

第421回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

1 日 時 令和3年7月12日（月）16：30～17：30
2 場 所 医学部棟 小会議室
3 出 席 者 土井、金森、矢部、加藤、澤田、小川、安田、廣瀬、中川、久保、畠山、塚本、原
4 前回議事要録の確認

第420回医薬品等受託研究審査委員会議事要録を確認した。

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 ART-001（第2相臨床試験）（ARTham Therapeutics（株））【2021016】

研究題目：低流速型脈管奇形患者に対するART-001の有効性及び安全性を検討する第II相臨床試験

●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 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））【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

●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。

2 CCR-C-001-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グ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

●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。

●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 BI 655130（1368-0016試験）（第2相臨床試験）

（日本ベーリングガーイングルハイム（株））【2019013】

研究題目：日本ベーリング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。

- 4 BI 655130 (1368-0024 試験) (第2相臨床試験)
(日本ベーリンガーイングエルハイム(株))【2020014】
研究題目：日本ベーリンガーイングエ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 Spesolimab の非盲検長期第Ⅱ相試験
●治験期間が1年を超えるため、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。
- 5 BI 655130 (1368-0027 試験) (第2相臨床試験)
(日本ベーリンガーイングエルハイム(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。
- 6 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。
- 7 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
●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、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。
- 8 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。
- 9 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
●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。
- 10 MK-3475 及びエンホルツマブ ベドチン (第3相臨床試験) (MSD(株))【2020057】
研究題目：シスプラチニ適応の筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期の EV + ペムプロリズマブと術前補助化学療法の比較
●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。

1 1 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：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 C N T O 1 9 5 9 (第2相b/第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ(株)) 【2021008】

研究題目：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

- 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。
- 治験薬投与日誌の追加、被験者への指導ガイドの追加により、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 R O 7 1 9 8 5 7 4 (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。
- 年次報告及び措置報告での安全性情報等により、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 4 N a v i t o c l a x (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【2020038】

研究題目：A Randomized, Open-Label, Phase 3 Study Evaluating Efficacy and Safety of Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Best Available Therapy in Subjects with Relapsed/Refractory Myelofibrosis (TRANSFORM-2)

再発 / 難治性骨髄線維症患者を対象に navitoclax とルキソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第 III 相試験
(TRANSFORM-2)

- 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。

1 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 6 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

●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。

1 7 A B B V – 0 6 6 (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。

●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。

1 8 A B B V – 0 6 6 (M16-067) (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。

●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。

1 9 E c u l i z u m a b (第3相臨床試験) (アレクシオンファーマ合同会社) 【2020055】

研究題目：アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群（GBS）患者を対象としたEculizumabの第3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。

●被験者募集の追加、質問票の変更により、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 0 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。

2 1 O N O – 4 5 3 8 (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。

2 2 O N O – 4 5 3 8 (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。

23 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。

●治験薬概要書補遺の追加により、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 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。

●治験薬概要書の変更、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。

25 ニボルマブ／イピリムマブ (NO LIMIT 試験) (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 スクライブ(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

●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。

26 R05541077 BENADAMUSTINE-CHUGAI (製造販売後臨床試験)

(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

●年次報告での有害事象等により、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 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。

28 nemolizumab (第2相第3相臨床試験) (マルホ(株))【2020040】

研究題目：nemolizumabの結節性痒疹患者に対する第II/III相試験

—比較/長期継続投与試験—

●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。

29 TAS-102 (ALTAIR 試験) (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)

●年次報告での有害事象等により、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、症例数の追加、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。
- 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 0 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-

- 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 1 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。
- 同意説明文書の変更、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 2 e t r a s i m o d (APD334-302) (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) IQVIA サービシーズ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

- 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、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 3 e t r a s i m o d (APD334-308) (第3相臨床試験) (IQVIA サービシーズ ジャパン(株))
【2020012】

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潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相二重盲検試験

- 治験期間が1年を超えるため、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。

3 4 e t r a s i m o d (APD334-303) (第3相臨床試験) (IQVIA サービシーズ ジャパン(株))
【2020013】

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潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相非盲検試験

- 治験期間が1年を超えるため、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。
- 症例の追加により、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 L Y 3 0 0 9 1 0 4 (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 6 u p a d a c i t i n i b (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 7 arfolitixorin (第3相臨床試験) (シミック・シフトゼロ(株))【2020039】

研究題目：Isofol Medical AB社の依頼による結腸直腸癌患者を対象としたarfolitixorin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 8 CL2020 (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

●研究報告での安全性情報等により、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 9 NOA-001 (医療機器臨床試験) (東レ(株))【2021010】

研究題目：ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験

●治験実施計画書の変更、治験責任医師・分担医師の変更、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。

4 0 DS-8201a (第3相臨床試験) (第一三共(株))【2020058】

●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。

●被験者用アプリケイクリファレンス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。

4 1 AJM300 (第3相臨床試験) (EA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 2 IGSC, 20% / SHP664 / TAK-664 (3001試験) (第3相臨床試験)

((IQVIAサービスジャパン(株))【2019036】

研究題目：(治験国内管理人) IQVIAサービス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。

4 3 IGSC, 20% / SHP664 / TAK-664 (3002試験) (第3相臨床試験)

(武田薬品工業(株))【2021001】

研究題目：PID日本人患者におけるIGSC, 20%の長期安全性及び忍容性試験

●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。

- 4 4 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) 治験終了報告書
- 1 J R - 1 4 1 (302 試験) (製造販売後臨床試験) (J C R ファーマ(株)) 【2019018】
研究題目：JR-141のムコ多糖症II型患者を対象とした継続投与試験
●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）—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 R O 7 1 9 8 5 7 4 (第3相臨床試験) (中外製薬(株)) 【30016】
・報告：「担当グループの編成-」
「安全性データベースシステム切り替えによる海外重篤作用報告書遅延の可能性に
関しまして」
- 2 R O 4 3 6 8 4 5 1 (第3相臨床試験) (中外製薬(株)) 【30026】
・報告：「File Note」
：「安全性データベースシステム切り替えによる海外重篤作用報告書遅延の可能性に
関しまして」
：「治験実施体制（別紙1）」
：「その他の必要事項（別紙3）」
- 3 ニボルマブ／イピリムマブ (NO LIMIT 試験) (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 スクライブ(株)) 【2020007】
・報告：「COVID-19 ワクチンの取り扱いについて」
- 4 E c u l i z u m a b (第3相臨床試験) (アレクシオンファーマ合同会社) 【2020055】
・報告：「新型コロナウイルス感染症流行に伴う治験参加中の患者様への対応について」
：「治験実施計画書の改訂についてのレター」
- 5 O N O - 4 5 3 8 (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】
・報告：「医師主導治験 WJOG9917B 追跡期間終了に関するご連絡」
- 6 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：「モニタリング担当者等の指名書-」
- 7 E 6 0 1 1 (早期第2相臨床試験) (E A ファーマ(株)) 【30048】
・報告：レター
- 8 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】
・報告：「担当モニターリスト（非盲検担当者）」

- 9 C N T O 1 9 5 9 (第2相b/第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ(株)) 【2021008】
・報告:「QUASAR 試験の第3相パートへの症例組入れのご協力のお願い」
- 10 J R - 1 4 1 (製造販売後臨床試験) (J C R ファーマ(株)) 【2021009】
・報告:「モニター指名書(新規)」

5) その他

1 開発の中止等に関する報告書

- 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 J R - 1 4 1 (301 試験) (第3相臨床試験) (J C R ファーマ(株)) 【30018】
・「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)
- ② J R - 1 4 1 (302 試験) (製造販売後臨床試験) (J C R ファーマ(株)) 【2019018】
・「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

2 治験協力者(CRC)の変更

- 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。
- 「治験分担医師・協力者リスト」(治験協力者の変更(追加))
- ① u p a d a c i t i n i b (ABT-494) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30017】
② B i m e k i z u m a b (UCB4940) (PS0014 試験) (第3相臨床試験)
(U C B ジャパン(株)) 【30027】
- ③ 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】
- ④ C A T - 3 5 4 (1337 試験) (第3相臨床試験) (レオファーマ(株)) 【30039】
- ⑤ A B B V - 0 6 6 (M16-067) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30042】
- ⑥ A B B V - 0 6 6 (M16-066) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30043】
- ⑦ E 6 0 1 1 (早期第2相臨床試験) (E A ファーマ(株)) 【30048】
- ⑧ I G S C , 2 0 % / S H P 6 6 4 / T A K - 6 6 4 (3001 試験) (第3相臨床試験)
(武田薬品工業(株)) 【2019036】
- ⑨ e t r a s i m o d (APD334-302) (第3相臨床試験) (IQVIA サービシーズ ジャパン(株))
【2020004】
- ⑩ e t r a s i m o d (APD334-308) (第3相臨床試験) (IQVIA サービシーズ ジャパン(株))
【2020012】
- ⑪ e t r a s i m o d (APD334-303) (第3相臨床試験) (IQVIA サービシーズ ジャパン(株))
【2020013】
- ⑫ e m p a g l i f l o z i n (製造販売後臨床試験) (日本ペーリングーイングルハイム(株))
【2020025】
- ⑬ I G S C , 2 0 % / S H P 6 6 4 / T A K - 6 6 4 (3002 試験) (第3相臨床試験)
(IQVIA サービシーズ ジャパン(株)) 【2021001】

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、5件の新規調査、8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3年8月2日(月) 16:30~
医学部棟1階 小会議室