

第 426 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	2022年1月19日(水) 14:00～16:08
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、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425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</p> <p>議題1) 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</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) 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</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3) 日本製薬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</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：修正の上で承認する 修正内容：説明文書・同意文書の修正</p>

	<p>議題 4) 興和株式会社の依頼による COVID-19 患者を対象とした K-237 の第Ⅲ相試験</p> <p>ここ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 5) 中外製薬株式会社の依頼による再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象としたポライピー点滴静注用 30mg、140mg 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。</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 6) 協和キリン株式会社の依頼による高カルシウム血症患者を対象としたオルケディア錠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。</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 7) エーザイ株式会社の依頼による再発又は難治性の EZH2 遺伝子変異陽性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたタズベリク錠 200mg 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。</p> <p>審査結果：承認する</p> <p>議題 8) エーザイ株式会社の依頼による再発又は難治性の末梢性 T 細胞リンパ腫及び皮膚 T 細胞性リンパ腫患者を対象としたレミトロ点滴静注用 300<math>\mu</math>g 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。</p> <p>審査結果：承認する</p>
--	--

	<p>議題 9) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象としたユプリズナ点滴静注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>3. 継続審査  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) 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  実施計画書 別紙、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  審査結果：承認する</li> </ul> <p>課題 3) 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 4) 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  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  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 キイトルーダ 添付文書 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 6) 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 分担医師、説明文書・同意文書 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 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、年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 8) 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、年次報告 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>・変更審査 実施計画書、治験薬概要書、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 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>
--	--

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

- ・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

- ・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 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】

- ・変更審査

実施計画書、実施計画書 別紙、手順書

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

リオナ錠 250mg 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

議題 14) 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Ⅱb/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

	<p>議題 15) アップ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 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 16) 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、年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 17) 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】</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) 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>・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 19) 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>・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 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 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) 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 実施状況報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 22) 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>・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 23) 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>・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 24) 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 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 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 25) 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>・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 26) 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>・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 27) 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>・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 28) 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       <ul style="list-style-type: none"> <li>キイトルーダ 添付文書、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 29) 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>・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 30) 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       <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 31) 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 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 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 32) 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 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、年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 33) 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 キイトルーダ 添付文書、ザイティガ錠 250mg 添付文書、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 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（2）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 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</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 35) 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、年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 36) 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>・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 37) 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> <p>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</p> <p>議題 38) 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>・安全性審査 年次報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 39) 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>・変更審査 実施計画書 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 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 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 41) 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 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 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</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) 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 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 44) 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 日誌、被験者向け説明資料 審査結果：承認する</li> </ul>
--	--

議題 45) 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

・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 46) 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 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（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 48) 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 49) 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

・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) 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

- ・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 51) 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

- ・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

議題 52) 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

- ・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 53) 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

- ・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 54) 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>・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 55) 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>・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>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>被験者募集</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 56) 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>・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 57) 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>・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、年次報告</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul>
--	--

	<p>議題 58) 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 キイトルーダ 添付文書、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 59) 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</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 60) 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 キイトルーダ 添付文書、Nab-パクリタキセル 添付文書、パクリタキセル 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 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 61) 膠原病・感染内科山岡邦宏医師の依頼による第 I / 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、実施計画書 別紙 審査結果：承認する</li> </ul>
--	--

議題 62) 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

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 63) 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

・変更審査

Memo (実施計画書)

審査結果：承認する

議題 64) 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

・変更審査

治験薬概要書 補遺、説明文書・同意文書

審査結果：承認する

議題 65) シミック株式会社の依頼による amiselimod の第Ⅱ相試験

・安全性審査

年次報告

審査結果：承認する

議題 66) 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

・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 67) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>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 68) 小野薬品工業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 <ul style="list-style-type: none"> <li>実施計画書、説明文書・同意文書</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 69) 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 <ul style="list-style-type: none"> <li>NOTE TO FILE (実施計画書)</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 70) 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>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> <p>議題 71) キッセイ薬品工業株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象とした CG0070 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>実施計画書分冊</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 72) 株式会社 JIMRO の依頼による CES-1 の探索的試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <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 73) 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】</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 74) 日本化薬株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたインフリキ シマブ BS 点滴静注用 100mg「NK」の特定使用成績調査</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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</li> </ul> <p>議題 75) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による全身性若年性特発性 関節炎患者を対象としたイラリス皮下注用 150mg、イラリス皮下注 射液 150mg の特定使用成績調査</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 説明文書 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) 日本ビーシー製造株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象とし たイムノブラダー膀胱注用の製造販売後臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・再審査・再評価結果報告</li> </ul> <p>議題 2) アッヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とし たアダリムマブの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・製造販売承認報告</li> </ul> <p>議題 3) 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>・終了報告</li> </ul>
--	--

	<p>議題 4) 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>・ 終了報告</li> </ul> <p>議題 5) 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 終了報告</li> </ul> <p>議題 6) 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>・ 迅速審査報告</li> <li>説明文書・同意文書 別紙、分担医師</li> </ul> <p>北里大学東病院実施</p> <p>議題 1) 日本製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 開発中止報告</li> </ul> <p>議題 2) 日本製薬株式会社の依頼による NPO-13 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 開発中止報告</li> </ul> <p>5. その他</p> <p>議題 1) 11 月開催 (第 424 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>
--	--