

## 第409回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 令和2年7月13日（月）16：30～17：30  
2 場 所 医学部棟 小会議室  
3 出 席 者 土井、清水、金森、下畑、澤田、周、安田、廣瀬、畠山、塚本、原、大橋、小林  
4 前回議事要録の確認

第408回医薬品等受託研究審査委員会議事要録の確認をした。

### 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。

(新規治験)

- 1 etraSimod (APD334) (第3相臨床試験) (IQVIA サービシーズ ジャパン (株))  
【2020004】

研究題目：(治験国内管理人)10VIAサービスジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetraSim0dの第3相無作為化、二重盲検試験

●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 リサンキズマブ (ABBV-066) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【2020005】

研究題目：A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Risankizumab in Adult Japanese Subjects with Moderate to Severe Palmoplantar Pustulosis

中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第III相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験

●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。

- 3 TAS-102 (第3相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他 36 施設／治験薬提供者：大鵬薬品工業（株）) 【2020006】

研究題目：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療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第III相試験（医師主導治験）

●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。

- 4 ニボルマブ／イピリムマブ (第2相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他 13 施設／治験薬提供者：ブリストル・マイヤーズ スクライプ (株)) 【2020007】

研究題目：MSI-Hを有する進行胃癌又は食道胃接合部癌を対象としたニボルマブとイピリムマブ併用の第II相試験

●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) 繙続の審査

■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する。

■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する。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する。

■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する。

- 1 E 0 3 0 2 (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-
  - 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。
  - 治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 C C R C - 0 0 1 - M (メトホルミン) (第2相臨床試験)【医師主導治験】  
(岐阜大学他 14 施設／(日本新薬(株))【2019011】  
研究題目：子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊娠性温存療法の用量反応性試験
  - 措置報告により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
  - モニタリング報告書により、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 A J M 3 0 0 (第3相臨床試験) (E A ファーマ(株))【30019】  
研究題目：AJM300 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 (2)
  - 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。
- 4 C N T O 1 9 5 9 (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。
- 5 r i s a n k i z u m a b / A B B V - 0 6 6 (製造販売後臨床試験)  
(アッヴィ合同会社)【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  
(LIMMITLESS試験：治験実施計画書No. M15-997)
  - 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。
  - 症例報告書への追加情報収集に関するレターにより、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 6 M K - 3 4 7 5 (181 試験) (第3相臨床試験) (M S D (株)) 【27046】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による切除不能進行又は再発食道癌（腺癌又は扁平上皮癌）患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験
  - 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。
- 7 M K - 3 4 7 5 (177 試験) (第3相臨床試験) (M S D (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
  - 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。

- 8 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  
●添付文書の変更、治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 9 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  
●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。
- 10 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  
●治験薬概要書の変更、治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 11 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。
- 12 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。  
●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。
- 13 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。  
●治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 14 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。  
●治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 15 ONO-4538 (ニボルマブ) (WJOG9917B) (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）  
●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・別冊1の変更、同意説明文書の変更、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。
- 16 ONO-4538 (ニボルマブ) (WJOG11418B) (第2相臨床試験)【医師主導治験】  
(岐阜大学他10施設／治験薬提供者：小野薬品工業（株）)【2019004】  
研究題目：ホルモン受容体陽性HER2陰性転移・再発乳癌に対するニボルマブ+アベマシクリブ+内分泌療法併用の第II相試験（医師主導治験）  
●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。
- 17 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  
●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 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。  
●症例報告書の変更、電子日誌の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 19 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。  
●症例報告書の変更、電子日誌の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 20 RO5541077 BENNDAMUSTINE-CHUGAI (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。

- 2 1 LY3009104 (JAHN 試験) (第3相臨床試験) (日本イーライリリー(株)) 【29051】  
●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。
- 2 2 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。
- 2 3 R07198574 (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  
●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。
- 2 4 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、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。
- 2 5 BI 655130 (1368-0016 試験) (第2相臨床試験)  
(日本ベーリンガーイングルハイム(株)) 【2019013】  
研究題目：日本ベーリンガーイングルハイム株式会社の依頼による掌蹠膿疱症 (PPP) 患者を対象とした BI 655130 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 6 BI 655130 (1368-0032 試験) (第2相臨床試験)  
(日本ベーリンガーイングルハイム(株)) 【2020003】  
研究題目：EffisayilTM2：汎発型膿胞性乾癬 (GPP) の既往がある患者を対象とした BI655130 (Spesolimab) の GPP フレアの再燃予防における有効性及び安全性を プラセボと比較する第Ⅱb 相、多施設共同、ランダム化、並行群間比較、二重盲検、プラセボ対象、用量設定試験  
●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。
- 2 7 Bimekizumab (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。

た。

●自己投与ガイドの変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

2 8 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。

●治験実施計画書補遺の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

2 9 C L 2 0 2 0 (再生医療等製品) (第2相臨床試験)

((株) 生命科学インスティテュート) 【2020001】

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 検証的 試験

●治験実施計画書別紙 2 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 0 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。

3 1 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

●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 2 D S – 8 2 0 1 a (拡大治験) (第3相臨床試験) (第一三共 (株)) 【2020002】

研究題目：第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカン (DS-8201a) の拡大治験

●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。

●治験分担医師の変更により、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 3 クラゾセンタン (ACT-108475) 第3相臨床試験 (ト ルシア ファーマシューティカルズ ジャパン (株)) 【28032】

研究題目：イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第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。

3 4 クラゾセンタン (ACT-108475) 第3相臨床試験 (トドルシア フーマシューティカルズ ジャパン(株))【28033】  
研究題目：イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第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。

3 5 J R - 1 4 1 (302 試験) 第3相臨床試験 (J C R ファーマ (株))【2019018】

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

- 治験薬概要書の変更、治験実施計画書別冊の変更により、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 6 I G S C , 2 0 % / S H P 6 6 4 / T A K - 6 6 4 (第3相臨床試験)

(IQVIA サービシーズジャパン(株))【2019036】

研究題目：(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原発性免疫不全症候群の日本人被験者を対象としたIGSC, 20%の第III相非盲検試験

- 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、被験者日誌の変更、自己投与マニュアルの変更により、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 7 N P C - 1 2 T (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))【2019025】

研究題目：難治性の脈管腫瘍・脈管奇形に対するNPC-12T(顆粒剤・錠剤)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

- 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) 実施計画書等の変更報告（治験事務局からの報告）—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-3 4 7 5 (811 試験) (第3相臨床試験) (M S D (株))【30034】

- ・報告：「モニタリング担当指名書」

2 C C R C - 0 0 1 - M (メトホルミン) (第2相臨床試験)【医師主導治験】

(岐阜大学他14施設／(日本新薬(株))【2019011】

- ・報告：「メトホルミン\_COVID-19 対応に関する通知」

3 I G S C , 2 0 % / S H P 6 6 4 / T A K - 6 6 4 (第3相臨床試験)

(IQVIA サービシーズジャパン(株))【2019036】

- ・報告：「TAK-664-3001 試験に関する最新の状況-試験再開」

4 C L 2 0 2 0 (再生医療等製品) (第2相臨床試験)

((株) 生命科学インスティテュート)【2020001】

- ・報告：「緊急事態宣言下における CL2020 臨床試験実施に関するご連絡」 -----資料 3-4

4) その他

1 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4件の新規治験、2件の新規調査、6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 令和2年8月3日（月） 16：30～  
医学部棟1階 小会議室