令和6年度第7回 横浜市立大学附属市民総合医療センター 臨床試験審査委員会 議事概要

開催日時	2024年11月8日 14時30分~14時50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、 <u>小林直実</u> 、 <u>上田直久、金子友子</u> 、中村康彦、石渡健太郎、前山隆、 <u>矢吹命大</u>
欠席委員	根本明宜、田野島美城、谷口隼人、小杉三弥子、片桐正孝
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】

議題なし

【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。

GCP第51条第 た。	GCP第51条第3頃、冉生医療等製品GCP第51条第3項)に従って冶験を継続して行っことの適否について番議した。	
議題1	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	
審議結果	承認する	
議題2	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	
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前立腺がんを対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験	
審議結果	承認する	
議題4	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	
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前立腺がんを対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験	
審議結果	承認する	
議題6	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	
審議結果	承認する	
議題7	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	
審議結果	承認する	
議題8	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	
審議結果	承認する	
議題9	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	
審議結果	承認する	
議題10	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	

審議結果	承認する
議題11	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	
議題12	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13	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14	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、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15	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,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16	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題17	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題18	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,event-driven試験
審議結果	
議題19	dMD-003検証的治験 - 原発性直腸癌において一時的ループ式回腸人工肛門造設術を施行予定の患者を対象としたdMD-003のセプラフィルム®に対する非劣性検証試験-
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。

議題1	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 (14-533)	
審議結果	承認する	
議題2	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	
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5	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6	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
審議結果	承認する
議題7	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8	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
審議結果	承認する
議題9	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10	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11	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12	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
審議結果	承認する
議題13	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 ダム化試験
審議結果	承認する
議題14	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15	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RO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題16	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17	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
審議結果	承認する
議題18	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
審議結果	承認する
D	-

	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
審議結果	承認する
	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
	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
	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
	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
	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
審議結果	承認する
	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 BIIB059の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題27	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相試験
審議結果	承認する
議題28	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相試験
審議結果	承認する
	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
審議結果	承認する
議事 紀日 八()	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
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 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)
	承認する
審議結果	
議題32	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32	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
議題32	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34	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35	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
議題36	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
議題37	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38	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
議題39	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
議題40	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41	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42	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43 審議結果	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44	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
審議結果	承認する
議題45	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46	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47	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48	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49	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 相試験
審議結果	承認する
議題50	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

⇒关 日云 = 4	マンパーン44
議題51	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52	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53	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54	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
審議結果	承認する
議題55	(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 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56	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57	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58	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59	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60	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61	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62	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63	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64	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
議題65	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 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
議題66	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,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67	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68	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69	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70	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71	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72	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73	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
議題74	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
議題75	mCRPCの日本人患者を対象としたMK-5684の第Ⅰ相試験
審議結果	承認する
議題76	mCRPCの日本人患者を対象としたMK-5684の第Ⅰ相試験
審議結果	承認する
議題77	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題78	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題79	心房細動を有する被験者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相,ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験
審議結果	承認する
議題80	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を 評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, event-driven試験
審議結果	承認する
議題81	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	承認する
議題82	増悪歴を有する慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの長期有効性及び安全性試験
審議結果	承認する

議題97	MSD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MK-5684の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題96	MSD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MK-5684の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題95	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験
審議結果	承認する
議題94	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験
審議結果	承認する
議題93	高リスク筋層非浸潤性膀胱癌(HR-NMIBC)を有し膀胱全摘除術に不適格又は膀胱全摘除術を選択せず、カルメット・ゲラン桿菌(BCG)療法後に再発した患者を対象として、TAR-200 と医師選択による膀胱内注入化学療法の有効性及び安全性を比較評価する第3相、ランダム化、非盲検、多施設共同試験
審議結果	承認する
議題92	アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ (AMG 510) の第Ⅲ 相試験
審議結果	承認する
議題91	アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ (AMG 510) の第Ⅲ 相試験
審議結果	承認する
議題90	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験
審議結果	承認する
議題89	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験
審議結果	承認する
議題88	第一三共株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス (SLE) 患者を対象としたDS-7011aの第 Ib/II相試験
審議結果	承認する
議題87	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験
審議結果	承認する
議題86	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験
審議結果	承認する
議題85	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059 (litifilimab) の第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題84	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第 III相試験
審議結果	承認する
議題83	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 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 (MIRANDA)

審議結果	承認する
議題98	MSD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MK-5684の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題99	MSD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MK-5684の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題100	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of- Specification Axicabtagene Ciloleucel 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101	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of- Specification Axicabtagene Ciloleucel 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102	ニボルマブの臨床試験に参加した患者さんを対象とした長期追跡第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題103	ニボルマブの臨床試験に参加した患者さんを対象とした長期追跡第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題104	MSD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MK-5684の第Ⅰ/Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題105	MSD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MK-5684の第Ⅰ/Ⅱ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。

議題1	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し た第Ⅲ相試験
提出資料	添付文書
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転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたAZD2281の第 Ⅲ相試験(PROpe1)
提出資料	治験実施計画書、治験期間、ポイント算出表、経費内訳書
審議結果	承認する
議題3	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4	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5	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	治験実施計画書別紙、期間延長

審議結果	承認する
議題6	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
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
提出資料	添付文書
審議結果	承認する
議題8	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
提出資料	治験実施計画書補遺、製品特性概要
審議結果	承認する
議題9	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV-399) 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
審議結果	承認する
議題10	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
提出資料	添付文書
審議結果	承認する
議題11	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
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12	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	治験実施計画書、添付文書、治験薬概要書、説明文書・同意文書
審議結果	承認する
議題13	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
議題14	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	治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書・同意文書、評価スケール
審議結果	承認する
議題15	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II 相臨床試験
提出資料	治験薬概要書、説明文書・同意文書
審議結果	承認する
議題16	変形性膝関節症患者を対象としたCLS2901Cの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験
提出資料	治験製品概要書、負担軽減費の負担に関する申出書
審議結果	承認する
議題17	増悪歴を有する慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの長期有効性及び安全性試験

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18	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 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 (MIRANDA)
提出資料	治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験実施計画書の誤記に関するお知らせ、PGIS-COPD、 患者用ガイド
審議結果	承認する
議題19	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第III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	被験者の募集の手順に関する資料
審議結果	承認する
議題20	高リスク筋層非浸潤性膀胱癌(HR-NMIBC)を有し膀胱全摘除術に不適格又は膀胱全摘除術を選択せず、カルメット・ゲラン桿菌(BCG)療法後に再発した患者を対象として、TAR-200 と医師選択による膀胱内注入化学療法の有効性及び安全性を比較評価する第3相、ランダム化、非盲検、多施設共同試験
提出資料	治験実施計画書、検査日誌
審議結果	承認する
議題21	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verekitug(UPB-101)の 第Ⅱ相試験
提出資料	Clario eCOA privacy notice
審議結果	承認する
議題22	MSD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MK-5684の第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23	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効 性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験
提出資料	Bristol Stool Form Scale
審議結果	承認する
議題24	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象としたSerplulimabの第Ⅱ/Ⅲ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

【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。

議題1	アストラゼネカ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AZD2281の第 Ⅲ相試験(PROpe1)
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
審議結果	承認する
議題3	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4	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5	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題6	心房細動を有する被験者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相,ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験
審議結果	承認する
議題7	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を 評価する第3相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,event-driven試験
審議結果	承認する
議題8	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎の治療としてのJNJ-77242113の有効性及び安全性評価を 目的とした第2b相,多施設共同,ランダム化,プラセボ対照,用量設定試験
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	GE-045 医師主導治験―膵腫瘤性病変を有する患者を対象としたペルフルブタンを用いた造影超音波検査の鑑別診断能を評価するための多施設共同検証的試験―
審議結果	承認する

【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	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
議題2	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
	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
議題4	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 相試験
議題5	高齢者急性骨髄性白血病に対するNS-17の臨床第Ⅱ相試験

【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	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
3 表 是日 /	アストラゼネカ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AZD2281の第 Ⅲ相試験 (PROpe1)
3 在 分日 〈	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	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
議題5	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 Ⅲ相試験
議題6	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7	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8	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9	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10	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11	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12	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
議題13	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
議題14	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15	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16	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
議題17	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18	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
議題19	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、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20	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
議題21	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
議題22	mCRPCの日本人患者を対象としたMK-5684の第 I 相試験
議題23	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験
議題24	千寿製薬株式会社の依頼によるSJP-0008の第Ⅲ相試験
議題25	dMD-003検証的治験 - 原発性直腸癌において一時的ループ式回腸人工肛門造設術を施行予定の患者を対象としたdMD-003のセプラフィルム®に対する非劣性検証試験-
議題26	dMD-003検証的治験 - 原発性直腸癌において一時的ループ式回腸人工肛門造設術を施行予定の患者を対象としたdMD-003のセプラフィルム®に対する非劣性検証試験-
議題27	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第 III相試験
議題28	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験

議題29	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験
議題30	アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ (AMG 510) の第Ⅲ 相試験
議題31	高リスク筋層非浸潤性膀胱癌(HR-NMIBC)を有し膀胱全摘除術に不適格又は膀胱全摘除術を選択せず、カルメット・ゲラン桿菌(BCG)療法後に再発した患者を対象として、TAR-200と医師選択による膀胱内注入化学療法の有効性及び安全性を比較評価する第3相、ランダム化、非盲検、多施設共同試験
議題32	MSD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MK-5684の第Ⅲ相試験
議題33	MSD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MK-5684の第Ⅲ相試験
議題34	MSD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MK-5684の第Ⅰ/Ⅱ相 試験
議題35	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象としたSerplulimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験
議題36	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象としたSerplulimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験

【報告事項・事務的事項等】

議題なし