

第 450 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	2024 年 1 月 17 日(水) 14:01 ~15 :55
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、大西庸子、奥田雄介、菊地原昌史、木下春奈、坂下智珠子、菅原充広、田中憲穂、松本和将、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 449 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) (治験国内管理人) 株式会社新日本科学 PPD の依頼による HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした Zanidatamab の第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2023018)</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 2) (治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした SB27 の第Ⅲ相試験 (整理番号 : 2023019)</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) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による XXB750 の第Ⅱ相試験 (整理番号 : 2023020)</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 : 保留する</p>

	<p>議題 4) 中外製薬株式会社の依頼による後天性血友病 A 患者を対象としたヘムライブラ皮下注の一般使用成績調査 (受付番号 : 23-23)</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> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性審査 <p>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> </li> </ul> <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>・安全性審査 <p>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> </li> </ul> <p>議題 3) 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"> <li>・安全性審査 <p>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> </li> </ul> <p>議題 4) 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"> <li>・安全性審査 <p>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> </li> </ul> <p>議題 5) 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 <p>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> </li> </ul>
--	--

	<p>議題 6) 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>・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 7) 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>・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 8) 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>・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 9) 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>・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 10) 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 11) 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>・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 審査結果: 承認する</li> </ul>
--	--

	<p>議題 12) 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 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 13) 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 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 14) 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>・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 15) 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 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 16) 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"> <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 17) 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）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>参加カード、服薬日誌</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 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 ACE-536 の第Ⅱ相試験（整理番号：2020009）</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 19) 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"> <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 20) 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"> <li>・変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>説明文書・同意文書、参加カード、試験関連情報の要約（緊急問い合わせ用）</li> <li>審査結果：承認する</li> </ul> </li> </ul> <p>議題 21) 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"> <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) 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>・継続審査 実施状況報告 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 23) 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>・継続審査 実施状況報告 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 24) 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"> <li>・変更審査 治験製品概要書 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 25) 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>・変更審査 治験薬概要書、治験薬概要書 補遺 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 26) 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>・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 27) 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"> <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> </ul> <p>議題 28) 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  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 29) 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"> <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 30) 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>・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 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"> <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 32) 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>・継続審査 実施状況報告 審査結果: 承認する</li> </ul> <p>議題 33) 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>・継続審査 実施状況報告 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 34) 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>・継続審査 実施状況報告 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 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 36) 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"> <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) 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>・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> <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 38) 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>・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 39) 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)</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 40) 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"> <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 41) 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>・安全性審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>年次報告</li> <li>審査結果: 承認する</li> </ul> </li> </ul>
--	--

	<p>議題 42) 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 43) 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 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> </ul> <p>議題 44) 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"> <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) 呼吸器内科猶木克彦医師の依頼によるペムプロリズマブ + パクリタキセル (アルブミン懸濁型) + カルボプラチン療法にウベニメクスを併用する第Ⅱ相試験 (TORG2241) (整理番号: 2022011)</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> </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③ (整理番号: 2022014)</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 47) 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>・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 最新の科学的知見を記載した文書（ジャディアンス錠 添付文書） 審査結果：承認する</li> </ul> <p>議題 48) 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>・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 49) 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 50) 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>・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 51) 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 52) 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 53) 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 審査結果: 承認する</li> </ul> <p>議題 54) 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 実施計画書、実施計画書 補遺、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 55) 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"> <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 56) 協和キリン株式会社の依頼による第 I 相試験 (整理番号 : 2022028)</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> </ul> <p>議題 57) 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"> <li>・ 変更審査 <ul style="list-style-type: none"> <li>説明文書・同意文書、募集、オブジーボ 添付文書</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"> <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 59) 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"> <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 60) 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"> <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>
--	--

議題 61) 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)

- ・ 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 62) 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)

- ・ 変更審査  
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 63) 脳神経外科隈部俊宏医師の依頼によるチラブルチニブの第Ⅱ相試験【医師主導治験】 (整理番号: 2023009)

- ・ 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 64) 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チラゴ  
ルマブ (CO44668) の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2023010)

- ・ 変更審査  
実施計画書、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 65) 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> <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 審査結果: 承認する</li> </ul> <p>議題 66) 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 Zipalertinib の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2023013)</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>4. 実施計画等変更の報告 北里大学病院実施</p> <p>議題 1) 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>・終了報告</li> </ul> <p>議題 2) 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>・終了報告</li> </ul> <p>議題 3) 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>・終了報告</li> </ul> <p>議題 4) 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>・終了報告</li> </ul> <p>議題 5) イドルシア ファーマシューティカルズ 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 Cenerimod の第Ⅲ相試験 (整理番号: 2023005)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・終了報告</li> </ul>
--	---

	<p>5. その他</p> <p>議題 1) 11 月開催（第 448 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>
--	--