

## 第427回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 令和4年1月17日（月） 17：00～17：40
- 2 場 所 医学部棟 小会議室
- 3 出席者 土井、金森、矢部、加藤、小川、安田、廣瀬、中川、畠山（代理：加藤総務課長補佐）、原

### 4 前回議事要録の確認

第426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) 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 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：シスプラチン適応の 筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象とした周術期の EV + ペムブロリズマブ と術前補助化学療法と比較

- 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。
- 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 MK-3475（181試験）（製造販売後臨床試験）（MSD（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。

#### 3 MK-3475（177試験）（製造販売後臨床試験）（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

- 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。

#### 4 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。
- 説明文書、同意文書の変更、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。

#### 5 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 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 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 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。

- 9 LuAF82422 (第2相臨床試験) (ルンドベック (株)) 【2021045】  
研究題目：多系統萎縮症患者を対象とした Lu AF82422 の有効性、安全性および忍容性を評価する、介入、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照、多施設共同試験

●説明文書、同意文書の変更、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。

- 10 risankizumab/ABBV-066 (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 (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。

●Clinical Study Protocolの変更、治験実施計画書の変更、説明同意文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 11 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。

- 12 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。
- 説明文書、同意文書の変更により、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 3 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 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)) 【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
- 国内での有害事象等によし、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 NPC-12G (第2相臨床試験) 【医師主導治験】  
(岐阜大学他施設/治験薬提供者: ノーベルファーマ (株)) 【2021046】  
研究題目: 脈管異常の皮膚病変に対するシロリムスゲルの多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、無作為化、並行群間比較医師主導第II相治験
- 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 6 NPC-25 (第3相臨床試験) (ノーベルファーマ (株)) 【2021051】  
研究題目: NPC-25 の低亜鉛血症患者に対する実薬対照非盲検比較試験 (非劣性試験)
- 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。
- 1 7 CCRC-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ゲステロンとメトホルミンの併用妊孕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。
  - 治験保険加入手続き証明書の変更により、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。
- 1 8 LY3009104 (JAHN 試験) (製造販売後臨床試験) (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
- 説明文書、同意文書の変更、治験薬概要書の変更、患者様宛レターの変更により、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 etrasimod (APD334-302) (第3相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株)) 【2020004】  
研究題目: (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ 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 etrasimod (APD334-308) (第3相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株))  
【2020012】

研究題目: (治験国内管理人) IQVIA サービス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

- 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。

21 etrasimod (APD334-303) (第3相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株))  
【2020013】

研究題目: (治験国内管理人) IQVIA サービス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

- 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 etrasimod (APD334-203) (第2相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株))  
【2021023】

研究題目: (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ 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2相無作為化、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。

23 etrasimod (APD334) (第2相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株)) 【2021050】

研究題目: (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした etrasimod の第2/3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。

24 Eculizumab (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

- 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。

25 CAT-354 (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。

26 LY2835219 (第2相/第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【2021024】

研究題目: 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

- 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。
- 被験者の募集の手順（広告等）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。

- 27 MEDI4736（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。
- 28 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。
- 29 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。
- 30 ONO-4538（ニボルマブ）（WJ0G9917B）（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＋ペバシズマブ＋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。
  - 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。
- 31 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
- 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。
  - 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。
  - 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。
- 32 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。
- 3 3 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  
 ●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 4 B I 6 5 5 1 3 0 (1368-0024 試験) (第2相臨床試験)  
 (日本ベーリンガーインゲルハイム (株)) 【2020014】  
 研究題目：日本ベーリンガーインゲ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  
 ●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 5 B I 6 5 5 1 3 0 (1368-0027 試験) (第2相臨床試験)  
 (日本ベーリンガーインゲルハイム (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。
- 3 6 M T - 3 9 2 1 (第2相臨床試験) (田辺三菱製薬 (株)) 【2021035】  
 研究題目：急性期外傷性脊髄損傷患者を対象とした MT-3921 の第IIa相試験  
 ●治験薬概要書の変更、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 7 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。
- 3 8 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  
 ●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 9 E 6 0 1 1 (早期第2相臨床試験) (E A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相臨床試験  
 ●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。  
 ●治験実施計画書別紙5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 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。  
●治験実施計画書の変更、治験実施計画書別紙の変更により、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 CNTO1959 (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。  
●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 CNTO1959 (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。
- 43 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)  
●年次報告により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 44 Efavaleukin Alfa (AMG592)(第2相臨床試験)(アムジェン(株))【2021043】  
研究題目:アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa (AMG 592)の第Ⅱ相試験  
●患者日誌の変更、説明文書、同意文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 45 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)  
●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。  
●記録の閲覧に関する文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●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。
- 46 IGSC, 20%/SHP664/TAK-664 (3001 試験)(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  
●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。

- 47 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。

- 48 empagliflozin (製造販売後臨床試験)  
(日本ベーリンガーインゲルハイム (株)) 【2020025】

研究題目：65 歳以上の日本人 2 型糖尿病患者におけるエンパグリフロジンの効果を検討する試験

●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。

- 49 Navitoclax (第3相臨床試験) (アヴィイ合同会社) 【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 とルキシ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。

●被験者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。

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

研究題目：第一三共株式会社の依頼による胃癌を対象とした DS-8201a (trastuzumabderuxtecan) 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。

- 51 CTL019 (再生医療等製品) (第3相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 【2021044】

研究題目：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第 III b 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。

●Novartis Product Handling Manual for Clinical Trials 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。

- 52 TAK-771 (第3相臨床試験) (武田薬品工業 (株)) 【2021052】

研究題目：武田薬品工業株式会社の依頼による原発性免疫不全症候群 (PID) 日本人患者を対象とした TAK-771 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。

●投与データワークシートの変更により、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) 医薬品等受託研究迅速審査

●委員長から下記の内容について報告があり、これを確認した。



- 1 T A S - 1 0 2 (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  
 担当診療科：消化器外科  
 迅速審査日：2021年12月10日  
 ・変更：「治験に関する変更申請書」(治験分担医師)(治験協力者)
  
- 3) 実施計画書等の変更報告(治験事務局からの報告)ー担当診療科には報告済みー  
 ●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」
  - 2 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：「担当モニター連絡先リスト」
  - 3 M K - 3 4 7 5 (811 試験)(第3相臨床試験)(MSD(株))【30034】  
 ・報告：「モニタリング担当者指名書」
  - 4 T A K - 7 7 1 (第3相臨床試験)(武田薬品工業(株))【2021052】  
 ・報告：「モニター一覧」
  - 5 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】  
 ・報告：「PS0014 試験の治験実施計画書で使用されている「治験終了日」の明確化について」
  
- 4) 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。  
 ①M K - 3 4 7 5 (590 試験)(第3相臨床試験)(MSD(株))【29015】  
 ・「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)
  - 2 監査報告書  
 ●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。  
 ①T A S - 1 0 2 (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】  
 ・「監査報告書」
  - 3 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)  
 ①N a v i t o c l a x (第3相臨床試験)(アヴィ合同会社)【2020038】  
 ・「治験分担医師・協力者リスト」(治験協力者の変更(削除))  
 ①M K - 3 4 7 5 (585 試験)(第3相臨床試験)(MSD(株))【29026】  
 ・「治験分担医師・協力者リスト」(治験協力者の変更(追加・削除))

- ①RO7198574 (第3相臨床試験) (中外製薬 (株)) 【30016】
- ②MK-3475 (811 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【30034】
- ③arfollitoxorin (第3相臨床試験) (シミック・シフトゼロ (株)) 【2020039】
- ④Eculizumab (第3相臨床試験) (アレクシオンファーマ合同会社) 【2020055】
- ⑤DS-8201a (第3相臨床試験) (第一三共 (株)) 【2020058】
- ⑥LY2835219 (第2相/第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【2021024】

4 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 令和4年2月14日(月) 16:30~  
医学部棟1階 小会議室