2023年度第11回京都府立医科大学附属病院治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時: 令和05年2月2日(木) 14:30-15:00

開催場所: 基礎医学学舎 第3会議室(新型コロナウイルス感染症拡大予防対策のためオンライン会議での開催)

出席委員名: 浮村 理、伊藤 義人、成本 迅、黒田 純也、井上 匡美、髙橋 謙治、橋本 直哉、山田 惠、楳村 敦詩、松本 浩成、山口 正樹、四方 敬介、山崎 笑、津島 美幸、滝沢 美智子

※議長は泌尿器科、浮村委員長が務めた。泌尿器科の治験については、浮村委員長に代わって四方委員が審議を進行した。

※各委員が関係する治験の審査、及び各委員が所属する診療科の審査については該当委員は審議に参加していない。

[1]治験に関わる審査

(1)実施承認申請の審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第一相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2022-533	エバシェルド筋注セット	SARS-CoV-2感染症	使用成績調査	アストラゼネカ株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2022-534	アロカリス点滴静注235mg	抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状 (悪心、嘔吐)	特定使用成績調査	大鵬薬品工業株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2022-535	コセルゴ®カプセル10 mg コセルゴ®カプセル25 mg	神経線維腫症1型における叢状神経線維腫	特定使用成績調査	アレクシオンファーマ 合同会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2022-536	サレドカプセル25・50・100	クロウ・深瀬(POEMS)症候群	特定使用成績調査	藤本製薬株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認

(2)変更承認申請の審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2018-017	CAT-354 (Tralokinumab)	アトピー性皮膚炎	第皿相	レオファーマ株式会社	治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2019-025	RO4876646(ベバシズマブ) MPDL3280A(アテゾリズマブ)	小細胞肺癌	第皿相	中外製薬株式会社	治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2020-009	JNJ-68284528 (cilta-cel)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2020-013	DSP-7888		第Ⅱ相	医師主導	治験実施計画書、同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認

2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2021-005	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	マントル細胞リンパ腫	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	治験実施計画書、治験薬概要書の変更、国内追加 事項を記載する文書の報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2021-019	FPRPR6000 (冷凍手術器Visual-ICE)		医療機器	医師主導	治験参加カードの変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2021-020	PF – 06863135 (Elranatamab)		第Ⅰ/Ⅱ相	ファイザー株式会社	治験実施計画書等、治験薬概要書、同意説明文書、治 験参加者への支払について、治験参加カードの変更、服 薬日誌の作成報告を受け、治験継続の妥当性について 審議	承認
2021-027	ABBV-154		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	分担医師の変更報告を受け、治験継続の妥当性 について審議	承認
2021-028	GS-9674/GS-0976, NN9535 (Cilofexor/Firsocostat+Semaglutide)		第Ⅱ相	ギリアド・サイエンシズ 株式会社	治験薬概要書、治験参加カードの変更及び、追加の 併用禁止薬についての情報提供を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2021-032	REGN1979 (odronextamab)		第Ⅱ相	パレクセル ・インターナショナル株式会社	治験実施計画書、治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-034	ACT-064992D (マシテンタン/タダラフィル)	肺動脈性肺高血圧症	第Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2022-006	ABT-981 (Lutikizumab)		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードの 変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-011	ONO-4059 (Tirabrutinib)	天疱瘡	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2022-014	チオ硫酸ナトリウム (STS:Sodium Thiosulfate)		第Ⅱ相	医師主導	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2022-015	ALX148 (Evorpacept)	胃腺癌 食道胃接合部腺癌	第Ⅱ/Ⅲ相	ALX Oncology Inc.(治験国内管理人:PRAヘルスサイエンス株式会社)	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2022-019	アプレミラスト(AMG407)	乾癬	第Ⅲ相	アムジェン株式会社	同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2022-024	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第Ⅲ相	日本イーライリリー株式会社	同意説明文書、被験者への支払いに関する資料の変 更、治験説明スクリプトの提供を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2022-029	グセルクマブ	クローン病	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施計画書、検体採取の手引き、被験者の募集の 手順(広告等)に関する資料の変更報告を受け、治験継 続の妥当性について審議	承認
2022-030	RO7092284(Tiragolumab), MPDL3280A(Atezolizumab)	非小細胞肺癌	第皿相	中外製薬株式会社	治験実施計画書、同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-522	ウパダシチニブ水和物[JAN]	強直性脊椎炎	特定使用成績調査	アッヴィ合同会社	分担医師の変更報告を受け、調査継続の妥当性 について審議	承認

(3)新たな安全情報報告の審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2013-067	CC-5013 (レナリドミド)	濾胞性リンパ腫	第皿相		未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2016-036	ONO-4538 (ニボルマブ)	胃がん	第皿相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2016-036	ONO-4538 (ニボルマブ)	胃がん	第皿相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2017-022	GS-6034 (Filgotinib)	潰瘍性大腸炎	第皿相		未知重篤有害事象、副作用定期、海外措置報告 を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2017-023	GS-6034 (Filgotinib)	クローン病	第皿相	シミック株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期、海外措置報告 を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2017-024	GS-6034 (Filgotinib)	クローン病	第皿相	シミック株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期、海外措置報告 を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2017-026	BMS-734016 (Ipilimumab) BMS-936558 (Nivolumab)	腎細胞癌	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2017-040	RO5541077 (Polatuzumab Vedotin)	びまん性大細胞型B 細胞リンパ腫(DLBCL)	第皿相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2017-041	ABBV-066 (リサンキズマブ)	乾癬	製造販売後臨床試験	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、試験継続の妥当 性について審議	承認
2017-044	JNJ-54767414-SC (Daratumumab/rHuPH20)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2018-008	CNTO1959 (Guselkumab)	クローン病	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2018-008	CNTO1959 (Guselkumab)	クローン病	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-009	ABT-494 (ウパダシチニブ)	アトピー性皮膚炎	第亚相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-017	CAT-354 (Tralokinumab)	アトピー性皮膚炎	第皿相	レオファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-025	CC−4047 (ポマリドミド)		第Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-004	RO5541267 (アテゾリズマブ)	非小細胞肺癌	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2019-008	MK-3475 (ペムブロリズマブ)	肝細胞癌	第Ⅲ相	MSD株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-019	CNTO1959 (グセルクマブ)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-022	LY3074828 (mirikizumab)	クローン病	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-022	LY3074828 (mirikizumab)	クローン病	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-024	BMS-936558(ニボルマブ) BMS-734016(イピリムマブ)	肝細胞癌	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-024	BMS-936558(ニボルマブ) BMS-734016(イピリムマブ)	肝細胞癌	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-006	GSK2857916 (belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認

2020-007	MK-7902(E7080) MK-3475(レンバ <i>キ</i> ニプ [*] /ベムプロリス゚マブ)	肝細胞癌	第亚相	MSD株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-009	JNJ-68284528 (cilta-cel)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-014	ABBV-066 (リサンキズマブ)	掌蹠膿疱症	第皿相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-016	INCB050465 (Parsaclisib)		第Ⅱ相	インサイト・バイオサイエンシズ ・ジャパン合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-018	BI 655130 (spesolimab)		後期第Ⅱ相	日本ベーリンガー インゲルハイム株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-019	TAS-102 (トリフルリジン/チピラシル塩酸塩)	結腸・直腸がん	第皿相	医師主導	既知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-024	ASTX030		第I相	大塚製薬株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-027	BGB-3111 (ザヌブルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	第皿相	ラボコープ・ディベロップメント ・ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-027	BGB-3111 (ザヌブルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	第皿相	ラボコープ・ディベロップメント ・ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-033	NN9535(Semaglutide)	NASH	第皿相	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	未知重篤有害事象、研究報告を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2020-034	CTL019 (チサゲンレクルユーセル)	B細胞性急性リンパ芽球性白血病(B-ALL) びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)	第皿相	ノバルティス ファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-037	DS-3201b (Valemetostat Tosylate)		第Ⅱ相	第一三共株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-037	DS-3201b (Valemetostat Tosylate)		第Ⅱ相	第一三共株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-038	JNJ-67896062 (マシテンタン)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-039	JNJ-67896062 (マシテンタン)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-004	REGN668 (Dupilumab)	アトピー性皮膚炎	第皿相	パレクセル ・インターナショナル株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-004	REGN668 (Dupilumab)	アトピー性皮膚炎	第皿相	パレクセル ・インターナショナル株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-005	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	マントル細胞リンパ腫	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2021-008	GSK2857916 (Belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン 株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-008	GSK2857916 (Belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン 株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-008	GSK2857916 (Belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン 株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2021-009	IDEC-C288-SC(リツキシマブ(遺伝子組換え)) 及びボルヒアルロニダーゼ アルファ(遺伝子組換え))	濾胞性リンパ腫	第皿相	全薬工業株式会社	未知重篤有害事象、研究報告を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2021-012	BI456906		第Ⅱ相	日本ベーリンガー インゲルハイム株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-013	CC-220 (iberdomide)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-013	CC-220 (iberdomide)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2021-016	NNC0194-0499 NN9535 (Semaglutide) NNC0174-0833		第Ⅱ相	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	未知重篤有害事象、研究報告を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2021-017	GSK2857916	多発性骨髄腫	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2021-017	GSK2857916	多発性骨髄腫	第亚相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-017	GSK2857916	多発性骨髄腫	第亚相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン株式会社	海外措置報告を受け、治験継続の妥当性につい て審議	承認
2021-017	GSK2857916	多発性骨髄腫	第亚相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-017	GSK2857916	多発性骨髄腫	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-018	RO7030816 (Mosunetuzumab)	濾胞性リンパ腫	第Ⅲ相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-019	FPRPR6000 (冷凍手術器Visual-ICE)		医療機器	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-020	PF – 06863135 (Elranatamab)		第Ⅰ/Ⅱ相	ファイザー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-020	PF – 06863135 (Elranatamab)		第Ⅰ/Ⅱ相	ファイザー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-021	JNJ-68284528 (cilta-cel)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-022	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2021-022	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-023	JTE-061 (tapinarof)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本たばこ産業株式会社	副作用定期報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-024	CC-92480/Mezigdomide		第Ⅰ/Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2021-024	CC-92480/Mezigdomide		第Ⅰ/Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2021-025	etrasimod (APD334)		第Ⅱ相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認

2021-026	etrasimod (APD334)	潰瘍性大腸炎	第Ⅲ相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2021-027	ABBV-154		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-029	ABT-199 (ベネトクラクス)		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-031	Debio1143 (xevinapant)	頭頸部扁平上皮癌	第皿相	メルクバイオ ファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-031	Debio1143 (xevinapant)	頭頸部扁平上皮癌	第皿相	メルクバイオ ファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-032	REGN1979 (odronextamab)		第Ⅱ相	パレクセル ・インターナショナル株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-032	REGN1979 (odronextamab)		第Ⅱ相	パレクセル ・インターナショナル株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-036	MPDL3280A、 RO4876646	肝細胞癌	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2021-037	KY1005/SAR445229		後期第Ⅱ相	サノフィ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-002	ELRANATAMAB (PF-06863135)	多発性骨髄腫	第皿相	ファイザー株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2022-002	ELRANATAMAB (PF-06863135)	多発性骨髄腫	第Ⅲ相	ファイザー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-003	UCB4940 (Bimekizumab)	化膿性汗腺炎	第皿相	ユーシービージャパン 株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-003	UCB4940 (Bimekizumab)	化膿性汗腺炎	第皿相	ユーシービージャパン 株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-004	ONO-4578		第I相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相	医師主導	未知重篤有害事象、海外措置、その他(Dear Investigator Letter)報告を受け、治験継続の妥当性 について審議	承認

2022-007	RGH-188 (Cariprazine)	統合失調症	第Ⅲ相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2022-008	AG-881 (Vorasidenib)	神経膠腫	第皿相	株式会社 新日本科学PPD	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-009	bb2121 (idecabtagene vicleucel)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-009	bb2121 (idecabtagene vicleucel)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-010	ION-682884 (eplontersen)	トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)	第皿相	PRAヘルスサイエンス 株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-011	ONO-4059 (Tirabrutinib)	天疱瘡	第皿相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-013	PHE885		第Ⅱ相	ノバルティスファーマ 株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-013	PHE885		第Ⅱ相	ノバルティスファーマ 株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-015	ALX148 (Evorpacept)	進行性胃腺癌 食道胃接合部腺癌	第Ⅱ/Ⅲ相	ALX Oncology Inc.(治験国内管理人:PRAヘルスサイエンス株式会社)	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-015	ALX148 (Evorpacept)	胃腺癌 食道胃接合部腺癌	第Ⅱ/Ⅲ相	ALX Oncology Inc.(治験国内管理人:PRAヘルスサイエンス株式会社)	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-016	tucidinostat (HBI-8000)		第Ⅰ/Ⅱ相	Meiji Seikaファルマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-016	tucidinostat (HBI-8000)		第Ⅰ/Ⅱ相	Meiji Seikaファルマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-016	tucidinostat (HBI-8000)		第Ⅰ/Ⅱ相	Meiji Seikaファルマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-019	アプレミラスト (AMG407)	乾癬	第Ⅲ相	アムジェン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-022	GS-0132 (Sacituzumab Govitecan)	非小細胞肺癌	第皿相	ギリアド・サイエンシズ 株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-023	SAR445229 (amlitelimab)		第Ⅱ相	サノフィ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-027	JNJ-78934804 (グセルクマブ/ゴリムマブ配合剤)		後期第Ⅱ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-028	JNJ-78934804 (グセルクマブ/ゴリムマブ配合剤)		後期第Ⅱ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-029	グセルクマブ	クローン病	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-030	RO7092284(Tiragolumab), MPDL3280A(Atezolizumab)	非小細胞肺癌	第亚相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象、研究報告を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2022-032	M610101	アトピー性皮膚炎	第Ⅱ/Ⅲ相	マルホ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2022-033	M610101	アトピー性皮膚炎	第皿相		未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-034	LY3484356 (imlunestrant) □	乳癌	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

(4)重篤な有害事象報告の審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2019-011	OPB-111077		第I相		本院での既知重篤有害事象報告を受け、治験継続 の妥当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認
2021-018	Mosunetuzumab	濾胞性リンパ腫	第皿相	中外製薬株式会社	本院での重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥 当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認
2021-018	Mosunetuzumab	濾胞性リンパ腫	第皿相	中外製薬株式会社	本院での重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥 当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認
2021-034	ACT-064992D (マシテンタン/タダラフィル)	肺高血圧症	第皿相		本院での未知重篤有害事象報告を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2021-034	ACT-064992D (マシテンタン/タダラフィル)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	本院での重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥 当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認
2022-010	ION-682884 (eplontersen)	トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)	第亚相	PRAヘルスサイエンス 株式会社	本院での重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥 当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認
2022-010	ION-682884 (eplontersen)	トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)	第皿相	PRAヘルスサイエンス 株式会社	本院での重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥 当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認

(5)医師主導治験に関するモニタリング報告の審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第一相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2021-019	FPRPR6000 (冷凍手術器Visual-ICE)		医療機器		モニタリング報告書の提出を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相		モニタリング報告書の提出を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認

2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相		モニタリング報告書の提出を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
----------	------------------------	--	-----	--	------------------------------------	----