令和5年度第8回 横浜市立大学附属市民総合医療センター

臨床試験審查委員会 議事概要

開催日時	2023年12月8日 14時30分~15時15分
開催場所	横浜市立大学附属市民総合医療センター 本館 3 階会議室
出席委員	海老名俊明、小林直実、上田直久、根本明宜、田野島美城、谷口隼人、金子友子、小杉三弥子、
	廣野圭司、石渡健太郎、前山隆、 <u>片桐正孝</u> 、矢吹命大
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。
	・下線の委員は、臨床試験審査委員会要綱第 6 条第 21 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	千寿製薬株式会社の依頼による SJP-0008 の第Ⅲ相試験
審議結果	修正の上で承認する
議題 2	痛風を含む高尿酸血症の小児患者を対象とした FYU-981 の検証的試験
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、前回までの委員会にて「修正の上で承認」と判断されたことから治験実施計画書等修 正報告書が提出された。当該報告書については、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	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試
	験
議題 2	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病の小児患者を対象とした CNT01959 の
	第Ⅲ相試験
議題3	日本イーライリリー株式会社の依頼による小児クローン病患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相
	試験
議題 4	mCRPC の日本人患者を対象とした MK-5684 の第 I 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	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)
審議結果	承認する
議題 2	中外製薬株式会社の依頼による第 I/II 相臨床試験

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第 I/II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題 4	中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 5	中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 6	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性
	試験
審議結果	承認する
議題7	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性
	試験
審議結果	承認する

【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。

11 7 - 2 0	
議題 1	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 2	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
⇒+ H= ○	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした RO5532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試
議題 3	験
審議結果	承認する
学 目古 4	アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相継続投与試験
議題 4	(14–533)
審議結果	承認する
** 日 「	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象と
議題 5	した第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 6	ファイザー株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌を対象とした Talazoparib(PF-
	06944076)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 7	ファイザー株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌を対象とした Talazoparib(PF-
	06944076)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立線全摘徐術の候補である高リスクかつ限局
議題8	性又は局所進行性前立腺癌患者を対象とした apalutamide のランダム化、 二重盲検、プラセボ
	対照第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 9	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立線全摘徐術の候補である高リスクかつ限局

	性又は局所進行性前立腺癌患者を対象とした apalutamide のランダム化、 二重盲検、プラセボ
	対照第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 10	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475(641)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 11	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339(010)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 12	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 13	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
審議結果	承認する
議題 14	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌の患者を対象とした MK-7902(E7080)と MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 15	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又はプラセボとドセタキセルとの併用
	療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 16	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)
審議結果	承認する
議題 17	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)
審議結果	承認する
議題 18	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)
審議結果	承認する
議題 19	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)
審議結果	承認する
議題 20	IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 21	IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第Ⅱ相試験
審議結果	- 承認する
議題 22	中外製薬株式会社の依頼による第 I/II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題 23	中外製薬株式会社の依頼による第 I/II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題 24	中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
 審議結果	- 承認する
	膀胱全摘除術に不適格である,又は膀胱全摘除術を選択しなかった,カルメット・ゲラン桿菌
#16 H=#	 (BCG)膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者を対象として,TAR-
議題 25	 200 と Cetrelimab の併用,TAR-200 単独,又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する
	第 2b 相臨床試験
 審議結果	承認する
	膀胱全摘除術に不適格である,又は膀胱全摘除術を選択しなかった,カルメット・ゲラン桿菌
議題 26	

	200 と Cetrelimab の併用, TAR-200 単独, 又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する
	第 2b 相臨床試験
 審議結果	承認する
E PARTITION OF THE PART	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌 (MIBC) 患者を対象として, TAR-200 と
議題 27	Cetrelimab を併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第3相,多施設共同,ラン
	ダム化試験
 審議結果	承認する
	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌 (MIBC) 患者を対象として, TAR-200 と
議題 28	Cetrelimab を併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第3相,多施設共同,ラン
	ダム化試験
審議結果	承認する
議題 29	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした R07092284(Tiragolumab)及び
 	R05541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 30	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした R07092284(Tiragolumab)及び
	R05541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
	アテゾリズマブ及びベバシズマブによる前治療歴のある肝細胞癌においてレンバチニブ又はソ
議題 31	ラフェニブ単剤と比較したアテゾリズマブ + レンバチニブ又はソラフェニブの第 III 相, 非盲
	検, ランダム化試験
審議結果	承認する
議題 32	好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価
	する非劣性試験
審議結果	承認する
議題 33	好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価
	する非劣性試験
審議結果	承認する
議題 34	好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試
·────────────────────────────────────	験
審議結果	承認する
議題 35	好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試
 審議結果	験 承認する
金 酸和木	本記する ファイザー株式会社の依頼による, 去勢感受性前立腺癌患者を対象とした PF- 06944076 の第Ⅲ
議題 36	対対
 審議結果	本認する
田哦阳不	マルップ ファイザー株式会社の依頼による, 去勢感受性前立腺癌患者を対象とした PF- 06944076 の第Ⅲ
議題 37	相試験
 審議結果	承認する
	武田薬品工業株式会社の依頼による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
議題 38	本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験
 審議結果	承認する
	1

議題 39	武田薬品工業株式会社の依頼による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
	本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験
審議結果	承認する
議題 40	日本イーライリリー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
	LY2835219 の第 Ⅱ / Ⅲ 相試験
審議結果	承認する
議題 41	日本イーライリリー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
	LY2835219 の第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 42	血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボと
H1X/\Z\ 12	を比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 43	中外製薬株式会社の依頼による非典型溶血性尿毒症症候群を対象とした R07112689 (クロバリマ
HX/62 10	ブ)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 44	中外製薬株式会社の依頼による非典型溶血性尿毒症症候群を対象とした R07112689 (クロバリマ
成咫 11	ブ)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 45	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした
成恩 40	BIIB059 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 46	治験国内管理人 Fortrea Japan 株式会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグリ
成因 40	フロジンの第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 47	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 48	アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 第 III 相試
成地 40	験
審議結果	承認する
学昭 40	アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 第 III 相試
議題 49	験
審議結果	承認する
亲胆 E0	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第 III
議題 50	相試験
審議結果	承認する
学師 「1	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第 III
議題 51	相試験
審議結果	承認する
=¥ H∓ = 0	武田薬品工業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
議題 52	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
 審議結果	

議題 53	武田薬品工業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
審議結果	承認する
議題 54	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相,ランダム化,二重盲検,プラセボ及び実薬対照,並行群間比較,多施設共同試験
審議結果	承認する
議題 55	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相,ランダム化,二重盲検,プラセボ及び実薬対照,並行群間比較,多施設共同試験
審議結果	承認する
議題 56	日本イーライリリー株式会社の依頼による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 LY2835219 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 57	日本イーライリリー株式会社の依頼による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 LY2835219 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 58	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による、肝細胞がん患者を対象とした、 Relatlimab、ニボルマブ及びベバシズマブの併用療法の第 1/2 相試験
審議結果	承認する
***************************************	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による、肝細胞がん患者を対象とした、
議題 59	Relatlimab、ニボルマブ及びベバシズマブの併用療法の第 1/2 相試験
審議結果	承認する
議題 60	(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 206713 試験又は 213744 試験の登録被験者を対象とした GSK3511294 の非盲検継続投与試験
審議結果	承認する
議題 61	(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 206713 試験又は 213744 試験の登録被験者を対象とした GSK3511294 の非盲検継続投与試験
審議結果	承認する
議題 62	アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 の第 Ib/III 相試験
 審議結果	承認する
	アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 の第
議題 63	Ib/III 相試験
審議結果	承認する
議題 64	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験
	承認する
議題 65	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験
 審議結果	承認する
議題 66	既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第 III 相試験

 審議結果	承認する
議題 67	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
 審議結果	承認する
議題 68	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
 審議結果	承認する
議題 69	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験
 審議結果	承認する
議題 70	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
->4 H	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療
議題 71	法の有効性及び安全性を評価する第3相試験
審議結果	承認する
** P.T. = 0	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療
議題 72	法の有効性及び安全性を評価する第3相試験
審議結果	承認する
議題 73	日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたLY3540378の第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 74	持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした RGB-19 第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 75	中外製薬の依頼による小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象とした R05072759 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 76	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran(AMG 890)の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 77	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran (AMG 890)の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 78	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第
 	I/II 相試験
審議結果	承認する
議題 79	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第
	I/II 相試験
審議結果	承認する
	脳卒中リスクのある 18 歳以上の心房細動の患者を対象に、脳卒中又は全身性塞栓症の発症抑制
議題 80	に関する、経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY2433334) の有効性及び安全性をアピキサバンと比
H1X/025 00	較する多施設共同、無作為化、実薬対照、二重盲検、ダブルダミー、二群間並行群間比較、第Ⅲ
	相国際共同試験
審議結果	承認する
議題 81	未治療の dMMR/MSI-H を有する局所進行直腸癌患者を対象とした dostarlimab の第 II 相試験
審議結果	承認する
議題 82	未治療の dMMR/MSI-H を有する局所進行直腸癌患者を対象とした dostarlimab の第 II 相試験
審議結果	承認する
議題 83	(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レノックス・ガストー症

	/7. mV -) o e - o de /2. mV - 2. 3. 3. 4. kke (d. ee t. d. ee de 2. 1. kg - 2. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 4. 5. 4. 4. 4. 3. 4. 4. 4. 3. 4. 4. 3. 4. 4. 3. 4. 4. 3. 4. 4. 4. 3. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4.
	候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤(GWP42003-
	P) の第3相試験
審議結果	承認する
議題 84	エンザルタミドの臨床試験に参加した前立腺癌患者を対象とした第 II 相非盲検継続投与試験
審議結果	承認する
議題 85	中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象とした R06867461 (ファ
	リシマブ)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 86	網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性
審議結果	承認する
議題 87	未治療の dMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象とした dostarlimab の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 88	未治療の dMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象とした dostarlimab の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 89	アッヴィ合同会社の依頼による Livmoniplimab/Budigalimab の第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
	経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimab の有効
議題 90	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、並行群間、第 III 相
	試験 (LILAC)
審議結果	承認する
	カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (HR-NMIBC) 患者を対象に,
議題 91	TAR-200 と cetrelimab の併用投与又は TAR-200 単独投与と,BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性
	を比較する,第3相非盲検多施設共同ランダム化試験
審議結果	承認する
	カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (HR-NMIBC) 患者を対象に、
議題 92	TAR-200 と cetrelimab の併用投与又は TAR-200 単独投与と,BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性
	を比較する,第3相非盲検多施設共同ランダム化試験
審議結果	承認する
議題 93	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 94	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 95	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
審議結果	
議題 96	中外製薬株式会社が依頼した試験に過去に登録された患者を対象とした継続投与試験
審議結果	承認する
議題 97	中外製薬株式会社が依頼した試験に過去に登録された患者を対象とした継続投与試験
審議結果	承認する
#\\\	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試
議題 98	験
	· 吃大

議題 99	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試
	験
審議結果	承認する
議題 100	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病の小児患者を対象とした CNT01959 の
	第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 101	日本イーライリリー株式会社の依頼による小児クローン病患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相
	試験
審議結果	承認する

【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。

	について審議した。
議題 1	慢性肝炎ウイルス感染、又は非感染の進行性肝細胞癌患者を対象に、ニボルマブ又はニボルマブ
	及びイピリムマブを併用する第 1/2 相用量漸増、オープンラベル、非比較試験、及び全身療法未
	実施の進行性細胞癌患者を対象にニボルマブとソラフェニブを比較するランダム化、オープンラ
	ベル比較試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 2	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験
提出資料	添付文書
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前立腺癌患者を対象とした R05532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試
时起 3	験
提出資料	経費内訳書
審議結果	承認する
	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び FGF 遺伝子異常を有する被験者を
議題4	対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相
	試験
提出資料	経費内訳書
審議結果	承認する
議題 5	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と 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 6	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 (937) の第Ⅲ相試験
提出資料	添付文書
審議結果	承認する
議題7	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475(641)の第Ⅲ相試験
提出資料	添付文書
審議結果	承認する
議題 8	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339(010)の第Ⅲ相試験

	添付文書
	承認する
議題 9	進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験
 提出資料	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書
審議結果	承認する
議題 10	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
	添付文書
審議結果	承認する
議題 11	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌の患者を対象とした MK-7902(E7080)と MK-3475 の第Ⅲ相試験
	添付文書
審議結果	承認する
田时双州口기へ	アストラゼネカ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 AZD5363 の第
議題 12	Ⅲ相試験
	治験実施計画書、毒性管理ガイドライン、治験薬概要書、説明文書・同意文書
	本認する
議題 13	
一	
提出資料	日級実施計画者、石級実施計画者が皿、既切文者・同意文者、石級架成安者、石級使用架に係る 最新の科学的知見を記載した文書
 審議結果	承認する
一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	承記する 膀胱全摘除術に不適格である,又は膀胱全摘除術を選択しなかった,カルメット・ゲラン桿菌
	(BCG) 膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者を対象として, TAR-
議題 14	200 と Cetrelimab の併用、TAR-200 単独、又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する
	第 2b 相臨床試験
	治験薬概要書、説明文書・同意文書、治験参加カード
	本認する
田 时 川 八	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌(MIBC)患者を対象として,TAR-200 と
議題 15	Cetrelimab を併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第3相,多施設共同,ラン
时发度 10	がお化試験
	治験薬概要書
	承認する
甘	コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホ
議題 16	ルモテロールフマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験
	治験薬概要書
	承認する
田田区川口不	武田薬品工業株式会社の依頼による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
議題 17	本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験
	本人思有を対象とした。
近山貞代 審議結果	行映架帆安音
田哦加不	本記する ベドリズマブ静注製剤の 8 週ごと (Q8W) 投与による維持療法中に効果減弱を認めた中等症から
議題 18	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の4週
	単症の債場性人場炎又はグローン病を有する日本人思有を対象に、ベトリスマン神社製剤の4週 ごと(Q4W)投与の有効性、安全性及び薬物動態を検討する、第3相非盲検試験
	CC (VIII) 1X プック月別は、女土はX U 栄物制態を快削する、

 提出資料	モニタリング報告書
 審議結果	承認する
議題 19	中外製薬株式会社の依頼による非典型溶血性尿毒症症候群を対象とした R07112689 (クロバリマブ) の第Ⅲ相試験
 提出資料	治験実施計画書 別紙 1
 審議結果	承認する
議題 20	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第 III 相試験
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験参加カード、患者日誌、支払いに関する資料、 Memorandum
 審議結果	承認する
議題 21	武田薬品工業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	添付文書、インタビューフォーム、同意説明文書
 審議結果	承認する
	コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+ホルモテロールフマ
議題 22	ル酸塩水和物定量噴霧式吸入エアゾール剤の有効性及び安全性を評価する 24 週間の投与試験 (VATHOS)
 提出資料	
審議結果	承認する
議題 23	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相,ランダム化,二重盲検,プラセボ及び実薬対照,並行群間比較,多施設共同試験
 提出資料	治験実施計画書 別冊、治験薬概要書
	承認する
議題 24	アストラゼネカ株式会社の依頼による前立腺がんを対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験
 提出資料	依頼者費用負担・被験者負担軽減費に関する資料
 審議結果	承認する
議題 25	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性 試験
提出資料	治験参加証、治験の来院、治験ガイド
審議結果	承認する
議題 26	An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apraglutide in short bowel syndrome 短腸症候群を対象とした apraglutide の長期安全性を評価する非盲検継続投与試験
	添付文書
 審議結果	承認する
議題 27	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験
提出資料	治験薬概要書、被験者の募集の手順に関する資料
	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早期乳癌患者を対象とした第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	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ 相試験
	治験薬概要書、被験者の募集の手順に関する資料
	承認する
ш налити	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療
議題 30	法の有効性及び安全性を評価する第3相試験
	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書
 審議結果	承認する
議題 31	 持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした RGB-19 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 32	2型糖尿病の患者を対象とした運動療法補助システムの非盲検・検証的ランダム化比較試験
 提出資料	治験機器の管理に関する手順書
 審議結果	承認する
議題 33	2型糖尿病の患者を対象とした運動療法補助システムの非盲検・検証的ランダム化比較試験
 提出資料	治験実施計画書、治験実施計画書別紙 1
 審議結果	承認する
** EF 0.4	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第
議題 34	I/II 相試験
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 35	未治療の dMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象とした dostarlimab 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
	経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimab の有効
議題 36	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、並行群間、第 III 相
	試験 (LILAC)
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
	カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (HR-NMIBC) 患者を対象に、
議題 37	TAR-200 と cetrelimab の併用投与又は TAR-200 単独投与と,BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性
	を比較する,第3相非盲検多施設共同ランダム化試験
提出資料	治験実施計画書 別冊、治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 38	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
提出資料	治験実施計画書 別紙、添付文書、治験参加カード
審議結果	承認する
議題 39	HCV・HBV 又は NASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同
好文化型 UJ	プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第 II 相)
提出資料	治験実施計画書

審議結果	承認する
議題 40	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試
	験
提出資料	eCOA の被験者向けスクリーンショット(タブレット用)
審議結果	承認する
議題 41	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試
飛 越 41	験
提出資料	施設情報公開について
審議結果	承認する
議題 42	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病の小児患者を対象とした CNT01959 の
 	第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書、便検体採取手順書、治験電子日誌取扱説明書
審議結果	承認する
議題 43	日本イーライリリー株式会社の依頼による小児クローン病患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相
成/8 40	試験
提出資料	手順書、説明書
審議結果	承認する

【審議事項・実施状況報告】

以下の議題について、提出された実施状況報告書を対象に、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。

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	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 2	IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
学昭 0	バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投
議題3	与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験
審議結果	承認する
議題 4	治験国内管理人 Fortrea Japan 株式会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグリ
我起 4	フロジンの第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 5	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
学昭 C	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療
議題 6	法の有効性及び安全性を評価する第3相試験
審議結果	承認する
議題7	日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした LY3540378 の第 II 相試験
審議結果	承認する

【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	武田薬品工業株式会社の依頼による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
	本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験
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、肝細胞がん患者を対象とした、
	Relatlimab、ニボルマブ及びベバシズマブの併用療法の第 1/2 相試験
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、肝細胞がん患者を対象とした、
	Relatlimab、ニボルマブ及びベバシズマブの併用療法の第 1/2 相試験
議題 4	アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅲ相試験
議題 5	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran(AMG 890)の第 III 相試験
議題 6	未治療の dMMR/MSI-H を有する局所進行直腸癌患者を対象とした dostarlimab の第 II 相試験
議題7	mCRPC の日本人患者を対象とした MK-5684 の第 I 相試験
議題8	mCRPC の日本人患者を対象とした MK-5684 の第 I 相試験

【報告事項・治験終了等】

IRB-SOP に則った「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 で報告され確認された。

議題1	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又はプラセボとドセタキセルとの併用
	療法の第Ⅲ相試験
議題 2	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験
詳 期 9	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又はプラセボとドセタキセルとの併用
議題3	療法の第Ⅲ相試験
議題 4	マスタープロトコル PLATFORMPAHPB2001の Intervention-specific appendix 3 HBeAg 陽性の
	慢性 B 型肝炎ウイルス感染の未治療患者を対象に,JNJ-73763989 ペグインターフェロン α -2a
	核酸アナログ製剤レジメンの, JNJ-56136379の併用下又は非併用下での有効性,薬物動態,安
	全性及び忍容性を評価する第2相,ランダム化,非盲検,多施設共同試験

【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。

, 0	
議題 1	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした RO5532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試
	験
議題 2	アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相継続投与試験
时处 乙	(14–533)
議題 3	ファイザー株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌を対象とした Talazoparib(PF-
	06944076)の第Ⅲ相試験
議題 4	ファイザー株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌を対象とした Talazoparib(PF-
我起 4	06944076)の第Ⅲ相試験
議題 5	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475(641)の第Ⅲ相試験
議題 6	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339(010)の第Ⅲ相試験
議題7	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
議題 8	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試
	験
議題 9	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象とした

	TQJ230 の第Ⅲ相試験
議題 10	バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投
	与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験
議題 11	膀胱全摘除術に不適格である,又は膀胱全摘除術を選択しなかった,カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者を対象として,TAR-200 と Cetrelimab の併用,TAR-200 単独,又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する 第 2b 相臨床試験
議題 12	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌(MIBC)患者を対象として,TAR-200 と Cetrelimab を併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第3相,多施設共同,ラン
議題 13	ダム化試験 好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験
議題 14	ファイザー株式会社の依頼による, 去勢感受性前立腺癌患者を対象とした PF- 06944076 の第 III 相試験
議題 15	武田薬品工業株式会社の依頼による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としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験
議題 16	武田薬品工業株式会社の依頼による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としたベドリズマブ静注製剤の第3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転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした LY2835219の第Ⅱ/Ⅲ相試験
議題 18	中外製薬株式会社の依頼による非典型溶血性尿毒症症候群を対象とした R07112689 (クロバリマブ) の第Ⅲ相試験
議題 19	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 20	コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+ホルモテロールフマル酸塩水和物定量噴霧式吸入エアゾール剤の有効性及び安全性を評価する 24 週間の投与試験 (VATHOS)
議題 21	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相,ランダム化,二重盲検,プラセボ及び実薬対照,並行群間比較,多施設共同試験
議題 22	日本イーライリリー株式会社の依頼による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 LY2835219 の第Ⅲ相試験
議題 23	日本イーライリリー株式会社の依頼による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 LY2835219 の第Ⅲ相試験
議題 24	(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 206713 試験又は 213744 試験の登録被験者を対象とした GSK3511294 の非盲検継続投与試験
議題 25	アストラゼネカ株式会社の依頼による前立腺がんを対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験
議題 26	アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 の第 Ib/III 相試験
議題 27	An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apraglutide in short bowel syndrome 短腸症候群を対象とした apraglutide の長期安全性を評価する非盲検継続投与試験
議題 28	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ 相試験
= ==	1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -

举 晒 00	マルガノAEA社の保護によるTalitu
議題 29	アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験
議題 30	既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした
-1/6 H	IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第 III 相試験
議題 31	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験
議題 32	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療
	法の有効性及び安全性を評価する第3相試験
議題 33	日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした LY3540378 の第Ⅱ相試験
議題 34	日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした LY3540378 の第 II 相試験
議題 35	持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした RGB-19 第 III 相試験
議題 36	持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした RGB-19 第 III 相試験
議題 37	中外製薬の依頼による小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象とした R05072759 の第Ⅲ相試験
議題 38	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性高血圧患者を対象とした XXB750 の第Ⅱ
成退 38	相試験
業期 20	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第
議題 39	I/II 相試験
議題 40	あすか製薬株式会社の依頼による直腸癌患者を対象とした TRM-270 の第Ⅲ相試験
議題 41	あすか製薬株式会社の依頼による直腸癌患者を対象とした TRM-270 の第Ⅲ相試験
議題 42	未治療の dMMR/MSI-H を有する局所進行直腸癌患者を対象とした dostarlimab の第 II 相試験
議題 43	網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性
議題 44	未治療の dMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象とした dostarlimab の第 III 相試験
	経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimab の有効
議題 45	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、並行群間、第 III 相
	試験 (LILAC)
	カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (HR-NMIBC) 患者を対象に,
議題 46	TAR-200 と cetrelimab の併用投与又は TAR-200 単独投与と,BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性
	を比較する, 第 3 相非盲検多施設共同ランダム化試験
	カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (HR-NMIBC) 患者を対象に,
議題 47	TAR-200 と cetrelimab の併用投与又は TAR-200 単独投与と,BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性
	を比較する, 第 3 相非盲検多施設共同ランダム化試験
議題 48	中外製薬株式会社が依頼した試験に過去に登録された患者を対象とした継続投与試験
4) (H = 1	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試
議題 49	験
	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病の小児患者を対象とした CNT01959 の
議題 50	第Ⅲ相試験
議題 51	日本イーライリリー株式会社の依頼による小児クローン病患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相
	試験