

## 会 議 議 事 録

委員会名	治験審査委員会：委員長 丸澤 宏之
開催日時	令和 5年 3月17日（金）16時30分～17時00分
開催場所	第4会議室
出席者名	丸澤 宏之、小林 政彦、八幡 兼成、伊藤 晴康、吉岡 聡、松生 恭子、松本 知哉、石渡 俊二（院外・専門）
	<p>1. 治験の受託について</p> <p><b>第1議題</b>：ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少性紫斑病を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験</p> <p>① 審議内容 治験受託可否</p> <p>② 審査結果 <b>修正の上で承認</b></p> <p>③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典</p> <p>④ 治験期間 2028年 6月30日</p> <p>2. 治験の継続・治験終了について</p> <p><b>第2議題</b>：大量化学療法非適応の未治療多発性骨髄腫患者を対象としたVELCADE（ボルテゾミブ）、メルファラン及びプレドニゾン（VMP療法）とdaratumumab及びVMP療法の併用（D-VMP療法）を比較する第Ⅲ相、ランダム化、比較対照、非盲検試験</p> <p>① 審議内容 治験実施状況報告書</p> <p>② 審査結果 <b>継続の承認</b></p> <p>③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典</p> <p>④ 治験期間 2023年12月31日</p> <p><b>第3議題</b>：アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験</p> <p>① 審議内容 治験実施報告書の変更及び別紙の改訂</p> <p>② 審査結果 <b>継続の承認</b></p> <p>③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之</p> <p>④ 治験期間 2024年 9月30日</p> <p><b>第4議題</b>：小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験</p> <p>① 審議内容 今回審議なし</p> <p>② 審査結果 ー</p> <p>③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之</p> <p>④ 治験期間 2025年 1月31日</p> <p><b>第5議題</b>：糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA402（Bardoxolone methyl）の第Ⅲ相試験</p> <p>① 審議内容 新たな安全性情報 治験実施計画書及び補遺の改訂 同意説明文書（補遺）被験者への支払いに関する資料 治験変更契約書（追加費用発生のため）治験実施状況報告書</p> <p>② 審査結果 <b>継続の承認</b></p>

③ 主となる担当科（責任者）腎臓内科 八幡 兼成

④ 治験期間 2024年 5月31日

**第6議題**：造血幹細胞移植による初回治療が予定されていない未治療の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブ、ボルテゾミブ、レナリドミド、及びデキサメタゾン併用(D-VRd)とボルテゾミブ、レナリドミド、及びデキサメタゾン併用 (VRd) を比較する第3相試験

① 審議内容 新たな安全性情報 治験薬概要書の改訂 同意説明文書の改訂  
保険契約証明書

② 審査結果 **継続の承認**

③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典

④ 治験期間 2024年 6月30日

**第7議題**：MSD株式会社の依頼による肝細胞癌を対象としたMK-7902 (E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験

① 審議内容 治験薬概要書の改訂

② 審査結果 **継続の承認**

③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之

④ 治験期間 2023年12月31日

**第8議題**：活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験

① 審議内容 新たな安全性情報 同意説明文書の改訂 治験実施状況報告書

② 審査結果 **継続の承認**

③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之

④ 治験期間 2023年 8月31日

**第9議題**：再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib (PI3K阻害薬)と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験：CHRONOS-4

① 審議内容 新たな安全性情報

② 審査結果 **継続の承認**

③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典

④ 治験期間 2024年12月31日

**第10議題**：MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験

① 審議内容 治験薬概要書の改訂 同意説明文書の改訂 治験実施計画書の改訂

② 審査結果 **継続の承認**

③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之

④ 治験期間 2025年12月31日

**第11議題**：アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験

① 審議内容 新たな安全性情報 治験実施計画書別添及び別紙の改訂  
同意説明文書の改訂 治験薬概要書の改訂

- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之
- ④ 治験期間 2024年 6月30日

**第12議題**：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

- ① 審議内容 新たな安全性情報 治験薬投与日誌の改訂 メイヨール誌カードの改訂  
同意説明文書の改訂 治験実施状況報告書
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之
- ④ 治験期間 2024年12月31日

**第13議題**：中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報 治験薬概要書の改訂
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之
- ④ 治験期間 2027年 6月30日

**第14議題**：MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902 (E7080) とMK-3475の第Ⅲ相試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報 治験実施計画書の改訂 治験薬概要書の改訂
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之
- ④ 治験期間 2028年12月31日

**第15議題**：せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305（スボレキサント）の第Ⅲ相試験

- ① 審議内容 今回審議なし
- ② 審査結果 治験終了報告
- ③ 主となる担当科（責任者）精神神経科 和田 央
- ④ 治験期間 2023年 4月30日

**第16議題**：ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験

審議内容

- ① 審議内容 新たな安全性情報 治験薬概要書の改訂 同意説明文書の改訂  
患者日誌の改訂 治験変更契約書（追加物品貸与発生のため）
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典
- ④ 治験期間 2026年11月30日

**第17議題**：再発又は難治性急性骨髄性白血病（AML）及び再発又は難治性高リスク骨髄異形成症候群（MDS）患者を対象としたASP7517の安全性、忍容性及び有効性を検討する第1/2相非盲検試験

- ① 審議内容 今回審議なし
- ② 審査結果 ー
- ③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典
- ④ 治験期間 2024年12月31日

**第18議題**：好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報 保険契約付保証書 治験薬概要書の改訂
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）呼吸器内科 西坂 泰夫
- ④ 治験期間 2023年12月31日

**第19議題**：武田薬品工業株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象にNPB-01の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）脳神経内科 尾崎 彰彦
- ④ 治験期間 2024年10月31日

**第20議題**：再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたヒト化GPC5D×CD3二重特異性抗体talquetamabの第1/2相、first-in-human、非盲検、用量漸増試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報 レター 治験実施状況報告書
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典
- ④ 治験期間 2025年12月31日

**第21議題**：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

- ① 審議内容 新たな安全性情報 保険契約付保証書 治験実施状況報告書
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典
- ④ 治験期間 2024年 3月31日

**第22議題**：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

- ① 審議内容 治験実施状況報告書
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之
- ④ 治験期間 2027年 3月31日

**第23議題**：再発又は難治性多発性骨髄腫を有する日本人患者を対象としたヒト化BCMA×CD3二重特異性抗体JNJ-64007957の第1/2相試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典
- ④ 治験期間 2025年12月31日

**第24議題**：症候性全身型重症筋無力症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用療法の有効性及び安全性

- ① 審議内容 治験薬概要書の改訂
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）脳神経内科 尾崎 彰彦
- ④ 治験期間 2027年 4月30日

**第25議題**：アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報 治験薬概要書の改訂 同意説明文書の改訂  
治験実施計画書別添の改訂 治験変更契約書（追加費用発生のため）
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之
- ④ 治験期間 2027年 3月31日

**第26議題**：増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたTozorakimabの有効性及び安全性試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報 治験実施計画書の改訂 治験薬概要書の改訂  
同意説明文書の改訂
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）呼吸器内科 吉村 千恵
- ④ 治験期間 2025年 6月30日

**第27議題**：中等症から重症の活動期クローン病患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之
- ④ 治験期間 2025年 5月31日

**第28議題**：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皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第3相試験

- ① 審議内容 新たな安全性情報 保険契約証明書
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）消化器内科 丸澤 宏之
- ④ 治験期間 2025年12月31日

**第29議題**：大塚製薬の依頼による心性浮腫（うっ血性心不全）を対象としたOPC-131461の第Ⅱ相試験

- ① 審議内容 治験責任医師の変更 治験分担医師の変更 同意説明文書の改訂
- ② 審査結果 **継続の承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）循環器内科 稲田 司
- ④ 治験期間 2024年 3月31日

3. 製造販売後の調査に関する審査

**第30議題**：ラパリムス錠1mg (No. 2301)使用成績調査

- ① 審議内容 調査受託可否
- ② 審査結果 **承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）小児外科 高田 齋人
- ④ 調査期間 2031年 3月31日

**第31議題**：リムパーザ錠100mg, 150mg (No. 2302)使用成績調査

- ① 審議内容 調査受託可否
- ② 審査結果 **承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）乳腺外科 露木 茂
- ④ 調査期間 2026年12月31日

**第32議題**：ジーラスタ皮下注3.6mg (No. 2303)使用成績調査

- ① 審議内容 調査受託可否
- ② 審査結果 **承認**
- ③ 主となる担当科（責任者）血液内科 今田 和典
- ④ 調査期間 2026年 2月28日

以上