料	添付文書
審議結果	承認
議題 18	MSD 株式会社依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験
提出資料	添付文書
審議結果	承認
議題 19	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
提出資料	添付文書
審議結果	承認
議題 20	MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
提出資料	添付文書
審議結果	承認
議題 21	MSD 株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475 及び E7080/MK-7902 の第Ⅲ相試験
提出資料	説明文書・同意文書、治験薬概要書、添付文書
審議結果	承認
議題 22	ALS 対象の第Ⅲ相試験 1
提出資料	治験薬概要書、提供物品説明書
審議結果	承認
議題 23	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認
議題 24	ファイザー株式会社の依頼による PF-06865571 および PF-05221304 の第Ⅱ相試験
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認
議題 25	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
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認
議題 26	シミック株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした Rucaparib(CO-338)とニボルマブ(BMS-936558-01)の併用第 3 相試験
提出資料	付保証明書
審議結果	承認
議題 27	サノフィ株式会社の依頼による結節性痒疹患者を対象としたデュピルマブの第Ⅲ相試験
提出資料	説明文書・同意文書、治験薬概要書
審議結果	承認
議題 28	サノフィ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマブの

	第Ⅲ相試験
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書
審議結果	承認
議題 29	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による T-817MA の臨床第Ⅱ相試験
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認
議題 30	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による T-817MA の臨床第Ⅱ相試験 「横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会要綱」第 11 条第 1 項により横浜市立脳卒中・神経脊椎センターからの審査依頼を受けた案件
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認
議題 31	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象とした Z-100 の第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認
議題 32	高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)
提出資料	被験者募集資料
審議結果	承認
議題 33	続発性(二次性)リンパ浮腫患者を対象とした ICG 蛍光リンパ管造影によるリンパ浮腫診断・治療の有効性及び安全性を評価する単群オープン試験
提出資料	監査計画書
審議結果	承認
【審議事項・医師主導治験モニタリング報告等】	
以下の議題について、提出されたモニタリング報告書・監査報告書を対象に、GCP 第 32 条 4 項(または医療機器 GCP 第 51 条第 4 項、再生医療等製品 GCP 第 51 条第 4 項)に従って、治験が適切に行われているかどうか又は適切に行われていたかどうかについて審議した。	
議題 1	非アルコール性脂肪性肝疾患に対するエロビキシバットとコレステラミン併用療法の有効性と安全性をプラセボ、コレステラミン単剤又はエロビキシバット単剤と比較する第Ⅱ相医師主導治験
審議結果	承認
議題 2	T-817MA の臨床第Ⅱ相試験 (T817MAJP201R 試験) に登録された被験者を対象としたリハビリテーションによる機能回復過程における AMPA-PET の有効性を評価する医師主導治験 「横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会要綱」第 11 条第 1 項により横浜市立脳卒中・神経脊椎センターからの審査依頼を受けた案件
審議結果	承認

議題 3	慢性偽性腸閉塞症（CIPO）に対するリファキシミンの有効性及び安全性を検討する第II相試験
審議結果	承認
議題 4	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱（FMF）を対象としたトリズマブの継続試験
審議結果	承認
議題 5	続発性（二次性）リンパ浮腫患者を対象とした ICG 蛍光リンパ管造影によるリンパ浮腫診断・治療の有効性及び安全性を評価する単群オープン試験
審議結果	承認
【報告事項・迅速審査結果】	
以下の議題の軽微な変更について、SOP 第 5 条第 3 項に従って迅速審査が行われ、いずれの治験も継続して行うことについて承認された旨が報告された。	
議題 1	<sup>89</sup> Zr-girentuximab ( <sup>89</sup> Zr-TLX250) を用いた陽電子断層撮影（PET/CT）による、非盲検、安全性・忍容性・放射能分布についての評価、薬物動態および薬力学の検討を目的とする、淡明細胞型腎細胞癌を含めた腎細胞癌に対する第 1 相試験、ならびに <sup>89</sup> Zr-TLX250 を投与した淡明細胞型腎細胞癌を含めた腎細胞癌が疑われる被験者における PET/CT 画像の感度・特異度の評価を目的とする、非盲検、第 2 相試験、(ZIRDAC-JP 試験)
議題 2	T-817MA の臨床第 II 相試験 (T817MAJP201R 試験) に登録された被験者を対象としたリハビリテーションによる機能回復過程における AMPA-PET の有効性を評価する医師主導治験 「横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会要綱」第 11 条第 1 項により横浜市立脳卒中・神経脊椎センターからの審査依頼を受けた案件
議題 3	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による BMS-986036 のステージ 3 の肝線維化を有する非アルコール性脂肪肝炎（NASH）の成人を対象とした第 II 相試験
議題 4	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による BMS-986036 の代償性肝硬変を有する非アルコール性脂肪肝炎（NASH）の成人を対象とした第 II 相試験
議題 5	乾癬患者を対象とした、BMS-986165 の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対象試験
議題 6	MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第 III 相試験
議題 7	サノフィ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマブの第 III 相試験
議題 8	富士フイルム富山化学株式会社の依頼による T-817MA の臨床第 II 相試験 「横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会要綱」第 11 条第 1 項により横浜市立脳卒中・神経脊椎センターからの審査依頼を受けた案件
【報告事項・終了報告等】	
以下の議題の「治験終了（中止・中断）報告書」又は「開発の中止等に関する報告書」について、IRB-SOP に従って IRB で報告され、それぞれ確認された。	

議題 1	グンゼ株式会社の依頼による消化器外科領域の手術患者を対象とした GM142 の臨床試験
議題 2	続発性（二次性）リンパ浮腫患者を対象とした ICG 蛍光リンパ管造影によるリンパ浮腫診断・治療の有効性及び安全性を評価する単群オープン試験
議題 3	大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第 2 相試験
議題 4	アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozin の第 III 相試験
【報告事項・事務的事項等】	
以下の議題の事務的事項に関する変更の報告について、IRB-SOP に従って IRB で報告され、それぞれ確認された。	
議題 1	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験（LIMMITLESS 試験）
議題 2	日本人深在性真菌症に対する AK1820 の第 III 相試験 -AK1820 の安全性および有効性を評価する、多施設共同、非盲検試験-
議題 3	日本人深在性真菌症に対する AK1820 の第 III 相試験 -AK1820 の安全性および有効性を評価する、多施設共同、非盲検試験-
議題 4	ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第 III 相試験
議題 5	ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪性肝炎に伴う代償性肝硬変患者を対象とした BMS-986263 の第 2 相試験
議題 6	グンゼ株式会社の依頼による消化器外科領域の手術患者を対象とした GM142 の臨床試験
議題 7	従来型／生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験
議題 8	株式会社ヘリオスの依頼による急性呼吸窮迫症候群（ARDS）患者を対象とした HLCM051（MultiStem®）の第 II 相試験
議題 9	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
議題 10	A Phase 3 Multi-center, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lanadelumab (SHP643) in Japanese Subjects with Hereditary Angioedema 日本人遺伝性血管性浮腫患者を対象に lanadelumab (SHP643) の有効性及び安全性を評価する第 3 相多施設共同非盲検試験
議題 11	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による原発性 IgA 腎症を対象とした LNP023 の第 II 相試験
議題 12	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行子宮頸癌患者を対象としたデュルバルマブの第 III 相試験
議題 13	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

議題 14	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験
議題 15	日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験
議題 16	小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験
議題 17	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
議題 18	高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験
議題 19	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたセロンセルチブの第 3 相試験

以上