

第 440 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	2023年3月15日(水) 13:57 ~ 15:07
開催場所	北里大学病院 東館 8階 面談室 1(Microsoft 社製 Teams を用いた web 会議)
出席委員名	齋藤正範、有沼良幸、伊藤義也、魚嶋晴紀、奥田雄介、金井雄二、菅原充広、菊池原昌史、田中憲穂、森田明、宮本和武
議題及び審査結果を含む主な議論の概要	<p>1. 前回議事録の確認 第 439 回治験審査委員会議事録を確認した。</p> <p>2. 新規の審査</p> <p>議題 1) 消化器内科渡邊晃織医師の依頼によるレザフィリン (ioPDT) の第 II 相試験【医師主導治験】(整理番号: 2022029)</p> <p>これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について審議した。 審査結果: 承認する</p> <p>議題 2) インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン株式会社の依頼による胆道癌患者を対象としたペマジール錠 4.5mg の一般使用成績調査 (受付番号: 22-44)</p> <p>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</p> <p>議題 3) 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ウプトラビ錠 0.2mg、0.4mg の特定使用成績調査 (受付番号: 22-48)</p> <p>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</p> <p>3. 継続審査</p> <p>議題 1) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107 の第 II 相試験整理番号: 2013006)</p> <p>・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</p>

	<p>議題 2) 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 (整理番号: 2016015)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書) 審査結果: 承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 3) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験 (2) (整理番号: 2016016)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書) 審査結果: 承認する</li> </ul> <p>議題 4) 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 (整理番号: 2017002)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 5) シミック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 (整理番号: 2017008)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 6) 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 (整理番号: 2017017)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul>
--	--

	<p>議題 7) 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 (整理番号: 2018001)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 8) 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 (整理番号: 2018008)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 9) 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 (整理番号: 2018010)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 10) 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】(整理番号: 2018018)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 11) 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Ⅱ相試験 (整理番号: 2018019)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書 別紙 審査結果: 承認する</li> <li>・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</li> </ul>
--	---

	<p>議題 12) 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 (整理番号: 2018020)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査            ザイティガ錠 添付文書、説明文書・同意文書、費用            審査結果: 承認する</li> <li>・安全性審査            当院で発生した重篤な有害事象報告            審査結果: 承認する</li> </ul> <p>議題 13) 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】(整理番号: 2018024)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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、研究報告            審査結果: 承認する</li> </ul> <p>議題 14) 婦人科加藤一喜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】(整理番号: 2018026)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 15) 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 (整理番号: 2018028)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・継続審査            実施状況報告            審査結果: 承認する</li> <li>・変更審査            治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書)、アドリアシン 添付文書、            エンドキサン 添付文書            審査結果: 承認する</li> <li>・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</li> </ul>
--	---

	<p>議題 16) 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（整理番号：2018029）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・継続審査 実施状況報告 審査結果：承認する</li> <li>・変更審査 治験薬概要書正誤表、レター（治験薬概要書） 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 17) 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Ⅱ相試験（整理番号：2019004）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 18) 婦人科加藤一喜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】（整理番号：2019007）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 監査計画書、実施計画書、ヒスロンH 添付文書、手順書 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 19) 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（整理番号：2019008）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul>
--	--

	<p>議題 20) 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 (整理番号: 2019009)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書)</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 21) 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 (整理番号: 2019010)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>実施計画書 別紙</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 22) 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 (整理番号: 2019011)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書)</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 23) 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) (整理番号: 2019012)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書)</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 24) 消化器内科渡邊晃織医師の依頼による ONO-4538 の探索的治験【医師主導治験】(整理番号: 2019014)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul>
--	---

	<p>議題 25) 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 (整理番号: 2019016)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 26) 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 (整理番号: 2019019)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書 審査結果: 承認する</li> </ul> <p>議題 27) 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 (整理番号: 2019021)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・継続審査 実施状況報告 審査結果: 承認する</li> <li>・変更審査 治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書)、レター (実施計画書) 審査結果: 承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 28) 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 (整理番号: 2020004)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書、治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書)、説明文書・同意文書 審査結果: 承認する</li> <li>・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 審査結果: 承認する</li> </ul>
--	--

議題 29) 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 (整理番号: 2020005)

- ・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 30) 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 (整理番号: 2020008)

- ・変更審査

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 31) ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による ACE-536 の第Ⅱ相試験 (整理番号: 2020009)

- ・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) 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 (整理番号: 2020010)

- ・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

審査結果: 承認する

議題 33) 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) (整理番号: 2020013)

- ・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  
審査結果: 承認する

議題 34) 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 (整理番号: 2020014)

- ・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  
審査結果: 承認する

議題 35) 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 (整理番号: 2020016)

- ・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  
審査結果: 承認する

議題 36) 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 (整理番号: 2020018)

- ・変更審査  
治験薬概要書、治験薬概要書正誤表、レター (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

	<p>議題 37) 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（整理番号：2020020）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 38) 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（整理番号：2020021）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 39) 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（整理番号：2020022）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 40) 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（整理番号：2021001）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・継続審査 実施状況報告 審査結果：承認する</li> <li>・変更審査 治験薬概要書正誤表、レター（治験薬概要書）、パドセブ 添付文書 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 41) 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（整理番号：2021002）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul>
--	---

	<p>議題 42) 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 (整理番号 : 2021003)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書)、リポソーム化ドキシソルビシン 添付文書 審査結果 : 承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 43) 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 (整理番号 : 2021006)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書 別紙 審査結果 : 承認する</li> </ul> <p>議題 44) ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象とした P1101 の第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2021009)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 45) 第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした DS-8201a の第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2021011)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 被験者向け質問票 審査結果 : 承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 46) 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 (整理番号 : 2021013)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書、説明文書・同意文書 審査結果 : 承認する</li> </ul>
--	--

	<p>議題 47) 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験② (整理番号 : 2021015)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書 審査結果 : 承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 48) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象とした第 III 相継続試験 (整理番号 : 2021016)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書、治験薬概要書正誤表、レター (治験薬概要書) 審査結果 : 承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 49) アッヴィ合同会社から依頼の第 I / II 相試験 (整理番号 : 2021017)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 50) 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 BI685509 の第 II 相試験 (整理番号 : 2021018)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 説明文書・同意文書、費用 審査結果 : 承認する</li> </ul> <p>議題 51) 中外製薬株式会社の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたオビヌツズマブの第 III 相試験 (整理番号 : 2021019)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul>
--	--

	<p>議題 52) 武田薬品工業株式会社の依頼による自己免疫性脳炎患者を対象とした NPB-01 の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2021020)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 53) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるアザシチジンの第Ⅱ相試験 (整理番号: 2021022)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 54) 脳神経内科永井真貴子医師の依頼による第Ⅰ / Ⅱ相試験【医師主導治験】(整理番号: 2021024)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 55) 中外製薬株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質抗体関連疾患 (MOGAD) 患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験 (整理番号: 2021026)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・継続審査 実施状況報告 審査結果: 承認する</li> <li>・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</li> <li>・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</li> </ul>
--	---

議題 56) ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした Ziltivekimab の第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2021027)

- ・継続審査

実施状況報告

審査結果 : 承認する

- ・変更審査

実施計画書、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 57) アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Telisotuzumab Vedotin の第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2021028)

- ・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 58) 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ネシツムマブの第Ⅱ相試験【医師主導治験】(整理番号 : 2022003)

- ・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

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

	<p>議題 59) 株式会社レクメドの依頼による NaPPS の第Ⅱ相試験 (整理番号 : 2022004)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書 別紙、アセトアミノフェン錠 添付文書、ロキソノン錠 添付文書、説明文書・同意文書 審査結果 : 承認する</li> </ul> <p>議題 60) 中外製薬株式会社の依頼による自己免疫介在性脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2022005)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 61) テルモ株式会社の依頼による腹膜透析療法施行中の慢性腎不全患者を対象とした TCD-58205 の第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2022006)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書 補遺、ミッドペリック・ミッドペリック L 添付文書 審査結果 : 承認する</li> </ul> <p>議題 62) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験⑤ (整理番号 : 2022008)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 63) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS986165 (デュークラバシチニブ) の第Ⅱ相継続試験 (整理番号 : 2022009)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul>
--	---

	<p>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 425809 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験 (整理番号: 2022010)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>実施計画書、実施計画書 別添、説明文書・同意文書</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 65) 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) を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 4 (整理番号: 2022013)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 66) 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験③ (整理番号: 2022014)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 67) アストラゼネカ株式会社の依頼による前立腺がんを対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2022016)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 68) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験 (整理番号: 2022017)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>他施設で発生した重篤な有害事象報告、研究報告</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul>
--	--

	<p>議題 69) ユーシービージャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした Dapirolizumab pegol の第Ⅲ相試験（整理番号：2022018）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 70) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による BYL719 の第Ⅱ相試験（整理番号：2022019）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 71) 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（整理番号：2022020）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 説明文書・同意文書 審査結果：承認する</li> <li>・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</li> </ul> <p>議題 72) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした LOU064 (Remibrutinib) の第Ⅲ相試験（整理番号：2022021）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul>
--	--

	<p>議題 73) 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 (LUSPATERCEPT) の第Ⅲ相継続試験 (整理番号: 2022022)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 74) 中外製薬株式会社の依頼による小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象としたオビヌツズマブ (RO5072759) の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2022023)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 75) 第一三共株式会社の依頼による小児を対象とした DS-5670a の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2022024)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 コミナティ筋注 添付文書 審査結果: 承認する</li> </ul> <p>議題 76) アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を有する患者を対象とした Olpasiran (AMG890) の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2022025)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験薬概要書、説明文書・同意文書 審査結果: 承認する</li> </ul> <p>4. 実施計画等変更の報告 北里大学病院実施</p> <p>議題 1) 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ゲフェチニブの製造販売後臨床試験 (整理番号: 2003008)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・製造販売承認取得報告 (資料保管期間)</li> </ul> <p>議題 2) 婦人科加藤一喜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】 (整理番号: 2018026)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・実施計画等変更報告 実施計画書 別紙</li> </ul>
--	---

	<p>議題 3) 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 BI685509 の第Ⅱ相試験（整理番号：2021018）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・実施計画等変更報告 通知書（実施計画書）</li> </ul> <p>議題 4) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による高安動脈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（整理番号：2021025）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・終了報告</li> </ul> <p>議題 5) 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門脈圧亢進症の患者を対象とした BI 685509 の第Ⅲ相試験（整理番号：2022015）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・実施計画等変更報告 通知書（実施計画書）</li> </ul> <p>5. その他</p> <p>議題 1) 1月開催（第 438 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。</p>
--	---