

第461回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 令和6年11月11日（月） 16：30～
- 2 場 所 医学部棟 小会議室
- 3 出席者 土井、金森、廣田、松橋、岩田、柴田、深尾、加藤、塚本、原、大野
- 4 前回議事要録の確認

第460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。

(新規治験)

- 1 STNM01（第3相臨床試験）（(株) TMEセラピューティックス）【2024020】
研究題目：一次化学療法不応の切除不能膀胱癌患者を対象とした、二次療法としての超音波内視鏡投与による核酸医薬 STNM01 の第 III 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 AMG 5 5 2 (20210099 試験) (第 1 b / 2 相臨床試験) (2024021) (アムジェン(株))【2024021】
研究題目：アムジェン株式会社の依頼による第 Ib/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。
- 3 ペムブロリズマブ・オラパリブ（第2相臨床試験）【医師主導治験】
(岐阜大学他5施設／治験薬提供者：MSD(株))【2024022】
研究題目：gBRCA1/2 遺伝子変異を有するトリプルネガティブ原発乳がんに対するプラチナ製剤、PARP 阻害剤および抗 PD-1 抗体薬を用いた新規術前および術後補助療法を評価する第 II 相多施設共同医師主導治験 (OPERETTA)
●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 MK-3475 及びエンホルツマブ ベドチン（304 試験）（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の比較
●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。

- 2 MK-3475及びエンホルツマブ ベドチン (905 試験) (第3相臨床試験)
(MSD (株)) 【2022054】
研究題目：シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン (EV) とペムブロリズマブの併用療法を検討する第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。
●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。
- 3 MK-5684 (003 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【2024007】
研究題目：MSD 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 MK-5684 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。
- 4 MK-5684 (004 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【2024008】
研究題目：MSD 株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK-5684 の第Ⅲ相試験
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。
●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。
- 5 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Ⅲb 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。
- 6 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
●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。
●治験実施計画書 (事務的変更8) 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 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
●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。
- 8 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
●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。
- 9 AMG 552 (20210096 試験) (第3相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2021060】

研究題目：アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 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 0 AMG 5 5 2 (20210098 試験) (第 1 相 b/第 3 相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2022022】
研究題目：アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 の第 Ib/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 N i r a p a r i b (第 2 相臨床試) 【医師主導治験】

(岐阜大学他 9 施設／治験薬提供者：武田薬品工業 (株)) 【2023035】

研究題目：血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ + ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 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 2 L Y 3 5 0 2 9 7 0 (第 3 相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【2023016】

研究題目：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3502970 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。

●Thank you card 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 S . u r v o d u t i d e (第 3 相臨床試験) (日本ベーリンガーインゲルハイム (株)) 【2023045】

研究題目：Survodutide が肥満症を有する日本人に有用かどうかを検証する試験

●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。

1 4 R O 7 0 3 0 8 1 6 / R O 7 0 3 0 8 1 6 - S C (第 1 相臨床試験) (中外製薬 (株)) 【2021059】

研究題目：中外製薬株式会社の依頼による B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした R07030816 の第 I 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。

1 5 R07082859 / Glofitamab R05541077 / Polatuzumab Vedotin (第 3 相臨床試験)

(中外製薬 (株)) 【2023054】

研究題目：中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象とした R07082859 (Glofitamab) 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 6 M o s u n e t u z u m a b (R07030816) LENALIDOMIDE-CHUGAI (第 3 相臨床試験)

(中外製薬 (株)) 【2024004】

研究題目：未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象とした R07030816-SC (Mosunetuzumab) 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 7 I D E C - C 2 B 8 (第 3 相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他 9 施設／治験薬提供者：全薬工業 (株)) 【2024009】

研究題目：ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検平行群間比較試験

- 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、治験実施計画書の変更、治験使用薬の管理に関する手順書の変更、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。

1 8 アプレミラスト（AMG 4 0 7）（第3相臨床試験）（アムジェン（株））【2022028】

研究題目：アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407（アプレミラスト）の第Ⅲ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。
- 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。

1 9 A L X 1 4 8 （第2相第3相臨床試験）（ICON クリニカルリサーチ合同会社）【2022018】

研究題目：HER2 過剰発現の進行胃腺癌／食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148 の 第2/3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。

2 0 S A 2 3 7 （第3相臨床試験）（中外製薬（株））【2022005】

研究題目：中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第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。

2 1 z a n i d a t a m a b （JZP598）（第3相臨床試験）（(株) 新日本科学 PPD）【2023041】

研究題目：HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamab との化学療法併用の第Ⅲ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 J N J - 7 7 2 4 2 1 1 3 （第3相臨床試験）（ヤンセンファーマ（株））【2023042】

研究題目：中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照及びデュークラバシチニブ実薬対照試験

- 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。

2 3 B M S - 9 8 6 1 6 5 （第3相臨床試験）（ブリストル・マイヤーズ スクイブ（株））【2023017】

研究題目：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165 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。
- 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。

2 4 ビニメチニブ／エンコラフェニブ（NEXUS 試験）（第2相臨床試験）【医師主導治験】

（岐阜大学他12施設／治験薬提供者：小野薬品工業（株））【2022008】

研究題目： BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ＋ビニメチニブ＋セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価

する多施設共同第II相臨床試験（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、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。
- 監査報告書及び監査証明書により、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 5 O N O—4 5 3 8 (VOLTAGE-2試験) (第2相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他8施設／治験薬提供者：小野薬品工業(株)) 【2022052】

研究題目：ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第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、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。

2 6 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。
- 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 7 O N O—4 0 5 9 (第1相臨床試験) (小野薬品工業(株)) 【2024012】

研究題目：小野薬品工業株式会社の依頼による第I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、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 8 V A Y 7 3 6 I V (第3相臨床試験) (ノバルティスファーマ(株)) 【2023007】

研究題目：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血を対象としたVAY736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。

2 9 K P—0 0 1 (301 試験) (第3相臨床試験) (科研製薬(株)) 【2023013】

研究題目：静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群の患者を対象としたKP-001の検証的試験(第III相)

- 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。
- 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。

3 0 K P—0 0 1 (302 試験) (第3相臨床試験) (科研製薬(株)) 【2023014】

研究題目：静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象としたKP-001の長期投与試験(第III相)

- 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。
- 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。

3 1 G a d o p i c l e n o l (第3相臨床試験) (シミック(株)) 【2023030】

研究題目：Efficacy and safety of gadopichlenol for Magnetic Resonance Imaging (MRI)

in Japanese adults and children Phase III Clinical Trial

日本人成人及び小児を対象とした磁気共鳴画像法 (MRI) における gadopichlenol の有効性及び安全性を評価する第 III 相試験

●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。

3 2 Lu AF82422 (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

●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。

●治験薬概要書の変更、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。

3 3 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

●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。

3 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

●国内外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。

3 5 MK-3475、E7080 (587 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【2022046】

研究題目：MSD 株式会社の依頼による MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第 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。

3 6 AB122 (第1相臨床試験) (大鵬薬品工業 (株)) 【2023033】

研究題目：大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第 I 相試験

●国内外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。

3 7 TAK-771 (3005 試験) (第3相臨床試験) (武田薬品工業 (株)) 【2022021】

研究題目：武田薬品工業株式会社の依頼による日本人原発性免疫不全症候群 (PID) 患者を対象とした TAK-771 の第3相継続投与試験

●国外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、治験実施計画書の変更、同意説明文書 5.0 版、5.1 版の変更、被験者への支払い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 8 LY3484356 (第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【2022047】

研究題目：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

●国外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 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 0 G I - 2 (医療機器臨床試験)【医師主導治験】

(岐阜大学他 2 施設/治験機器提供者:(株) グレースイメージング【2023038】

研究題目:心不全患者におけるフィジカルトレーニング支援・教育プログラムの検証を目的とした多施設共同探索的ランダム化比較試験

●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。

4 1 D S - 8 2 0 1 a (胃がん) (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 2 Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) (TB-05 試験)

(第 3 相臨床試験) (第一三共 (株))【2023049】

研究題目:A Phase III, Open-label, Randomised Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) With or Without Durvalumab Compared with Investigator's Choice of Chemotherapy (Paclitaxel, Nab-paclitaxel or Gemcitabine + Carboplatin) in Combination With Pembrolizumab in Patients with PD-L1 Positive Locally Recurrent Inoperable or Metastatic Triple-negative Breast Cancer (TROPION-Breast05)

Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタピン + カルボプラチン) とペムブロリズマブの併用療法を比較検討する第 III 相非盲検無作為化試験 (TROPIONBreast05)

●国内外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、治験実施計画書別添の変更、被験者への支払いに関する資料の変更、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。

4 3 Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) (TB-04 試験)

(第 3 相臨床試験) (第一三共 (株))【2023055】

研究題目:A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001; TROPION-Breast04)

未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2 陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムブロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムブロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第 III 相非盲検無作為化試験

(D926QC00001、TROPION Breast04 試験)

●国内外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。

●治験実施計画書別添の変更、添付文書の変更、被験者への支払い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。

4 4 S e r p l u l i m a b (第2相/第3相臨床試験) ((株) タイガライズ) 【2024014】

研究題目：遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象とした Serplulimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験

●国外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、患者日誌の変更、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。

4 5 n e m o l i z u m a b (第3相臨床試験) (マルホ (株)) 【2023008】

研究題目：nemolizumab の乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第Ⅲ相試験—比較/長期投与試験—

●国内外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。

●感謝状の変更により、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 6 A n a k i n r a (第3相臨床試験) (シミック (株)) 【2023037】

研究題目：シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による日本人のスチル病 (SJIA 及び AOSD) 患者を対象とした anakinra の第Ⅲ相試験

●国外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) 治験終了報告書

1 [REDACTED] (第2相臨床試験) (キッセイ薬品工業 (株)) 【2022053】

研究題目： [REDACTED]

●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) 治験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 M E D I 4 7 3 6 (第3相臨床試験) (クリニペース (株)) 【29025】

・報告：「代表者変更のお知らせ」

2 J C 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」

3 ビニメチニブ/エンコラフェニブ (NEXUS 試験) (第2相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他12施設/治験薬提供者：小野薬品工業 (株)) 【2022008】

・報告：「Notification Letter」

4 A M G 5 5 2 (20210098 試験) (第1相 b/第3相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2022022】

・報告：「データモニタリング委員会 (DMC) のレビュー結果レター」

5 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】

・報告：「モニター一覧」

6 K P - 0 0 1 (301 試験) (第3相臨床試験) (科研製薬 (株)) 【2023013】

・報告：「モニター一覧」

- 7 KP-001 (302 試験) (第3相臨床試験) (科研製薬 (株)) 【2023014】
 ・報告:「モニター一覧」
- 8 Mosunetuzumab (R07030816) LENALIDOMIDE-CHUGAI (第3相臨床試験)
 (中外製薬 (株)) 【2024004】
 ・報告:「モニター一覧」

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。
- 「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)
- ①E0302 (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】
- ②Nivolumab・Ipilimumab (50 試験) (製造販売後臨床試験)
 (小野薬品工業 (株)) 【29016】
- 「開発の中止等に関する報告書」(治験を中止)
- ③Cariprazine (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【2022007】

2 治験協力者の変更について

- 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)
- ①Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a), Durvalumab (TB-05 試験)
 (第3相臨床試験) (第一三共 (株)) 【2023049】
- ②Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a), Durvalumab (TB-04 試験)
 (第3相臨床試験) (第一三共 (株)) 【2023055】
- ③MK-5684 (003 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【2024007】
- ④MK-5684 (004 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【2024008】
- ⑤Serplulimab (第2相/第3相臨床試験) ((株)タイガライズ) 【2024014】
- ⑥VAY736IV (第3相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 【2023007】
- ⑦KP-001 (301 試験) (第3相臨床試験) (科研製薬 (株)) 【2023013】
- ⑧KP-001 (302 試験) (第3相臨床試験) (科研製薬 (株)) 【2023014】
- ⑨LY3502970 (第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【2023016】
- ⑩AB122 (第1相臨床試験) (大鵬薬品工業 (株)) 【2023033】
- ⑪R07082859 / Glofitamab R05541077 / Polatuzumab Vedotin (第3相臨床試験)
 (中外製薬 (株)) 【2023054】
- ⑫ABT-981 (Lutikizumab) (第2相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【2024003】
- ⑬Mosunetuzumab (R07030816) LENALIDOMIDE-CHUGAI (第3相臨床試験)
 (中外製薬 (株)) 【2024004】

3 治験に係る利益相反専門委員会の報告について

- 事務局から、今回は3件の新規治験、2件の新規調査、4件の継続治験の利益相反自己申告書について、利益相反専門委員会から問題なしの通知結果があった旨の報告があった。

次回開催予定日 令和6年12月9日(月) 16:30～
医学部棟1階 小会議室