

### 第392回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 平成31年2月4日(月) 16:30~18:05
- 2 場 所 医学部本館 1階 小会議室
- 3 出席者 森田、金森、土井、澤田、塩入、杉山、廣瀬、杉浦、神谷、柘植、山添、原、大橋
- 4 前回議事要録の確認  
第391回医薬品等受託研究審査委員会議事要録の確認
- 5 議 事
  - 1) 新規の審査  
新規に申込みのあったものについて審査した。  
(企業治験)
    - 1 E6011(早期第2相臨床試験)(EAファーマ(株))【30048】  
研究題目:活動期クローン病患者を対象としたE6011の早期第2本目臨床試験  
●治験内容、実施計画の内容及び基準・安全性の確保等治験実施の妥当性について審議し、受入実施を承認した。
  - 2) 継続の審査
    - 継続:本院における治験が開始されてから1年、または前回の継続審査後1年を経過しようとするものについて、治験継続の可否について審査した。
    - 安全性情報:実施中の治験に関し治験依頼者からの報告のあった安全性情報等について担当診療科の見解に基づき、治験継続の可否について審査した。また、本院での有害事象の発生について、治験継続の可否について審査した。
    - 変更:治験実施計画書等の変更(改訂)が、当該治験の実施及び被験者の安全に悪影響しないかどうかを拠り所に、治験継続の可否について審査した。
- 1 LY3074828(AMAF試験)(第2相臨床試験)(日本イーライリリー(株))【28040】  
研究題目:日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 LY3074828(AMAJ試験)(第3相臨床試験)(日本イーライリリー(株))【30006】  
研究題目: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相試験  
●本院での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 3 LY3074828(AMAH試験)(第3相臨床試験)(日本イーライリリー(株))【30035】  
研究題目: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  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●治験実施計画書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 4 NPC-12T (第3相臨床試験)【医師主導治験】  
(岐阜大学他4施設/治験薬提供者:ノーベルファーマ(株))【29018】  
研究題目:難治性リンパ管疾患に対するシロリムス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  
●本院での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●国内での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 5 ONO-4538 (ニボルマブ) (第2相臨床試験)【医師主導治験】  
(岐阜大学他7施設/治験薬提供者:小野薬品工業(株))【29063】  
研究題目:HER2陰性転移性乳癌に対するニボルマブ+ベバシズマブ+パクリタキセル併用療法の第Ⅱ相試験 (医師主導治験)  
●本院での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●モニタリング報告により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 6 KRN8601 (第3相臨床試験) 【医師主導治験】  
(岐阜大学他19施設/治験薬提供者:協和発酵キリン(株))【28048】  
研究題目:急性脊髄損傷患者に対する顆粒球コロニー刺激因子を用いたランダム化、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較試験第Ⅲ相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●モニタリング報告により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 7 E0302 (第3相臨床試験)【医師主導治験】  
(岐阜大学他23施設/治験薬提供者:エーザイ(株))【30011】  
研究題目:高用量E0302の筋萎縮性側索硬化症に対する第Ⅲ相試験-医師主導治験-  
●国内での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 8 TAS-118/L-OHP (第3相臨床試験) (大鵬薬品工業(株))【27075】  
研究題目:大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたTAS-118/L-OHPの第Ⅲ相試験  
●前回の継続審査後1年を経過するため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 9 CDP870 (第2相第3相臨床試験) (ユーシービージャパン(株))【28077】  
研究題目:(ユーシービージャパン株式会社の依頼による)日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル (CDP870) の第Ⅱ/Ⅲ相試験  
●前回の継続審査後1年を経過するため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 1 0 Baricitinib (LY3009104) (JAHM 試験) (第3相臨床試験)  
(日本イーライリリー (株)) 【29044】  
研究題目：日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした  
LY3009104 の第Ⅲ相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認  
した。
- 1 1 LY3009104 (JAHN 試験) (第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【29051】  
研究題目：日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした  
LY3009104 の第Ⅲ相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認  
した。
- 1 2 MK-3475 (177 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【27076】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相  
試験  
●前回の継続審査後1年を経過するため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を  
承認した。  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認し  
た。  
●治験薬概要書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 3 MK-3475 (590 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【29015】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象とした MK-3475 の第  
Ⅲ相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認  
した。  
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 4 MK-3475 (585 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【29026】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象とした MK-3475  
の第Ⅲ相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認  
した。  
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 5 MK-3475 (659 試験) (第2相臨床試験) (MSD (株)) 【29069】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認  
した。  
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 6 MK-3475 (811 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【30034】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認し  
た。  
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 17 ONO-4538 (43 試験) (第3相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【28045】  
 研究題目：ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 18 ONO-4538 (37 試験) (第2相第3相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【28046】  
 研究題目：ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 19 ONO-4538 (38 試験) (第3相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【28047】  
 研究題目：ONO-4538 Phase III Study  
 A multicenter, double-blind, randomized study in patients with gastric cancer undergoing postoperative adjuvant chemotherapy  
 ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 20 Nivolumab・Ipilimumab (50 試験) (第3相臨床試験)  
 (小野薬品工業 (株)) 【29016】  
 研究題目：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  
 ●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
 ●同意説明文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 21 ONO-4538 (52 試験) (第3相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【30025】  
 研究題目：ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 22 MK-3222 (第3相臨床試験) (サンファーマ (株)) 【25021】  
 研究題目：中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬 (尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む) 患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験  
 ●国内での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 23 nemolizumab (第3相臨床試験) (マルホ (株)) 【29045】  
 研究題目：nemolizumab のアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験  
 ー比較/長期継続投与試験ー  
 ●国内での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 24 CL2020 (再生医療等製品) (第1相臨床試験)  
 ((株) 生命科学インスティテュート) 【29042】  
 研究題目：株式会社生命科学インスティテュートの依頼による ST 上昇型急性心筋梗塞患者を対象とした CL2020 の探索的試験

●治験実施計画書の変更、治験期間・契約期間の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 25 ZPL389 (第3相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 【30010】  
研究題目：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による ZPL389 の第II相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 26 RO7198574 (第3相臨床試験) (中外製薬 (株)) 【30016】  
研究題目：中外製薬株式会社の依頼による HER2 陽性早期乳癌患者を対象とした R07198574 の第III相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 27 Niraparib (MK-4827) (第2相臨床試験) (武田薬品工業 (株)) 【30041】  
研究題目：武田薬品工業株式会社の依頼による Niraparib-2002 の第II相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 28 risankizumab/ABBV-066 (第3相臨床試験)  
(アヴィン合同会社) 【29055】  
研究題目：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  
(LIMITLESS試験：治験実施計画書No. M15-997)  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、被験者への支払いに関する資料の変更、製造販売後試験への読み替えのお知らせにより、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 29 CNT01959 (製造販売後臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 【26058】  
研究題目：小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の第III相試験  
●国内での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 30 CNT01959 (第2相/第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 【30029】  
研究題目：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  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●被験者の募集の手順に関する資料の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 3 1 B i m e k i z u m a b (UCB4940) (PS0009 試験) (第 3 相臨床試験)  
(UCB ジャパン (株)) 【29070】  
研究題目：尋常性乾癬を対象とした UCB4940 の有効性、安全性を評価する他施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 3 2 B i m e k i z u m a b (UCB4940) (PS0014 試験) (第 3 相臨床試験)  
(UCB ジャパン (株)) 【30027】  
研究題目：尋常性乾癬を対象とした UCB4940 の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 3 3 C A T - 3 5 4 (1337 試験) (第 3 相臨床試験) (レオファーマ (株)) 【30039】  
研究題目：過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 - ECZTEND  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 3 4 R O 5 5 4 1 0 7 7 B E N D A M U S T I N E - C H U G A I (第 2 相臨床試験)  
(中外製薬 (株)) 【30024】  
研究題目：中外製薬株式会社の依頼によるポラツズマブ ベドチンの第Ⅱ相臨床試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●治験薬概要書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 3 5 R O 4 3 6 8 4 5 1 (第 3 相臨床試験) (中外製薬 (株)) 【30026】  
研究題目：中外製薬株式会社の依頼による Hoffmann-La Roche 社スポンサーのペルツズマブの臨床試験に登録された患者を対象としたペルツズマブの継続投与試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●治験実施計画書の変更、治験実施計画書の規定の明確化及び経緯のレターにより、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 3 6 M E D I 4 7 3 6 (第 3 相臨床試験) (クリニペース (株)) 【29025】  
研究題目：クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験  
●国内での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 3 7 K H K 4 0 8 3 (第 2 相臨床試験) (協和発酵キリン (株)) 【30028】  
研究題目：KHK4083の第Ⅱ相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、

継続実施を承認した。

- 38 upadacitinib (ABT-494) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30017】  
研究題目：中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるウパダシチニブの第III相無作為化プラセボ対照二重盲検試験  
A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 39 JR-141 (第2相第3相臨床試験) (JCRファーマ (株)) 【30018】  
研究題目：JR-141 のムコ多糖症 II 型患者を対象とした第 II/III 相試験  
●治験の費用の負担について説明した文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 40 DS-8201a (第2相臨床試験) (第一三共 (株)) 【30001】  
研究題目：第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第 II 相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●治験実施計画書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 41 ABBV-066 (M16-067) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30042】  
研究題目：生物学的製剤が奏効しなかつた中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたrisankizumab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導入療法試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●治験実施計画書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 42 ABBV-066 (M16-066) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30043】  
研究題目：M16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab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52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●治験実施計画書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

### 3) 治験終了報告

#### 1 KCB-1B (第2相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他3施設/治験薬提供者：科研製薬 (株)) 【27047】

研究題目：特発性大腿骨頭壊死症に対する骨頭圧潰前の早期低侵襲治療：

トラフェルミン (遺伝子組換え) 含有ゼラチン架橋体 (ゼラチンゲル製剤) 投与による骨頭の圧潰阻止効果に関する多施設共同第 II 相医師主導治験

●治験が終了となったため、終了の報告がありこれを確認した。

- 2 Baricitinib (LY3009104) (JAHM 試験) (第3相臨床試験)  
(日本イーライリリー (株)) 【29044】  
研究題目：日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした  
LY3009104 の第Ⅲ相試験  
●治験が終了となったため、終了の報告がありこれを確認した。

- 4) 実施計画書等の変更報告 (治験事務局からの報告) 一担当診療科には報告済み—  
●事務局から下記の内容について報告があり、これを確認した。

- 1 MK-3475 (585 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【29026】  
・「モニタリング担当者指名書」「治験継続可能レター」「変更契約書」
- 2 CNTO1959 (第2相/第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 【30029】  
・報告「担当モニター連絡先リスト」
- 3 JR-141 (第2相第3相臨床試験) (JCRファーマ (株)) 【30018】  
・「治験実施計画書別冊」(実施体制の変更)
- 4 JR-051 (第3相臨床試験) (JCRファーマ (株)) 【29017】  
・「担当モニター連絡先リスト」
- 5 TAS-118/L-OHP (第3相臨床試験) (大鵬薬品工業 (株)) 【27075】  
・「担当チーム編成表」
- 6 Bimekizumab (UCB4940) (PS0009 試験) (第3相臨床試験)  
(UCBジャパン (株)) 【29070】  
・「変更契約書」(設備備品の変更)

5) その他

●事務局から下記の内容について報告があり、これを確認した。

- 1 安全性情報「定期報告 (集積報告の対象症例なし)」について  
○JR-051 (第3相臨床試験) (JCRファーマ (株)) 【29017】
- 2 治験協力者の変更  
○「治験分担医師・協力者リスト」(CRCの削除・協力者改姓)  
・E0302 (第3相臨床試験) 【医師主導治験】  
(岐阜大学他23施設/治験薬提供者：エーザイ (株)) 【30011】
- 3 治験に係る利益相反専門委員会の報告書について  
●事務局から、今回は1件の新規治験、4件の新規調査、3件の継続治験の利益相反自己  
申告書について、臨床研究等利益相反専門委員会から問題なしの結果通知があった旨の報  
告があり、これを確認した。

次回開催予定日 平成31年3月11日 (月) 16:30～  
医学部棟1階 小会議室