

## 令和5年度第8回

### 横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会 議事概要

開催日時	2023年12月19日 15時30分～16時30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）、折館伸彦（耳鼻いんこう科）、秋山浩利（消化器外科）、柴徳生（輸血・細胞治療部）、内山由理（難病ゲノム診断科）、小池博文（薬剤部）、川口真澄（看護部）、深澤博（医学・病院企画課）、藤岡信剛（職員課）、片桐正孝（外部委員）、相澤恵美（外部委員）
欠席委員	宇都宮大輔（放射線診断科）
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>・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。</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	ACELRIN,INC.の依頼による Izokibep の化膿性汗腺炎による第 III 相試験
審議結果	修正の上で承認する
議題 2	アストラゼネカ株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした volrustomig (MEDI5752) の第 III 相試験
審議結果	修正の上で承認する
議題 3	Regeneron の依頼による好酸球性十二指腸炎併発又は非併発の好酸球性胃炎を対象としたデュピルマブの第 II/III 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	アストラゼネカ株式会社の依頼による酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象として Tozorakimab の有効性及び安全性を評価する試験 (TILIA 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	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
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	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 4	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

【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
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 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	アムジェン株式会社の依頼による第 I 相試験
審議結果	承認する
議題 6	シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による日本人のスチル病（SJIA 及び AOSD）患者を対象とした anakinra の第 III 相試験（小児）
審議結果	承認する
議題 7	シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による日本人のスチル病（SJIA 及び AOSD）患者を対象とした anakinra の第 III 相試験（成人）
審議結果	承認する

議題 8	PRA ヘルスサイエンス株式会社（治験国内管理人）の依頼による製品規格外 Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）
審議結果	承認する
議題 9	バイエル薬品株式会社の依頼による高リスク BCR での BAY 1841788（darolutamide）と ADT の併用療法を ADT 療法と比較する第 III 相試験
審議結果	承認する 修正の上で承認する 却下する 既に承認した事項を取り消す 保留
議題 10	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 11	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 12	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 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
審議結果	承認する
議題 13	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 14	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 15	アッヴィ合同会社の依頼による統合失調症患者を対象とした Cariprazine の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 16	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
審議結果	承認する
議題 17	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 18	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
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 (非盲検延長試験)
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) の依頼による類天疱瘡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
審議結果	承認する
議題 21	IQVIA サービスーズ 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
審議結果	承認する
議題 22	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	承認する
議題 23	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相継続試験 (CONNEX-X)
審議結果	承認する
議題 24	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による製品規格に適合しない LISOCABTAGENE MARALEUCCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)
審議結果	承認する
議題 25	科研製薬株式会社の依頼による静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群の患者を対象とした KP-001 の検証的試験 (第Ⅲ相)
審議結果	承認する
議題 26	科研製薬株式会社の依頼による静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象とした KP-001 の長期投与試験 (第Ⅲ相)
審議結果	承認する
議題 27	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
審議結果	承認する
議題 28	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相継続投与試験
審議結果	承認する
議題 29	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 相継続投与試験
審議結果	承認する
議題 30	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 31	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 32	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による大うつ病性障害を対象とした MIJ821sc の第 II 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 34	MSD 株式会社の依頼による褐色細胞腫／パラガングリオーマ、腓神経内分泌腫瘍、又はフォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍患者を対象とした MK-6482 の第 II 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 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 MPDL3280A(atézolizumab) の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 37	PRA ヘルスサイエンス株式会社（治験国内管理人）の依頼によるスチル病（全身型若年性特発性関節炎及び成人発症スチル病を含む）に伴うマクロファージ活性化症候群（MAS）又は全身性エリテマトーデスに伴う MAS を有する小児及び成人を対象とした Emapalumab の第 II/III 相試験
審議結果	承認する
議題 38	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、Basal インスリンで治療中の 2 型糖尿病患者を対象とした、IcoSema と insulin icodec を比較する第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 39	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 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 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 41	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 42	脈管異常の皮膚病変に対するシロリムスゲルの多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、無作為化、並行群間比較医師主導第 II 相試験
審議結果	承認する
議題 43	小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした ONO-2017（cenobamate）の第 III 相試験
審議結果	承認する

議題 44	小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象とした ONO-2017 (Cenobamate) の第II相試験
審議結果	承認する
議題 45	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 46	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 47	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 48	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象とした RO5072759 の第III相試験
審議結果	承認する
議題 49	中外製薬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 RO5072759 の第III相試験
審議結果	承認する
議題 50	中外製薬株式会社の依頼によるぶどう膜炎に伴う黄斑浮腫患者を対象とした RO7200220 の第III相試験
審議結果	承認する
議題 51	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 52	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 53	ノバルティスファーマ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 VAY736 の第III相試験
審議結果	承認する
議題 54	メルクバイオフーマ株式会社の依頼によるシスプラチン不適の局所進行頭頸部扁平上皮癌術後再発高リスク患者を対象とした Xevinapant 及び放射線療法の第III相試験
審議結果	承認する
議題 55	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
審議結果	承認する
議題 56	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強皮症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

審議結果	承認する
議題 57	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

<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	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
提出資料	治験分担医師・治験協力者リスト
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前立腺がんを対象とした AAA617 の第Ⅲ相試験
提出資料	治験分担医師・治験協力者リスト
審議結果	承認する
議題 3	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
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 4	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認する
議題 5	アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした AZD2693 の第Ⅱb 相試験
提出資料	被験者提供資料
審議結果	承認
議題 6	バイエル薬品株式会社の依頼による高リスク BCR での BAY 1841788 (darolutamide) と ADT の併用療法を ADT 療法と比較する第Ⅲ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	承認する
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
提出資料	治験薬概要書
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活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験
提出資料	説明文書・同意文書、被験者提供資料

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	説明文書・同意文書、治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 10	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	製品マニュアル
審議結果	承認する
議題 11	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
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) の依頼による類天疱瘡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
提出資料	治験実施計画書、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 13	杏林製薬株式会社の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象とした efzofitimod の第 III 相臨床試験
提出資料	ガイドライン
審議結果	承認する
議題 14	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人) の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした IMVT-1401 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
審議結果	承認する
議題 15	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による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)
提出資料	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 16	株式会社 Ascent Development Services (治験国内管理人) による遺伝性血管性浮腫 I 型又は II 型の患者を対象とした、血管性浮腫発作のオンデマンド治療における KVD900 の長期安全性を評価する第 3 相試験
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 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	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 18	MSD 株式会社の依頼による、MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第Ⅲ相試験
提出資料	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 19	MSD 株式会社の依頼による肝硬変前の非アルコール性脂肪肝炎（nonalcoholic steatohepatitis: NASH）成人を対象に MK-6024 を投与した際の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験
提出資料	治験実施計画書、治験参加カード
審議結果	承認する
議題 20	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
提出資料	被験者提供資料に関する資料
審議結果	承認する
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	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 22	PRA ヘルスサイエンス株式会社（治験国内管理人）の依頼によるスチル病（全身型若年性特発性関節炎及び成人発症スチル病を含む）に伴うマクロファージ活性化症候群（MAS）又は全身性エリテマトーデスに伴う MAS を有する小児及び成人を対象とした Emapalumab の第Ⅱ/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 23	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、Basal インスリンで治療中の 2 型糖尿病患者を対象とした、IcoSema と insulin icodec を比較する第Ⅲ相試験
提出資料	治験契約書
審議結果	承認する
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
提出資料	治験薬概要書、治験分担医師・治験協力者リスト
審議結果	承認する
議題 25	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	説明文書・同意文書、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 26	小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした ONO-2017

	(cenobamate) 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 27	小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象とした ONO-2017 (Cenobamate) 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 28	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	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 29	大塚メディカルデバイス株式会社の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験
提出資料	被験者提供資料
審議結果	承認する
議題 30	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象とした RO5072759 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	承認する
議題 31	中外製薬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 RO5072759 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 32	中外製薬株式会社の依頼によるぶどう膜炎に伴う黄斑浮腫患者を対象とした RO7200220 の第Ⅲ相試験
提出資料	被験者提供資料
審議結果	承認する
議題 33	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、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 34	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強皮症を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第Ⅲ相試験
提出資料	手順書
審議結果	承認する
議題 35	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、ラン

	ダム化二重盲検並行群間比較試験
提出資料	手順書
審議結果	承認する
議題 36	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
提出資料	手順書
審議結果	承認する
議題 37	未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にペムブロリズマブ+パクリタキセル（アルブミン懸濁型）+カルボプラチン療法にウベニメクスを併用する第Ⅱ相試験
提出資料	治験薬概要書、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

#### 【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	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 2	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験
審議結果	承認する
議題 3	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、ランダム化二重盲検並行群間比較試験
審議結果	承認する
議題 4	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
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	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
議題 2	アストラゼネカ株式会社の依頼による酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入

	院患者を対象として Tozorakimab の有効性及び安全性を評価する試験 (TILIA 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。	
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	アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病を伴う心不全患者における AZD9977 とダパグリフロジンの第 II 相試験
議題 3	骨頭圧潰前の特発性大腿骨頭壊死症に対するトラフェルミン (遺伝子組換え) 架橋ゼラチン製剤の有効性及び安全性を検討する多施設共同第 III 相医師主導治験
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フマル酸塩の第 III 相試験

以上