

第 448 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 11 月 15 日(水) 14:01 ~ 15:41
開催場所	北里大学病院 東館 3 階 会議室 4(Microsoft 社製 Teams を用いた web 会議)
出席委員名	有沼良幸、尾鳥勝也、猶木克彦、伊藤義也、奥田雄介、菊地原昌史、木下春奈、高口大、坂下智珠子、菅原充広、田中憲穂、村岡寛之、宮本和武、森田明
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</p> <p>第 447 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) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による IgA 腎症患者を対象とした VIS649 の第Ⅲ相試験 (整理番号：2023012)</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。</p> <p>審査結果：修正の上で承認する</p> <p>修正内容：説明文書・同意文書の修正</p> <p>議題 2) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Ziplertinib の第Ⅲ相試験 (整理番号：2023013)</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。</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 3) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動を有する被験者を対象とした Milvexian の第Ⅲ相試験 (整理番号：2023014)</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。</p> <p>審査結果：修正の上で承認する</p> <p>修正内容：説明文書・同意文書の修正</p>

	<p>議題 4) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした Milvexian の第Ⅲ相試験（整理番号：2023015）</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。</p> <p>審査結果：修正の上で承認する</p> <p>修正内容：説明文書・同意文書の修正</p> <p>議題 5) 日本イーライリリー株式会社の依頼による円形性脱毛症患者を対象としたオルミエント錠の特定使用成績調査（受付番号：23-06）</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。</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 6) 藤本製薬株式会社の依頼による血液凝固第Ⅷ因子欠乏患者を対象としたヌーイック静注用の一般使用成績調査（受付番号：23-15）</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。</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 7) マルホ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎に伴うそう痒がある患者を対象としたミチーガ皮下注シリンジの特定使用成績調査（受付番号：23-19）</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。</p> <p>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</p> <p>他施設で発生した重篤な有害事象報告</p> <p>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"> ・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 3) 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"> ・変更審査 治験薬概要書 審査結果: 承認する <p>議題 4) 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マブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 (整理番号: 2017014)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 治験薬概要書 審査結果: 承認する <p>議題 5) 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 (整理番号: 2017015)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 治験薬概要書 審査結果: 承認する <p>議題 6) 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】(整理番号: 2017324)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・継続審査 モニタリング報告 審査結果: 承認する <p>議題 7) アヅ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"> ・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 8) 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"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 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 9) 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"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 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 10) 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"> ・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> 実施計画書、説明文書・同意文書、レター (実施計画書) 審査結果 : 承認する <p>議題 11) 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"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 措置報告 審査結果 : 承認する <p>議題 12) 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"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 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 13) 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"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 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 14) 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"> ・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 15) 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"> ・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 16) 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"> ・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 17) 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"> ・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 ・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 18) 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"> ・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、措置報告 審査結果: 承認する
--	--

	<p>議題 19) 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"> ・変更審査 イクスタンジ 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 審査結果：承認する <p>議題 20) 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"> ・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 21) 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）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 22) プリストル・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）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 <p>議題 23) 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（整理番号：2020012）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施計画書、実施計画書 追加事項、説明文書・同意文書 審査結果：承認する
--	--

	<p>議題 24) 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 <p>議題 25) バイエル薬品株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした Darolutamide の製造販売後臨床試験 (整理番号: 2020017)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 年次報告 審査結果: 承認する <p>議題 26) 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 <p>議題 27) 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"> ・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 <p>議題 28) 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"> ・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
--	--

	<p>議題 29) オンコリスバイオファーマ株式会社の依頼による OBP-301 の第Ⅱ相試験 (整理番号: 2020701)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 年次報告 審査結果: 承認する <p>議題 30) 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"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 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 31) 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"> ・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> 説明文書・同意文書 審査結果: 承認する ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 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 32) 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"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 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 33) 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"> ・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> 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 34) シミック株式会社の依頼による amiselimod の第Ⅱ相試験 (整理番号 : 2021010)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 レター (治験薬概要書) 審査結果 : 承認する <p>議題 35) 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"> ・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 <p>議題 36) バイオジェン・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 BIIB059 の第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2021012)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 37) アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス (SLE) を有する患者を対象としたアニフロルマブ皮下投与の第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2021014)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施計画書、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 38) 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)

- ・継続審査
実施状況報告
審査結果 : 承認する
- ・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
- ・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 39) 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 (整理番号 : 2021016)

- ・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 40) 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)

- ・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 41) 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)

- ・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 42) 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)

- ・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 43) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした BG00002 (ナタリズマブ) の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2021023)

・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 44) 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)

・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

議題 45) 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)

・変更審査

被験者向け説明資料

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) 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)

・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

	<p>議題 47) 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 48) 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ムブの第Ⅲ相試験 (整理番号: 2022005)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 49) アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第Ⅲ相試験 (整理番号: 2022007)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 50) 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"> ・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 51) 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 Iclepertin 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"> ・変更審査 実施計画書 審査結果: 承認する ・安全性審査 措置報告 審査結果: 承認する
--	---

	<p>議題 52) 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"> ・ 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 <p>議題 53) 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"> ・ 変更審査 実施計画書、実施計画書 別紙、治験薬概要書、説明文書・同意文書、参加カード 審査結果 : 承認する <p>議題 54) 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"> ・ 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 <p>議題 55) 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"> ・ 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 56) 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"> ・ 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 57) 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)

- ・継続審査
実施状況報告
審査結果 : 承認する
- ・変更審査
治験で用いる医療機器について、被験者向け説明資料
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
審査結果 : 承認する

議題 58) 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)

- ・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) 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)

- ・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 60) 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)

- ・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 61) 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第Ⅱ/Ⅲ相試験（整理番号：2022027）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 62) 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> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 治験薬概要書、ティーエスワン 添付文書、治験機器概要書 審査結果：承認する <p>議題 63) MSD 株式会社の依頼による筋層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：2023001）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 <p>議題 64) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験（整理番号：2023002）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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、措置報告 審査結果：承認する <p>議題 65) 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（整理番号：2023003）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 66) アレクシオンファーマ合同会社の依頼による慢性腎疾患患者における心臓手術関連急性腎障害及び術後の主要腎臓事象の予防に関する ALXN1210 (ラブリズマブ) の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2023004)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性審査 措置報告 審査結果: 承認する <p>議題 67) 中外製薬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オビヌツズマブ (RO5072759) の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2023007)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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 68) シンプレクスオンタム株式会社の依頼による心不全患者を対象とした NIHA-001 の性能評価試験 (整理番号: 2023801)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・変更審査 実施計画書、実施計画書 別紙、説明文書・同意文書、治験機器概要書、責任医師、分担医師 審査結果: 承認する <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) アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたエンザルタミドの製造販売後臨床試験 (整理番号: 2016023)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・再審査結果報告 <p>議題 2) 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 (整理番号: 2017015)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・終了報告 <p>議題 3) 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 (整理番号: 2018021)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・終了報告
--	--

	<p>議題 4) 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"> ・ 終了報告 <p>議題 5) ロート製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験（継続）（整理番号：2019701）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 終了報告 <p>議題 6) 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（整理番号：2020015）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 終了報告 <p>議題 7) 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】（整理番号：2020801）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙 <p>議題 8) 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（整理番号：2021016）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 実施計画等変更報告 実施計画書 別紙 <p>議題 9) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした BG00002（ナタリズマブ）の第Ⅲ相試験（整理番号：2021023）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 実施計画等変更報告 レター（治験薬概要書） <p>5. その他</p> <p>議題 1) 9月開催（第446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>
--	--