

## 第 425 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 12 月 15 日（水）14 : 00 ~15 : 30
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、田畠健一、平山武司、有沼良幸、伊藤義也、魚嶋晴紀、奥田雄介、金井雄二、木下春奈、菊地原昌史、坂下智珠子、菅原充広、田中憲穂、森田明、宮本和武
議題及び審査結果を含む主な議論の概要	<p>1. 前回議事録の確認 第 424 回治験審査委員会議事録を確認した。</p> <p>2. 新規の審査 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  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) アッヴィ合同会社から依頼の第 I / II 相試験  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 3) 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  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 4) 武田薬品工業株式会社の依頼による短腸症候群患者を対象としたレベスティブ皮下注用 3.8mg の特定使用成績調査</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 5) Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による成人 T 細胞白血病リンパ腫患者を対象としたハイヤスタ錠 10mg の使用成績調査</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. 繼続審査 北里大学病院実施</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</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 2) 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫患者を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 テモゾロミド 製品概要 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</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>課題 4) 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</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) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書 別紙、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 6) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験（2）</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 7) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 8) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 9) 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</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) 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</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) 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</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 12) 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</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> </ul> <p>議題 13) 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</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、レター（安全性情報） 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 14) 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】</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> </ul> <p>議題 15) 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</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 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 II b/III 相試験</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 17) 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</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・変更審査 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 18) 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</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 19) 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</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、レター（安全性情報） 審査結果：承認する</li></ul> <p>議題 20) 呼吸器内科猪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】</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 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 BMS-986165 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・継続審査<ul style="list-style-type: none"><li>実施状況報告</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) 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</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・継続審査<ul style="list-style-type: none"><li>実施状況報告</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>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</li><li>審査結果：承認する</li></ul></li></ul>
	<p>議題 23) 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</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 24) 呼吸器外科佐藤之俊医師の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした ONO-1101 の第Ⅲ相試験【医師主導治験】</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・継続審査<ul style="list-style-type: none"><li>モニタリング報告</li><li>審査結果：承認する</li></ul></li></ul>

	<p>議題 25) 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】</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、措置報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 26) 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】</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 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 ER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象と した MK-3475 の第Ⅲ相試験</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、年次報告 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書 別紙、説明文書・同意文書、治験薬概要書、キイトルーダ 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、年次報告 審査結果：承認する</li> </ul>
--	---

	<p>議題 29) 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</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 30) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 ステラーラ点滴静注 130mg 添付文書、ステラーラ皮下注 45mg シリンジ添付文書 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 31) 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</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 32) 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】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・継続審査 モニタリング報告 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 33) 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</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 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-3475 の第Ⅲ相試験</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 35) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書、実施計画書 別紙、説明文書・同意文書、参加カード 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 36) 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</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 37) 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)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書、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、年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 38) 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</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 39) 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】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・継続審査 モニタリング報告 審査結果：承認する</li> <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> <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> <p>議題 40) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 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、措置報告、レター（安全性情報） 審査結果：承認する</li> </ul>
--	---

	<p>議題 41) 協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした KW-3357 の第Ⅲ相試験</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> </ul> <p>議題 42) 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</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 43) アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした AMG510 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 実施計画書 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 44) 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</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、レター（安全性情報） 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 45) 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</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 46) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <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、レター（安全性情報）、措置報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 47) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 被験者向け説明資料 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) 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</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 49) 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</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 50) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性審査</li> <li>年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 51) 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）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査</li> <li>説明文書・同意文書</li> <li>審査結果：承認する</li> <li>・安全性審査</li> <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> <p>議題 52) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性審査</li> <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> <p>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 3</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性審査</li> <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> <p>議題 54) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査</li> <li>実施計画書、説明文書・同意文書、参加カード、被験者向け説明資料</li> <li>審査結果：承認する</li> <li>・安全性審査</li> <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>
--	---

	<p>議題 55) 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</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・継続審査<ul style="list-style-type: none"><li>実施状況報告</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>当院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 56) 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</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・継続審査<ul style="list-style-type: none"><li>実施状況報告</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、措置報告</li><li>審査結果：承認する</li></ul></li></ul>
	<p>議題 57) 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</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・変更審査<ul style="list-style-type: none"><li>レター（実施計画書）</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 58) 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</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 59) 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</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、レター（安全性情報） 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 60) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 被験者向け資料 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 61) 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</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 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 62) 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</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 63) 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ル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</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、研究報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 64) 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</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 65) 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</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 66) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 レター（実施計画書）、アナストロゾール 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、年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 67) 武田薬品工業株式会社の依頼による小児高血圧症患者を対象とした TAK-536 の第III相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 レター（実施計画書） 審査結果：承認する</li> </ul>
--	--

	<p>議題 68) 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</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 69) 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</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・変更審査 実施計画書、実施計画書 補遺、レター（実施計画書）、説明文書・同意文書、治験薬概要書、被験者向け資料 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 70) バイオジエン・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</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></ul> <p>議題 71) 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験</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 72) ロート製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>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) ロート製薬株式会社の依頼による第 I 相試験（継続）</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 OBP-301 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 被験者向け資料、治験製品概要書 審査結果：承認する</li> <li>・安全性審査 年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 75) 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験（2）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 治験製品概要書 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、措置報告、レター（安全性情報）、年次報告 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) 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 の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・終了報告</li> </ul> <p>議題 2) アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Riankizumab の第Ⅲ相継続試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・実施計画等変更報告 実施計画書 事務的な変更</li> </ul> <p>議題 3) 脳神経外科隈部俊宏医師の依頼による convection-enhanced delivery (CED) を使用したニムスチン塩酸塩の第Ⅱ相継続試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・終了報告</li> </ul> <p>議題 4) 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 (セレキシバグ) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・終了報告</li> </ul>
--	---

	<p>議題 5) 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 ・終了報告</p> <p>議題 6) シミック株式会社の依頼による amiselimod の第Ⅱ相試験 ・実施計画等変更報告 実施計画書 別紙</p> <p>5. その他</p> <p>議題 1) 10月開催（第423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>
--	---