## 令和5年度第2回島根大学医学部附属病院臨床研究審査部会 【会議記録の概要】

	<b>【</b> A <del> </del>
開催日時	令和5年5月11日(木) 17時30分~18時30分
開催場所	島根大学医学部本部棟 5階 大会議室
出席委員名	直良浩司、飛田博史、和田孝一郎、矢野彰三、浦田明宏、佐々
	木敏幸、山崎志保、高木勇次、田中順、
議題及び審議	新規治験の審議】
結果を含む主	議題 1. 杏林製薬株式会社の依頼による肺サルコイドーシス
な議論の概要	患者を対象とした efzofitimod 静脈内投与の有効性及び
	安全性を評価する、第 III 相無作為化、二重盲検、プラセ
	ボ対照試験(管理番号: 2023-1)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基
	づき、治験の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	│ │議題2.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(管理番号:2023-2)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基
	づき、治験の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	     【治験の継続審査:治験実施計画書、治験薬概要書等の改訂】
	議題1、バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性
	度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした
	copanlisib (リツキシマブ併用) 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、第 III 相臨床
	試験:CHRONOS-3(管理番号:29-8)
	治験分担医師の削除、治験実施計画書の変更について引き
	続き治験を実施することの妥当性について審議した。
	審査結果∶承認
	=#-BT - 1 mg ++ B - 44/4 b A 11 - 11 +5
	議題2. 小野薬品工業株式会社の依頼による0N0-4538 非扁平
	上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験(管理番号:30-
	12)
	治験実施計画書、説明文書、同意文書の変更について引き
	続き治験を実施することの妥当性について審議した。
	審査結果∶承認

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肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の第 Ⅱ 相試験 (管理番号: 2020-5)

治験薬概要書(英語版)、治験薬概要書(日本語版)の変更に ついて引き続き治験を実施することの妥当性について審議 した。

審査結果:承認

議題4. 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 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 (管理番号: 2021-5)

治験実施計画書の変更、治験使用薬について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題5.株式会社ペルセウスプロテオミクスの依頼による真性多血症患者を対象とした PPMX-T003 の非盲検、多施設共同、用量漸増、単回持続静脈内投与による薬物動態及び安全性を評価する第 I 相試験 (管理番号: 2021-6)

治験実施計画書の変更について引き続き治験を実施する ことの妥当性について審議した。

審查結果:承認

議題 6. Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による再発又は難治性 (R/R) B 細胞性非ホジキンリンパ腫 (B-NHL) を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第 Ib/II 相試験 (管理番号: 2022-2)

説明文書、同意文書、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の変更について引き続き 治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題7. (治験国内管理人) 株式会社 アイコン・ジャパンの 依頼による変形性膝関節症に伴う疼痛を有する成人被験 者を対象とした、RTX-GRT7039 の関節内注射の有効性及 び安全性を検討する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照 第 III 相試験(管理番号: 2022-5)

治験実施計画書、説明文書、同意文書、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 8. シミック株式会社の依頼による A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter, phase 3 efficacy and safety study of subcutaneous anakinra in Japanese patients with Still's disease (SJIA and AOSD)日本人のスチル病(SJIA 及び AOSD) 患者を対象として anakinra 皮下投与の有効性及び安全性を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験(管理番号: 2022-7)

治験実施計画書、治験実施計画書別紙1、治験薬概要書、 説明文書、同意文書、被験者募集に係る文書等使用許可申請 書、治験参加カードの変更及び、NOTE TO FILE の追加につ いて引き続き治験を実施することの妥当性について審議し た。

審査結果:承認

議題9. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTE-051 第Ⅱ 相臨床試験(管理番号: 2022-15)

治験薬概要書の変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

## 【医師主導治験におけるモニタリング報告書について】

議題 1. 津端由佳里医師による進行・再発胸腺癌に対するカルボ プラチン+パクリタキセル+アテゾリズマブ (MPDL3280A) の第 II 相試験(管理番号 2022 医 2)

モニターから提出されたモニタリング報告書について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

## 【臨床試験を完了又は中止したものについて】

議題1. アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球性食道 炎患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験(管理 番号:2020-7)

本学病院での治験実施が終了した旨が説明され、審議した。

審査結果:承認

【治験の継続審査:他の施設における有害事象等報告】

題 1. 本田学医師による顕微鏡的多発血管炎および多発血管 炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬 物動態に関する医師主導治験(管理番号 2021 医 1)

自ら治験を実施する者から報告された当該治験薬で発生 した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実 施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題2. 礒部威医師による未治療進行肺扁平上皮癌に対する ネシツムマブ+カルボプラチン+nab-パクリタキセル+ ペムブロリズマブ併用療法第 I / II 相試験(管理番号 2022 医 1)

自ら治験を実施する者から報告された当該治験薬で発生 した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実 施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題3. 津端由佳里医師による進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+アテゾリズマブ (MPDL3280A) の第 II 相試験(管理番号 2022 医 2)

自ら治験を実施する者から報告された当該治験薬で発生 した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題4. バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib (リツキシマブ併用) 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、第 III 相臨床試験: CHRONOS-3 (管理番号: 29-8)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作 用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題5. シミック株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の長期継続投与試験(管理番号: 30-1)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題6. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から 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(管理番号: 30-7)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題7. 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ウパダシチニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第 III 相多施設共同長期継続投与試験(管理番号:30-19)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題8.ヤンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症 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 の有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3 相,ランダ ム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較,多施設共 同試験(管理番号:2019-9)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。 審査結果:承認

議題9. 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(管理番号: 2020-3)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

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肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の第 Ⅱ 相試験 (管理番号: 2020-5)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 11. アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球性食道 炎患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験(管理 番号:2020-7)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 12. 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(管理番号: 2021-1)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 13. 全薬工業株式会社の依頼による未治療 CD20 陽性 B 細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8-SC の臨床第皿相試験(管理番号: 2021-3)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作 用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 14. インスメッド合同会社の依頼による嚢胞性線維症を 伴わない気管支拡張症患者を対象とした Brensocatib の 第Ⅲ相試験(管理番号: 2021-4)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 15. 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 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(管理番号: 2021-5)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 16. アッヴィ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病(CLL)/ 小リンパ球性リンパ腫(SLL)の日本人患者を対象としてベネトクラクスをオビヌツズマブ又はイブルチニブと併用投与したときの安全性及び有効性を評価する第 II 相試験(管理番号: 2021-7)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 17. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による日本 人の慢性特発性蕁麻疹を対象とした L0U064 の第Ⅲ相試験 (管理番号: 2021-8)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 18. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のない成人 aHUS 患者を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験(管理番号: 2021-10)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 19. Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による再発又は難治性 (R/R) B 細胞性非ホジキンリンパ腫 (B-NHL) を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第 Ib/II 相試験 (管理番号: 2022-2)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 20. (全薬工業株式会社の依頼による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(管理番号: 2022-6)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 21. シミック株式会社の依頼による A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter, phase 3 efficacy and safety study of subcutaneous anakinra in Japanese patients with Still's disease (SJIA and AOSD)日本人のスチル病(SJIA 及び AOSD) 患者を対象として anakinra 皮下投与の有効性及び安全性を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第皿相試験(管理番号: 2022-7)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 22. サノフィ株式会社の依頼によるサノフィ株式会社の 依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象とした rilzabrutinib の第 II 相試験 (管理番号: 2022-8)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 23. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CSU を対象とした LOU064 の第Ⅲ相試験(管理番号: 2022-12)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 24. アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す 増殖性ループス腎炎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(管理番号:2022-13)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審查結果:承認

議題 25. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験 (管理番号: 2022-14)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 26. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTE-051 第 II 相臨床試験(管理番号: 2022-15)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審査結果:承認

特記事項	なし