令和3年度第7回

横浜市立大学附属病院 臨床試験審查委員会 議事録概要

開催日時	2021年10月19日 15時30分~16時45分
開催場所	横浜市立大学附属病院 先端医科学研究センターP503 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)、折舘伸彦(耳
	鼻いんこう科)、金子猛(呼吸器内科)、秋山浩利(消化器外科)、柴徳生(輸血・
	細胞治療部)、山崎悦子(臨床検査部)、小池博文(薬剤部)、山岡貴子(看護
	<u>部)</u> 、川崎洋和(医学・病院企画課長)、 <u>島崎志紀子(職員課)</u> 、 <u>鈴木重夫(外部委</u>
	員:神奈川県薬剤師会会員)、相澤恵美(外部委員:東京弁護士会会員)
欠席委員	なし
特記事項	・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。
	・新型コロナウイルス感染拡大対策として、下線の委員は、臨床試験審査委員会要綱第
	6条第20項に従ってWeb会議システムにより会議に参加した。

【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 条第 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	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患
	者を対象とした z iltivekimab の効果を検討する第 3 相試験
審議結果	修正の上で承認する
議題 2	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 BI 425809 の統合失調症患者
	を対象とした第Ⅲ相試験(CONNEX-2)
審議結果	修正の上で承認する
議題 3	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試
	験
審議結果	修正の上で承認する

【報告事項・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 条第 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	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

議題 2	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 NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験
議題3	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象とした
	BIIB098 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	題 1 ロート製薬株式会社の依頼による ADR-001 の第Ⅱ 相臨床試験	
審議結果	承認する	
議題 2	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	承認する	
議題3	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	
審議結果		

【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。

フ C1口的人 C			
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	承認する		
議題 2	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象とした ACZ885		
	の第Ⅲ相試験		
審議結果	承認する		
議題 3	ロート製薬株式会社の依頼による ADR-001 の第 II 相臨床試験		
審議結果			
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、カルボプラチン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	承認する		
議題 5	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マル酸塩の第		
	Ⅲ相試験		
審議結果	承認する		
議題 6	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容体阻害薬		

	Darolutamide(ODM-201)の第Ⅱ相試験
審議結果	
議題 7	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	
議題 8	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 BI 456906 の第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
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	承認する
議題 10	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	承認する
議題 11	Cellm-001 による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験
審議結果	承認する
議題 12	A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study to Evaluate the
	Efficacy and Safety of Cenobamate Adjunctive Therapy in Subjects with Partial
	Onset Seizures, with Optional Open-Label Extension
	部分てんかん患者に対する cenobamate 追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為
	化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験
審議結果	承認する
議題 13	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	承認する
議題 14	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群(GBS)患者を対象
	とした Eculizumab の第3相試験
審議結果	承認する
議題 15	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎
	(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第 2 相試験
審議結果	承認する
議題 16	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎
	(CIDP) 成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第 2 相試験(非盲検延長試験)
審議結果	承認する
議題 17	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	承認する
議題 18	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	
議題 19	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	承認する
議題 20	武田薬品工業株式会社の依頼による日本人の遺伝性血管性浮腫患者を対象とした
	lanadelumab(TAK-743)の国内拡大治験
審議結果	承認する
議題 21	PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による成人成長ホルモン分泌不全症の患者を対
	象とした Lonapegsomatropin の第3相試験
審議結果	承認する
議題 22	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	承認する
議題 23	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	承認する
議題 24	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	承認する
議題 25	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	承認する
議題 26	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	承認する
議題 27	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髄様癌患
	者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 28	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	承認する
議題 29	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	承認する

議題 30	MSD 株式会社依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 31	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	承認する
議題 32	せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305(スボレキサント)の第 Ⅲ相試験
 審議結果	
養題 33	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
 審議結果	MSD 休込去性の依頼による
議題 34	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
成地 34	MSD 休込芸社の依頼による頭頭部扁平工及艦忠有を対象とした MK-3475 及び E7080/MK-7902 の第Ⅲ相試験
 審議結果	E7080/MR 7302 の第111年試験
議題 35	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
 	中外要案体式云社の依頼による ZL/SL の資料 配盤 思有を対象とした MPDL3280A(atezolizumab) の第Ⅲ相試験
 審議結果	MI DL5200A(atezofizumab) ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** **
議題 36	ALS 対象の第Ⅲ相試験 1
 審議結果	ALS 列家の労血作品級 1
議題 37	田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 2
 審議結果	田辺
議題 38	田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 3
 審議結果	本認する
議題 39	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
时交应 00	マブの第Ⅲ相試験
 審議結果	承認する
議題 40	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
HX/62 40	象とした NN9535 の第Ⅲ相試験
 審議結果	承認する
議題 41	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
р 1	(セレキシパグ) の第Ⅲ相試験
 審議結果	承認する
議題 42	原発性眼内悪性リンパ腫に対する ONO-4059 (ブルトンキナーゼ阻害剤) の医師主導に
FIX./C. 12	よる第Ⅱ相二重盲検比較試験
 審議結果	
議題 43	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
10	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	承認する
議題 44	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
TT CANCE	

	相試験(医師主導治験)
審議結果	
議題 45	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	
議題 46	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	承認する
議題 47	第一三共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キザルチニブ
	(AC220)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 48	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	承認する
議題 49	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	承認する
議題 50	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	承認する
議題 51	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
審議結果	承認する
議題 52	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
審議結果	承認する
議題 53	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮
	頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 54	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	承認する
議題 55	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	承認する
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	承認する
議題 57	中等症から重症の掌蹠膿疱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	

【審議事項・緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書】

以下の議題について、GCP 第46条第1項(または医療機器 GCP 第66条第1項、再生医療等製品 GCP 第66条第1項)に従って治験責任医師より提出された「緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書」及び治験依頼者より提出された通知書を対象に、GCP 第32条 第3項に従って逸脱の妥当性及び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	

【審議事項・変更申請】

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。

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	焦点切除術を検討する難治性てんかん患者を対象とした AMPA-PET 検査のてんかん焦
	点診断における有効性を検討する探索的治験
提出資料	治験実施計画書
審議結果	
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
提出資料	治験実施計画書
審議結果	
議題3	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
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認する
議題 4	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	

審議結果	
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容体阻害薬
	Darolutamide(ODM-201)の第Ⅱ相試験
提出資料	
審議結果	
議題 6	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 BI 456906 の第Ⅱ相試験
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、被験者提供資料
審議結果	
議題 7	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	説明文書・同意文書
審議結果	承認する
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乾癬患者を対象とした BMS-
	986165 の第Ⅲ相長期試験
提出資料	費用に関する文書
審議結果	承認する
議題 9	A Randomized,Double-blind,Placebo-controlled,Multicenter Study to Evaluate the
	Efficacy and Safety of Cenobamate Adjunctive Therapy in Subjects with Partial
	Onset Seizures, with Optional Open-Label Extension
	部分てんかん患者に対する cenobamate 追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為
	化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、レター、被験者募集資料
審議結果	承認する
議題 10	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、治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 11	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎
	(CIDP) 成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第 2 相試験
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認する
議題 12	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎
	(CIDP) 成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第 2 相試験(非盲検延長試験)
提出資料	治験実施計画書、被験者提供資料
審議結果	承認する
議題 13	アストラゼネカ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
	monalizumab の第Ⅲ相試験
提出資料	説明文書・同意文書

審議結果	承認する
議題 14	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 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、レター
審議結果	承認する
議題 15	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髄様癌患
	者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 16	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	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 17	MSD 株式会社依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験
提出資料	治験実施計画書、添付文書
審議結果	承認する
議題 18	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	治験実施計画書、治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 19	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	承認する
議題 20	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	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 21	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 NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験
提出資料 	説明文書・同意文書
審議結果	承認する
議題 22	原発性眼内悪性リンパ腫に対する ONO-4059 (ブルトンキナーゼ阻害剤) の医師主導に
	よる第Ⅱ相二重盲検比較試験
提出資料 	治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験調整医師への業務委嘱に関する手順書
審議結果	承認する
議題 23	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)
提出資料 	被験者の健康被害の補償に関する事項を記載した文書
審議結果	承認する

議題 24	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
提出資料	レター
審議結果	承認する
議題 25	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、説明文書・同意文書、治験参加カード、被験者募集資料
審議結果	
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	説明文書・同意文書、付保証明書
審議結果	
議題 27	高血圧合併の非アルコール性脂肪性肝疾患に対するグアナベンズ酢酸塩における有効
	性および安全性を検討する第Ⅱ相医師主導治験(G-Flash study)
提出資料	被験者の健康被害の補償に関する事項を記載した文書
審議結果	承認する
議題 28	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
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認する
議題 29	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象とした
	BIIB098 の第Ⅲ相試験
提出資料	ボランティア募集資料
審議結果	承認する

【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 条第 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	焦点切除術を検討する難治性てんかん患者を対象とした AMPA-PET 検査のてんかん焦
	点診断における有効性を検討する探索的治験
審議結果	承認する
議題 2	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	

【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。

- 11 112 -	The end of the second s
議題1	ロート製薬株式会社の依頼による ADR-001 の第 II 相臨床試験
議題 2	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
議題3	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
議題 4	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
議題 5	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮
	頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin の第Ⅲ相試験

【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。

IRB-SOP に従って IRB で報告され、それぞれ確認された。	
議題1	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Phase 3 Trial to
	Evaluate Efficacy and Safety of Lenabasum in Dermatomyositis
議題 2	高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験
議題 3	メトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタ
	セプトのメトトレキサート併用療法とメトトレキサート単独療法の有効性及び安全性
	を検討する多施設共同ランダム化二重盲検試験(第IV相臨床試験)
議題 4	JK6476 (リスペリドン) のアルツハイマー型痴呆に伴う妄想・幻覚に対するプラセボを対照とした二
	重盲検試験
議題 5	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Phase 3 Trial to
	Evaluate Efficacy and Safety of Lenabasum in Dermatomyositis
議題 6	田辺三菱製薬による第Ⅱ相試験
議題 7	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

【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	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象とした ACZ885
	の第Ⅲ相試験
議題 2	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、カルボプラチン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
議題3	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容体阻害薬

	Darolutamide(ODM-201)の第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 5	A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study to Evaluate the
	Efficacy and Safety of Cenobamate Adjunctive Therapy in Subjects with Partial
	Onset Seizures, with Optional Open-Label Extension
	部分てんかん患者に対する cenobamate 追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為
	化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験
議題 6	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
議題7	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
議題8	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髄様癌患
	者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ相試験
議題 9	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
議題 10	MSD 株式会社の依頼による MK-3655 第 Ⅱ 相試験
議題 11	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
議題 12	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
議題 13	田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 2
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	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)
議題 16	第一三共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キザルチニブ
	(AC220)の第Ⅲ相試験
議題 17	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
議題 18	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮
	頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin の第Ⅲ相試験

以上