# 令和4年度第2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	2022年5月17日 15時30分~16時15分
開催場所	横浜市立大学附属病院 先端医科学研究棟 P503 会議室
出席委員	田中章景(委員長:脳神経内科・脳卒中科)、 <u>折舘伸彦</u> (耳鼻いんこう科)、秋山浩
	利(消化器外科)、 <u>柴徳生</u> (輸血・細胞治療部)、 <u>山崎悦子</u> (臨床検査部)、 <u>内山由</u>
	<u>理</u> (難病ゲノム診断科)、 <u>小池博文</u> (薬剤部)、川口真澄(看護部)、川崎洋和(医
	学・病院企画課)、 <u>片桐正孝</u> (外部委員)、 <u>相澤恵美</u> (外部委員)
欠席委員	宇都宮大輔(放射線部)、島崎志紀子(職員課)
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	PRA ヘルスサイエンス株式会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 相継続投与試験
審議結果	

#### 【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	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	承認する
議題 2	テルモ株式会社の依頼による腹膜透析液療法施行中の慢性腎不全患者を対象とした
	TCD-58205 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。

議題 1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による AAA617 の第Ⅱ相試験
審議結果	承認する

4) (: H=+	
議題 2	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象とした AAA617 の第Ⅲ + 1734 FA
	相試験
審議結果	承認する
議題3	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 4	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 5	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 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マル酸塩の第
	Ⅲ相試験
審議結果	
議題7	バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者を対象とした BAY 94-
	8862 (finerenone) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題8	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	承認する
議題 9	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 10	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
審議結果	
議題 11	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	
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	
議題 13	日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用
	アザシチジンと 最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較
L	1

	する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験
 審議結果	<u></u>   承認する
議題 14	"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	
議題 15	"A Phase 2, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Placebo-Controlled Study
	Evaluating the Safety and Efficacy of Semaglutide, and the Fixed-Dose Combination
	of Cilofexor and Firsocostat, Alone and in Combination, in Subjects with
	Compensated Cirrhosis (F4) due to Nonalcoholic Steatohepatitis (NASH)
	代償性肝硬変(F4)を有する非アルコール性脂肪肝炎(NASH)被験者を対象としてセ
	マグルチド及び Cilofexor/Firsocostat 固定用量配合剤を単独投与又は併用投与した
	ときの安全性及び有効性を評価する、第2相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、
	プラセボ対照試験"
審議結果	承認する
議題 16	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
審議結果	承認する
議題 17	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 18	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 19	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 20	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 21	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再発/難治性濾胞性
	リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208 の第 3 相試験
審議結果	承認する
議題 22	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 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 の長期第Ⅲ相試験

審議結果	
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 の第Ⅲ相二重盲検試験
審議結果	
議題 25	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 26	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 27	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 28	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 29	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 30	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 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	承認する
議題 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	承認する
議題 34	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
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	承認する
議題 36	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
<u>,                                    </u>	MPDL3280A(atezolizumab) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する

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	承認する
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	承認する
議題 39	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 4
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
	象とした NN9535 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 41	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
審議結果	承認する
議題 42	日本新薬株式会社の依頼による NS・304 の後期第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 43	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
審議結果	承認する
議題 44	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	承認する
議題 45	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	承認する
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	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 48	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 49	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 50	(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	承認する
議題 51	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 52	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 53	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・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。

議題 1 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による AAA617 の第 II 相試験 接触音への提供資料 被験者への提供資料 深認する	(冶験を継	続して行うことの適合について番議した。
<ul> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 2 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</li> <li>提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 3 初発のステージII 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II 相多施設共同ランダム化試験</li> <li>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</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 4 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)</li> <li>提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 5 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</li> <li>提出資料 説明文書・同意文書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 6 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第III b 相試験</li> <li>提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料</li> </ul>	議題1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による AAA617 の第Ⅱ相試験
議題 2 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 提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書 審議結果 承認する	提出資料	被験者への提供資料
提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書 審議結果 承認する 議題 3 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 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 承認する 議題 4 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) 提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書 審議結果 承認する 議題 5 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 説明文書・同意文書 審議結果 承認する 議題 6 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 提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	審議結果	承認する
<ul> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題3 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</li> <li>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</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題4 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)</li> <li>提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題5 プリストル・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</li> <li>提出資料 説明文書・同意文書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題6 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</li> <li>提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料</li> </ul>	議題 2	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 3 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 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 承認する 議題 4 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) 提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書 審議結果 承認する 議題 5 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 説明文書・同意文書 審議結果 承認する 議題 6 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 提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書
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         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       承認する         提出資料       説明文書・同意文書、治験薬概要書         審議結果       承認する         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乾癬患者を対象とした BMS-986165の第Ⅲ相長期試験         提出資料       説明文書・同意文書         審議結果       承認する         議題 6       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         提出資料       治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	審議結果	承認する
<ul> <li>比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化試験</li> <li>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</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 4 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)</li> <li>提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 5 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</li> <li>提出資料 説明文書・同意文書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 6 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</li> <li>提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料</li> </ul>	議題 3	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
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 承認する  議題 4 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)  提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書 審議結果 承認する  議題 5 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 説明文書・同意文書 審議結果 承認する  議題 6 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  提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料		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
<ul> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 4 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)</li> <li>提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 5 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</li> <li>提出資料 説明文書・同意文書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 6 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</li> <li>提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料</li> </ul>		比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化試験
議題 4 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)  提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書 審議結果 承認する  議題 5 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 説明文書・同意文書 審議結果 承認する  議題 6 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  提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	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
を対象とした第Ⅲ相試験 (CONNEX-2) 提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書 審議結果 承認する 議題 5 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 説明文書・同意文書 審議結果 承認する 議題 6 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 提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	審議結果	承認する
提出資料 説明文書・同意文書、治験薬概要書 審議結果 承認する 議題 5 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 説明文書・同意文書 審議結果 承認する 議題 6 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 提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	議題 4	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
<ul> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 5 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</li> <li>提出資料 説明文書・同意文書</li> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 6 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</li> <li>提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料</li> </ul>		を対象とした第Ⅲ相試験(CONNEX-2)
議題 5 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 説明文書・同意文書 審議結果 承認する 議題 6 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 提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	提出資料	説明文書・同意文書、治験薬概要書
986165 の第Ⅲ相長期試験 提出資料 説明文書・同意文書 審議結果 承認する 議題 6 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 提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	審議結果	承認する
提出資料 説明文書・同意文書 審議結果 承認する 議題 6 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 提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	議題 5	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-
<ul> <li>審議結果 承認する</li> <li>議題 6 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</li> <li>提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料</li> </ul>		986165 の第Ⅲ相長期試験
議題 6 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 提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	提出資料	説明文書・同意文書
提出資料 治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料	審議結果	承認する
	議題 6	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
審議結果 承認する	提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料
	審議結果	承認する

議題 7	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再発/難治性濾胞性
时发化艺	リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208 の第3 相試験
   提出資料	プラグル性恐者及び足縁市プラグル性恐者を対象とした INOMORO0208 ジ第 5 年 に続いている。   一
審議結果	
議題8	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
成地 0	勝相イグン体科会社の依頼による事場版地址芯有を対象とした KIIK4021 の第11作品
   提出資料	**** 
遊出負行     審議結果	脱り入音   円息入音
議題 9	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
	プバルノイベノアーマ休式云社の依頼による IgA 有症を対象とした LNFU25 の第皿作   試験
 提出資料	in the state of the state o
近山貞村     審議結果	放映日 * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
議題 10	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
	日本イーノイリリー株式云社の依頼による石平性特先性関則炎を対象とした LY3009104の長期第Ⅲ相試験
     提出資料	L13003104の長朔第Ⅲ作政験 
近山貞村     審議結果	成り入音・円息入音 
議題 11	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
	日本イーノイリリー株式去社の依頼による主身至石中性特先性関助炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相二重盲検試験
 提出資料	L15009104 の第111代
近山貞科     審議結果	行歌美旭計画音、呪切文音・円息文音、行歌参加ガード 
議題 12	本記する
成是 12	日本イーノイック 休込芸性の依頼による NASH 思有を対象とした E13298176 の第 ■相試験
   提出資料	11/11 Profest
	Nのス自
議題 13	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
成咫 10	者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ相試験
 提出資料	祖を対象とした Eli 3027723 の第曲相談機 
	Nのス自
議題 14	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
成是 14	ルマブの第Ⅲ相試験
 提出資料	プレベン 3 分 M 1
審議結果	脱り入音   内心入音
養題 15	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
	MSD 体込去性の依頼による有細胞瘤を対象としたMK-3475の第皿相談験 
旋山資料     審議結果	就切又青・问息又青 
議題 16	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
 審議結果	
議題 17	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	
議題 18	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
提出資料	
審議結果	
議題 19	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 4
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、被験者への提供資料
審議結果	承認する
議題 20	変形性膝関節症患者を対象とした NaPPS 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
審議結果	
議題 21	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	   承認する
議題 22	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	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 23	日本製薬株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎
	患者を対象に NPB-01 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書
審議結果	承認する
議題 24	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	説明文書・同意文書
審議結果	承認する
議題 25	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
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 26	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	被験者への提供資料
審議結果	承認する

議題 27	(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
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認する
議題 28	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
提出資料	説明文書・同意文書
審議結果	承認する
議題 29	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 ziltivekimab の効果を検討する第3相試験
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、費用に関する資料
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	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)
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。

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	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	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 3	尿蛋白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
議題 4	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
議題 5	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
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乾癬患者を対象とした BMS-
	986165 の第Ⅲ相長期試験
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8	日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用

	·
	アザシチジンと 最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較
	する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験
議題 9	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
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
議題 11	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
議題 12	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とし
	た GSK3511294 の第Ⅲ相試験
議題 13	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再発/難治性濾胞性
	リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208 の第 3 相試験
議題 14	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
議題 15	ノバルティスファーマ株式会社の非アルコール性脂肪肝炎を対象とした Tropifexor 及
	び Licogliflozin の第 II 相試験
議題 16	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
議題 17	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 18	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 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
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
議題 21	MSD 株式会社の依頼による MK-3655 第 Ⅱ 相試験
議題 22	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
議題 23	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
議題 24	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
議題 25	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 26	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 27	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
議題 28	変形性膝関節症患者を対象とした NaPPS の第Ⅱ相試験
議題 29	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 30	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 31	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
議題 32	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 33	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
議題 34	(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
議題 35	テルモ株式会社の依頼による腹膜透析液療法施行中の慢性腎不全患者を対象とした
	TCD-58205 の第Ⅲ相試験
議題 36	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
議題 37	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)

# 【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、

以下の議題の「伯闕於」(中止・中例)報音書」又は「開発の中止寺に関する報音書」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	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
議題 2	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
議題3	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
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 5	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 6	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 7	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

## 【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 尿蛋白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

議題 2	ゼリフド、サファンジで世代会社の佐福による HIVI 1/IIDV 共成効果老な社会よしたビ
一	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
<b>学昭 0</b>	Ⅲ相試験 ぶくていずり世代の仕事によった特別には、PAV 04
議題 3	バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者を対象とした BAY 94-
⇒\\\	8862 (finerenone) の第Ⅲ相試験
議題 4	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 5	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
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乾癬患者を対象とした BMS-
	986165 の第Ⅲ相長期試験
議題 7	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8	"A Phase 2, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Placebo-Controlled Study
	Evaluating the Safety and Efficacy of Semaglutide, and the Fixed-Dose Combination
	of Cilofexor and Firsocostat, Alone and in Combination, in Subjects with
	Compensated Cirrhosis (F4) due to Nonalcoholic Steatohepatitis (NASH)
	代償性肝硬変 (F4) を有する非アルコール性脂肪肝炎 (NASH) 被験者を対象としてセ
	マグルチド及び Cilofexor/Firsocostat 固定用量配合剤を単独投与又は併用投与した
	ときの安全性及び有効性を評価する、第2相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、
	プラセボ対照試験"
議題 9	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
議題 10	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)
議題 11	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 12	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
議題 13	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 14	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
議題 15	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 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
議題 17	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
議題 18	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
1	

議題 19	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 4
議題 20	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 21	日本製薬株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎
	患者を対象に NPB-01 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験
議題 22	日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の後期第Ⅱ相試験
議題 23	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 24	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 ziltivekimab の効果を検討する第3相試験

以上