

2022年度 第9回 治験審査委員会

【会議の記録の概要】

開催日時	2022年12月22日 15時00分～ 15時26分
開催場所	第一会議室
出席委員名	池田、児玉、東、武谷、松本、平田、内藤、菅野、松田、柳田、奥村、河潟（製造販売後調査 報告のみ参加）、
欠席委員名	石田、鶴田
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>〔審議事項〕</p> <p>① バイエル薬品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 darolutamide (ODM-201) のプラセボ対照第Ⅲ相試験</p> <p>下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <ul style="list-style-type: none">・説明文書、同意文書の改訂・安全性情報 <p>審議結果：承認</p> <p>② サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）の依頼による ISIS 396443 試験に参加した脊髄性筋萎縮症患者を対象とする非盲検継続試験</p> <p>実施状況報告および安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>③ アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>④ アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施計画書 別紙2の改訂・科学的知見を記載した文書について <p>⑤ インターステム株式会社の依頼による膝関節軟骨欠損症患者を対象とした CCI（自家培養軟骨細胞）キットの有効性及び安全性に関する探索的臨床試験</p> <p>治験実施計画書の改訂について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>⑥ アストラゼネカ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 MEDI4736 の第Ⅲ相試験</p> <p>安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>

- 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に対する一次治療としてオラパリブ+アピラテロンをプラセボ+アピラテロンと比較する第Ⅲ相試験
下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- ・ 治験実施計画書および別紙 1 の改訂
 - ・ 説明文書、同意文書の改訂
 - ・ 保険契約付保証明書の改訂
- 審議結果：承認
- ⑧ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立腺全摘術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象とした apalutamide のランダム化、二重盲検、プラセボ対照第 3 相試験
下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- ・ 説明文書、同意文書の改訂
 - ・ 妊娠中のパートナー用の説明文書、同意文書の改訂
 - ・ 安全性情報
- 審議結果：承認
- ⑨ MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
キイトルーダ添付文書の改訂について審議した。
- 審議結果：承認
- ⑩ 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相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験
下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- ・ 治験実施計画書の改訂
 - ・ 「早発型 妊娠高血圧腎症患者さまご紹介のお願い」の改訂
- 審議結果：承認
- ⑪ バイエル薬品株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性患者を対象とした高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- 審議結果：承認
- ⑫ 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 (ET) の二次治療としての P1101 の薬物動態を評価し、その有効性、安全性及び忍容性をアナグレリドと比較する第 III 相、非盲検、多施設共同、無作為化、実薬対照試験 (SURPASS ET) : コア試験及びその継続投与試験
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- 審議結果：承認

- ⑬ 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を対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ⑭ アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象に Navitoclax とルキシソリチニブの併用投与とルキシソリチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験 (TRANSFORM-1)
治験薬概要書の改訂および安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ⑮ アッヴィ合同会社の依頼による再発/難治性骨髄線維症患者を対象に navitoclax とルキシソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 (TRANSFORM-2)
下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- ・ 治験実施計画書の改訂
 - ・ 治験実施計画書 第 5.0 版の誤記に関するレターについて
 - ・ 説明文書、同意文書の改訂
 - ・ 治験薬概要書の改訂
 - ・ 安全性情報
- 審議結果：承認
- ⑯ 骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象とした Luspatercept(ACE-536)の第 3 相試験
下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
- ・ 実施状況報告
 - ・ 説明文書、同意文書の改訂
 - ・ 負担軽減費確認書の改訂
 - ・ 安全性情報
- 審議結果：承認
- ⑰ インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象とした INCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ⑱ インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象とした INCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

- 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骨髄線維症を対象とした Fedratinib の第 1/2 相試験

治験薬概要書の改訂および安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

- ⑳ 【医師主導治験】高城一郎によるアドレノメデュリンを用いた COVID-19 による中等症肺炎の重症化予防—医師主導治験 Phase II

モニタリング報告について審議した。

審議結果：承認

- ㉑ (治験国内管理人) IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第 3 相試験

下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

- ・重篤な有害事象に関する報告
- ・安全性情報

審議結果：承認

- ㉒ 中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたファリシマブの継続投与試験
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

- ㉓ (治験国内管理人) シミック株式会社の依頼による活動性甲状腺眼症の日本人患者を対象に HZN-001 (teprotumumab) を評価する第 III 相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験

下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

- ・治験実施状況報告
- ・治験薬概要書の改訂
- ・安全性情報

審議結果：承認

- ㉔ 住友ファーマ株式会社の依頼による第 1/2 相試験

下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

- ・実施状況報告
- ・説明文書、同意文書の改訂
- ・eCOA Tablet Training Module Japanese について

審議結果：承認

- ②⑤ 【医師主導治験】池田康博による未熟児網膜症患者に対するリパスジルの安全性及び有効性を探索的に検討する第Ⅰ/Ⅱ相医師主導治験
モニタリング報告および実施状況報告について審議した。
審議結果：承認
- ②⑥ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による小児全身型重症筋無力症患者を対象とした Nipocalimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験
下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
・ 治験実施計画書の改訂
・ 説明文書、同意文書の改訂
・ 青年用アセント文書の改訂
審議結果：承認
- ②⑦ ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
下記の項目について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
・ 説明文書、同意文書の改訂
・ 科学的知見を記載した文書について
・ 治験参加カードの改訂
・ eCOA Handheld 資料について
・ 安全性情報
審議結果：承認
- ②⑧ アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験
治験分担医師の変更および安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ②⑨ 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
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
審議結果：承認
- ③⑩ 製造販売後調査（継続の適否）
審議結果：承認

1	スピンラザ髄注12mg	調査票数の追加	バイオジェン・ジャパン株式会社
---	-------------	---------	-----------------

【報告事項】

- ① 【医師主導治験】盛武 浩による慢性肉芽腫症に関連する腸炎患者を対象としたサリドマイド口腔内崩壊錠のプラセボ対照二重盲検比較試験
・ 終了報告

- ② ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立腺全摘術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象とした apalutamide のランダム化、二重盲検、プラセボ対照第 3 相試験
 - ・ 治験協力者の変更
- ③ 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験
 - ・ 製造販売承認の取得
- ④ 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線維症を対象とした Fedratinib の第 1/2 相試験
 - ・ 治験協力者の変更
- ⑤ アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるトリガーを有する血栓性微小血管症を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験
 - ・ 開発の中止に関する報告
- ⑥ JR-142 の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験
 - ・ 治験協力者の変更
- ⑦ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による小児全身型重症筋無力症患者を対象とした Nipocalimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験
 - ・ 治験協力者の変更
- ⑧ ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
 - ・ 治験協力者の変更
- ⑨ アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験
 - ・ 治験協力者の変更
- ⑩ (治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による IgA 腎症の治療における sibeprenlimab の第Ⅲ相試験
 - ・ 治験実施計画書の記載の明確化について
- ⑪ JR-142 の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験の継続投与試験
 - ・ 治験協力者の変更

① 製造販売後調査 報告

1	オルミエント [®] 錠 4mg オルミエント [®] 錠 2mg	終了報告	日本イーライリリー株式会社
2	オプジーボ点滴静注	副作用報告	小野薬品工業株式会社

	3	オプジーボ点滴静注、 ヤーボイ点滴静注	副作用報告	小野薬品工業株式会社
	4	カロナール	副作用報告	あゆみ製薬