第 422 回 北里大学相模原治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2021年9月15日(水)14:00~14:51
開催場所	北里大学病院 東館 3 階 S 会議室(Microsoft 社製 Teams を用いた web 会議)
出席委員名	齋藤正範、田畑健一、平山武司、有沼良幸、伊藤義也、魚嶋晴紀、奥田雄介、
	金井雄二、菊地原昌史、木下春奈、坂下智珠子、菅原充広、田中憲穂、森田明
	宮本和武
議題及び審	1. 前回議事録の確認
査結果を含	第 421 回治験審査委員会議事録を確認した。
む主な議論	
の概要	2. 新規の審査
	北里大学病院実施
	議題 1) ムンディファーマ株式会社の依頼による全身麻酔の適応患者を対象
	としたアネレム静注用 50mg の使用成績調査
	 実施要綱に基づき、調査実施の妥当性について審議した。
	審査結果:承認する
	3. 継続審査
	北里大学病院実施
	議題 1)MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験
	• 変更審査
	キイトルーダ 添付文書
	審査結果:承認する
	• 安全性審査
	他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告
	審査結果:承認する
	課題 2) アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした
	AZD9291 の第Ⅲ相試験
	・安全性審査
	他施設で発生した重篤な有害事象報告
	審査結果:承認する

議題 3) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

• 継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

• 変更審査

キイトルーダ 添付文書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 4) MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ 相試験

• 変更審査

キイトルーダ 添付文書、タキソール 添付文書、パラプラチン 添付文書、ジェムザール 添付文書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 5) 小野薬品工業株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 6) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象 とした Filgotinib の第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 7) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象 とした Filgotinib の継続投与試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 8) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 9) 小野薬品工業株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたニボルブ マブとイピリムマブの第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 10) 小野薬品工業株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした ONO-4538 の第Ⅲ相試験

• 変更審査

説明文書・同意文書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 11) 中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした RO5532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 12) 脳神経内科永井真貴子医師の依頼による筋萎縮性側索硬化症患者を対象とした E0302 の第Ⅲ相試験【医師主導治験】

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 13) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした JNJ-42756493 (Erdafitinib) の第Ⅲ相試験

• 変更審査

説明文書・同意文書、参加カード

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 14) 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象 とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 15) アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Risankizumab の第 II b/III 相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 16) アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Risankizumab の第Ⅲ相継続試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 17) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による第 I 相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 18) 中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab 及び Bevacizumab の第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告 審査結果:承認する

議題 19) 呼吸器内科猶木克彦医師の依頼によるオシメルチニブ+ラムシルマブ とオシメルチニブの第Ⅱ相試験【医師主導】

• 変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 20) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986165 の第 Π 相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 21) アストラゼネカ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 AZD2281 (PROpel) の第Ⅲ相試験

• 変更審査

レター (実施計画書)

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 22) ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症 候群患者を対象とした ACE-536 の第Ⅲ相試験

• 変更審査

EPREX 医薬品製品概要

審査結果:承認する

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 23) 呼吸器内科猶木克彦医師の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした アテゾリズマブの第Ⅲ相試験【医師主導治験】

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告、措置報告 審査結果:承認する

議題 24) 婦人科岩瀬春子医師の依頼によるオラパリブ維持療法の第Ⅱ相試験【医師主導治験】

• 変更審査

責任医師、分担医師、説明文書・同意文書、説明文書・同意文書 別紙 審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 25) MSD 株式会社の依頼による ER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象と した MK-3475 の第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

議題 26) MSD 株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象 とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

• 変更審査

実施計画書、説明文書・同意文書、キイトルーダ 添付文書 審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 27) ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候 群患者を対象とした ACE-536 の第 Π 相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 28) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による多発性筋炎及び皮膚筋炎患者 を対象としたウステキヌマブ (ステラーラ) の第Ⅲ相試験

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 29) MSD 株式会社の依頼による進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験

• 変更審査

レター (実施計画書)

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

議題 30) 婦人科岩瀬春子医師の依頼によるメトホルミンの第Ⅱ相試験【医師主 導治験】

• 変更審査

責任医師、分担医師、説明文書・同意文書、説明文書・同意文書 別紙 審査結果:承認する

• 安全性審査

当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告、研究報告

審査結果:承認する

議題 31) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした apalutamide の第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 32) MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

• 変更審査

実施計画書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 33) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による潰瘍性大 腸炎患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅱ相試験

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 34) MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK-7339 の第Ⅲ相試験

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

議題 35) MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 (2)

• 変更審査

説明文書・同意文書

審査結果:承認する

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 36) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象 とした LY3074828 (Mirikizumab) の第Ⅲ相試験

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 37) 消化器内科堅田親利医師の依頼による ONO-4538 の探索的治験 【医師主導治験】

• 継続審査

モニタリング報告

審査結果:承認する

• 安全性審査

当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 38) 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

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告、措置報告 審査結果:承認する

議題 39) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症(ALS) 患者を対象とした MT·1186 (エダラボン) の第Ⅲ相試験

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 40) 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 41) MSD 株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を 対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

• 変更審査

説明文書・同意文書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 42) 中外製薬株式会社の依頼によるアテゾリズマブの先行試験を完了した 癌患者を対象とする継続投与試験

• 変更審査

実施計画書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 43) MSD 株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ 相試験

• 変更審査

実施計画書、説明文書・同意文書

審査結果:承認する

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

議題 44) 中外製薬株式会社の依頼による切除不能局所進行非小細胞肺癌患者 を対象とした Tiragolumab の第Ⅲ相試験

• 変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 45) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立 腺癌患者を対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験

• 変更審査

被験者向け説明資料、治験薬概要書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 46) セルジーン株式会社の依頼による ACE-536 の第Ⅱ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 47) 株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による ARGX-113 PH20 SC の第Ⅱ 相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 48) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者/慢性骨髄単球性白血病-2 患者を対象とした MBG453 の第Ⅲ相試験

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 49) アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるトランスサイレチン 型心アミロイドーシス患者を対象とした ALXN2060 の第Ⅲ相試験

• 継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 50)株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による ARGX-113 PH20 SC の第 II 相試験 (非盲検延長試験)

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 51) バイエル薬品株式会社の依頼による心不全患者を対象とした BAY94-8862 の第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 52) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症(ALS) 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 3

• 変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 53) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症(ALS) 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 2

• 変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 54) 武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした Cabozantinib/Atezolizumab の第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告、措置報告 審査結果:承認する

議題 55) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象 とした amivantamab の第Ⅲ相試験

• 変更審査

説明文書・同意文書、治験薬概要書

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 56) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を 有する患者を対象とした TQJ230 の第Ⅲ相試験

• 変更審査

被験者提供資料

審査結果:承認する

議題 57) 中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告、措置報告

議題 58) ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象と したグセルクマブの第Ⅲ相試験

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 59) 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) 患者を対象としたエクリズマブの第Ⅲ相試験

• 変更審査

被験者募集

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 60) MSD 株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象としたエンホルツマ ブの第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 61) 武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸 炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静 注製剤の第 3 相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 62) MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ 相試験②

• 変更審査

レター (実施計画書)、被験者向け操作資料、服薬日誌

審査結果:承認する

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

議題 63) 感染管理室高山陽子医師の依頼によるエトポシドの第Ⅱ相試験【医師主導治験】

• 変更審査

実施計画書、説明文書・同意文書、レター (実施計画書)、監査報告書 審査結果:承認する

議題 64) 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 BI 456906 の第Ⅱ 相試験

• 変更審査

実施計画書、メモ(実施計画書)、説明文書・同意文書、参加カード、被 験者向け質問票、分担医師、説明文書・同意文書 別紙

審査結果:承認する

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 65) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ相試験

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 66) 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験

• 安全性審査

措置報告

審査結果:承認する

議題67) 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験(2)

• 安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告、年次報告

議題 68) 株式会社 JIMRO の依頼による CES-1 の探索的試験

•継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

• 安全性審査

当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

- 議題 69) 循環器内科前川恵美医師の依頼による心臓リハビリテーションの 適応となる心疾患患者を対象とした RH-01 の検証試験【医師主導治 験】
 - 変更審査

レター (実施計画書)

審査結果:承認する

議題 70) 日本化薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたインフリキシマブ BS 点滴静注用 100mg の使用成績調査

• 変更審査

オプトアウトの内容について

審査結果:承認する

- 議題 71) キッセイ薬品工業株式会社の依頼による未熟児無呼吸発作患児を 対象としたドプラム注射液 400mg の特定使用成績調査
 - 変更審査

オプトアウトの内容について

審査結果:承認する

4. 実施計画等変更の報告

北里大学病院実施

議題 1) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

· 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙

- 議題 2) バイエル薬品株式会社の依頼による心不全患者を対象とした MK-1242 の第Ⅲ相試験
 - 製造販売承認報告
- 議題 3) MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第 Ⅲ相試験
 - 製造販売承認報告
- 議題 4) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相臨床試験 (3) ・終了報告
- 議題 5) 婦人科岩瀬春子医師の依頼によるオラパリブ維持療法の第Ⅱ相試験 【医師主導治験】
 - · 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙
- 議題 6) 脳神経内科永井真貴子医師の依頼による第 I 相試験【医師主導治験】
 - •終了報告
- 議題 7) 婦人科岩瀬春子医師の依頼によるメトホルミンの第Ⅱ相試験【医師 主導治験】
 - · 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙
- 議題 8) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験
 - · 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙
- 議題 9)ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者/ 慢性骨髄単球性白血病・2 患者を対象とした MBG453 の第Ⅲ相試験
 - •終了報告

議題 10) 感染管理室高山陽子医師の依頼によるエトポシドの第Ⅱ相試験 【医師主導治験】

· 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙

- 議題 11) 興和株式会社の依頼による老人性白内障患者を対象とした KI-362-YP の臨床試験
 - •終了報告
- 5. その他
- 議題 1) 7月開催 (第 420 回) 会議の記録の概要 (案) について本治験審査 委員会で承認後ホームページに掲載となる旨が説明され了承を得た。