# 2021年度第10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(訂正)(2022年6月IRB了承)

開催日時: 令和04年1月6日(木) 14:30-15:30

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: 伊藤 義人、成本 迅、黒田 純也、川人 豊、高山 浩一、井上 匡美、田尻 達郎、橋本 直哉、山田 惠、楳村 敦詩、池邉 俊之、山口 正樹、四方 敬介、山崎 笑、津島 美幸、滝沢 美智子

※議長は四方委員長代行が務めた。

※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 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2021-031	Debio1143 (xevinapant)	頭頸部扁平上皮癌	第亚相	メルクバイオファーマ株式会社	治験責任医師より治験の概要説明がなされた後 に、本治験実施の妥当性について審議	承認
2021-536	献血ベニロン®-I静注用500mg、 1000mg、2500mg、5000mg	視神経炎	使用成績調査	帝人ファーマ株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2021-537	コセンティクス皮下注ペン コセンティクス皮下注シリンジ	乾癬	特定使用成績調査	ノバルティス ファーマ株式会社	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
2015-004	BMS-936558 ONO-4538 (Nivolumab : オプジー ホ゛)		第Ⅰ/Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	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
2016-040	HBI-8000		第Ⅱ相		治験責任医師宛のレターの提出、添付文書の変 更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
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	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
2017-034	LY3009104(Baricitinib)	アトピー性皮膚炎	製造販売後臨床試験		治験薬概要書、同意説明文書の変更及びレター の提出を受け、試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	治験実施計画書、同意説明文書、被験者への支払いに 関する資料の変更報告を受け、試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	同意説明文書の変更及びCC-4047-MM-014試験 製造 販売後臨床試験への移行についての報告を受け、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	第皿相	MSD株式会社	治験薬概要書、添付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
2019-011	OPB-111077		第I相	大塚製薬株式会社	Note to Fileの提出を受け、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	被験者への支払い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
2019-020	CC-220 (イベルドミド)		第I相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	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
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	レンバチニブ供給に関するLetterの提出を受け、 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	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
2019-028	NS-87 (シタラビン/ダウノルビシン塩酸塩)		第Ⅰ/Ⅱ相	日本新薬株式会社	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
2020-004	ASTX660		第Ⅰ/Ⅱ相	大塚製薬株式会社	治験薬概要書、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
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	治験実施計画書、同意説明文書、Patient Brochureの変 更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-007	MK-7902(E7080) MK-3475(レンハ・チニプ/^゚ムプロリス゚マプ)	肝細胞癌	第皿相	MSD株式会社	治験薬概要書、添付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
2020-009	JNJ-68284528	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	実施計画書 別冊の変更報告を受け、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	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
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	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
2020-025	MK-3655		後期第Ⅱ相	MSD株式会社	治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、治験D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

2020-027	BGB-3111 (ザヌブルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	第Ⅲ相	ラボコープ・ディベロップメント・ ジャパン株式会社	対照薬(ベンタムスチン)の供給問題による日本での被験 者登録の一時的中断についての報告を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2020-029	BMS-986016 BMS-936558(ニボルマブ)		第Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	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
2020-035	h5G1.1−mAb (Eculizumab)	ギラン・バレー症候群	第Ⅲ相	アレクシオンファーマ合同会社	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
2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	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
2021-004	REGN668 (Dupilumab)	アトピー性皮膚炎	第亚相	パレクセル・ インターナショナル株式会社	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
2021-008	GSK2857916 (Belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第亚相	グラクソ・スミスクライン株式会社	患者への補足説明資料の作成報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2021-012	BI456906		第Ⅱ相	日本ベーリンガー インゲルハイム株式会社	治験薬概要書、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
2021-017	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	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
2021-018	Mosunetuzumab	濾胞性リンパ腫	第皿相	中外製薬株式会社	服薬日誌の変更報告を受け、治験継続の妥当性 について審議	承認
2021-021	JNJ-68284528	多発性骨髄腫	第Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	実施計画書 別冊の変更報告を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2021-030	S-217622	SARS-CoV-2感染	第Ⅱ/Ⅲ相	塩野義製薬株式会社	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

# (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(第一相)	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
2014-014	CC-5013 (レナリドミド)	低悪性度リンパ腫	製造販売後臨床試験		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

2015-001	CC-5013 (レナリドミド)	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫	第亚相	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
2016-036	ONO-4538 (ニボルマブ)	胃がん	第Ⅲ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Ⅲ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
2017-023	GS-6034 (Filgotinib)	クローン病	第Ⅲ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
2017-024	GS-6034 (Filgotinib)	クローン病	第Ⅲ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
2017-026	BMS-734016 (Ipilimumab) BMS-936558 (Nivolumab)	腎細胞癌	第Ⅲ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
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
2018-006	BGB−A317 (Tislelizumab)	肝細胞がん	第Ⅲ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
2018-006	BGB-A317 (Tislelizumab)	肝細胞がん	第Ⅲ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
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
2018-008	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Ⅲ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Ⅲ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

2018-017	CAT-354 (Tralokinumab)	アトピー性皮膚炎	第亚相	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
2018-021	GS-6034 (Filgotinib)	関節リウマチ	第亚相	シミック株式会社	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
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
2019-003	LY3074828 (Mirikizumab)	乾癬	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
2019-003	LY3074828 (Mirikizumab)	乾癬	第皿相	日本イーライリリー株式会社	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
2019-004	RO5541267 (アテゾリズマブ)	非小細胞肺癌	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
2019-006	MEDI4736 (デュルバルマブ)		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
2019-008	MK-3475 (ペムブロリズマブ)	肝細胞癌	第皿相	MSD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
2019-012	BGB-A317 (Tislelizumab)	食道扁平上皮がん	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
2019-012	BGB-A317 (Tislelizumab)	食道扁平上皮がん	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
2019-014	carfilzomib (ONO-7057)	多発性骨髄腫	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
2019-018	DE-127 (アトロピン硫酸塩水和物)	近視	第Ⅱ/Ⅲ相	参天製薬株式会社	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

2019-018	DE-127 (アトロピン硫酸塩水和物)	近視	第Ⅱ/Ⅲ相	参天製薬株式会社	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
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
2019-020	CC-220 (イベルドミド)		第I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
2019-020	CC-220 (イベルドミド)		第I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
2019-021	JNJ-68284528		第Ⅰ/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
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、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
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
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
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	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
2019-027	NPC-12T (シロリムス)	脈管腫瘍、脈管奇形	第皿相	医師主導	NPC-12Tと成分が同一性を有する医薬品に関わる当局 報告副作用一覧表の提出、研究報告を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2019-027	NPC-12T (シロリムス)	脈管腫瘍、脈管奇形	第皿相	医師主導	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
2019-027	NPC-12T (シロリムス)	脈管腫瘍、脈管奇形	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

2019-027	NPC-12T (シロリムス)	脈管腫瘍、脈管奇形	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
2019-027	NPC-12T (シロリムス)	脈管腫瘍、脈管奇形	第皿相	医師主導	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
2019-027	NPC-12T (シロリムス)	脈管腫瘍、脈管奇形	第皿相	医師主導	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
2020-001	CC-90001		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
2020-001	CC-90001		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
2020-002	BMS-986165	乾癬	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
2020-002	BMS-986165	乾癬	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
2020-004	ASTX660		第Ⅰ/Ⅱ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
2020-006	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、その他 (PeriodicSafetyReportforGSK2857916:2021年5月1日〜2021年10 月31日)の報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-007	MK-7902(E7080) MK-3475(レンハ*チニフ*/ヘ*ムフ*ロリス*マフ*)	肝細胞癌	第皿相	MSD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
2020-008	BMS-936558 (ニボルマブ)	前立腺癌	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
2020-008	BMS-936558 (ニボルマブ)	前立腺癌	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
2020-009	JNJ-68284528	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
2020-011	ウパダシチニブ(ABT-494)		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
2020-012	PF-06865571 PF-05221304		第Ⅱ相	ファイザー株式会社	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

当 承認						
	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	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	掌蹠膿疱症	ABBV-066 (リサンキズマブ)	2020-014
当 承認	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	インサイト・バイオサイエンシズ・ ジャパン合同会社	第Ⅱ相		INCB050465 (Parsaclisib)	2020-016
当承認	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	インサイト・バイオサイエンシズ・ ジャパン合同会社	第Ⅱ相		INCB050465 (Parsaclisib)	2020-016
台 承認	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	日本ベーリンガー インゲルハイム株式会社	後期第Ⅱ相		BI 655130 (spesolimab)	2020-018
当承認	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	医師主導	第亚相	結腸・直腸がん	TAS-102 (トリフルリジン/チピラシル塩酸塩)	2020-019
当 承認	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	医師主導	第皿相	結腸・直腸がん	TAS-102 (トリフルリジン/チピラシル塩酸塩)	2020-019
当承認	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	医師主導	第皿相	結腸・直腸がん	TAS-102 (トリフルリジン/チピラシル塩酸塩)	2020-019
当承認	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	ユーシービージャパン 株式会社	第皿相	化膿性汗腺炎	UCB4940 (Bimekizumab)	2020-021
当承認	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	ユーシービージャパン 株式会社	第皿相	化膿性汗腺炎	UCB4940 (Bimekizumab)	2020-021
当 承認	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	大塚製薬株式会社	第I相		ASTX030	2020-024
当承認	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	大塚製薬株式会社	第I相		ASTX030	2020-024
当承認	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	マルホ株式会社	第Ⅱ/Ⅲ相	結節性痒疹	CIM331 (nemolizumab)	2020-026
当 承認	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	マルホ株式会社	第Ⅱ/Ⅲ相	結節性痒疹	CIM331 (nemolizumab)	2020-026
当 承認	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	ラボコープ・ディベロップメント・ ジャパン株式会社	第Ⅲ相	マントル細胞リンパ腫	BGB-3111 (ザヌブルチニブ)	2020-027
当 承認	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	ラボコープ・ディベロップメント・ ジャパン株式会社	第Ⅲ相	マントル細胞リンパ腫	BGB-3111(ザヌブルチニブ)	2020-027
の妥の妥の妥の妥の妥の妥の妥の必必の必必の必必の必必の必必の必必の必必の必必必必必必	性について審議  未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の性について審議  未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の性について審議	医師主導  医師主導  ユーシービージャパン 株式会社  ユーシービージャパン 株式会社  大塚製薬株式会社  大塚製薬株式会社  マルホ株式会社  マルホ株式会社  ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社  ラボコープ・ディベロップメント・	第 II 相 第 II 相 第 II 相 第 II 相 第 II 相 第 II 相 第 II 相	結腸・直腸がん 化膿性汗腺炎 化膿性汗腺炎 結節性痒疹  若節性痒疹 マントル細胞リンパ腫	TAS-102 (トリフルリジン/チピラシル塩酸塩)  TAS-102 (トリフルリジン/チピラシル塩酸塩)  UCB4940 (Bimekizumab)  UCB4940 (Bimekizumab)  ASTX030  ASTX030  CIM331 (nemolizumab)  CIM331 (nemolizumab)  BGB - 3111 (ザヌブルチニブ)	2020-019 2020-021 2020-021 2020-024 2020-024 2020-026 2020-026

2020-029	BMS-986016(レラトリマブ) BMS-936558(ニボルマブ)		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
2020-029	BMS-986016(レラトリマブ) BMS-936558(ニボルマブ)		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
2020-029	BMS-986016(レラトリマブ) BMS-936558(ニボルマブ)		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
2020-029	BMS-986016(レラトリマブ) BMS-936558(ニボルマブ)		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、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
2020-030	BAY73-4506(レゴラフェニブ) MK-3475(ペムブロリズマブ)		第Ⅱ相	バイエル薬品株式会社	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
2020-030	BAY73-4506(レゴラフェニブ) MK-3475(ペムブロリズマブ)		第Ⅱ相	バイエル薬品株式会社	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
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
2020-035	h5G1.1−mAb (Eculizumab)	ギラン・バレー症候群	第皿相	アレクシオンファーマ合同会社	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
2020-036	BMS-986263		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
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
2020-040	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	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

2020-040	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	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
2021-001	LOXO-305		第Ⅰ/Ⅱ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
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	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	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-007	ONO-7475		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
2021-009	IDEC-C2B8-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	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-009	IDEC-C2B9-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	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-014	zandelisib (ME-401)	低悪性度非ホジキンリンパ腫	第皿相	協和キリン株式会社	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
2021-015	E7389 リポソーム製剤(E7389-LF) エリブリンメシル酸塩		第I相	エーザイ株式会社	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
2021-015	E7389 リポソーム製剤(E7389-LF) エリブリンメシル酸塩		第I相	エーザイ株式会社	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

2021-016	NNC0194-0499 NN9535(セマグルチド) NNC0174-0833(cagrilintide)		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(セマグルチド) NNC0174-0833(cagrilintide)		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、その他 (PeriodicSafetyReportforGSK2857916:2021年5月1日〜2021年10 月31日)の報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-018	Mosunetuzumab	濾胞性リンパ腫	第皿相	中外製薬株式会社	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	Mosunetuzumab	濾胞性リンパ腫	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
2021-019	(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
2021-019	(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
2021-019	(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、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
2021-021	JNJ-68284528	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	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
2021-022	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
2021-022	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
2021-024	CC-92480		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		第Ⅰ/Ⅱ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
2021-024	CC-92480		第Ⅰ/Ⅱ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
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

# (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
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	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
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	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
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	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
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	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
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	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
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	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
2019-008	MK-3475 (ペムブロリズマブ)	肝細胞癌	第皿相	MSD株式会社	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
2019-008	MK-3475 (ペムブロリズマブ)	肝細胞癌	第皿相	MSD株式会社	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
2021-010	NOA-001		医療機器	東レ株式会社	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 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2019-006	MEDI4736 (デュルバルマブ)		第Ⅱ相	医師主導	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
2020-013	DSP-7888		第Ⅱ相	医師主導	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
2021-019	(Visual-ICE)		医療機器	医師主導	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

### 会議記録の概要の訂正について

2021年度第6回IRBから2021年度第11回IRBまでの会議記録の概要について、治験番号(2021-019)の治験コード(治験薬名)は、「RO7030816 (Visual-ICE)」と記載されていたが、正しくは「Visual-ICE」である。 2021年度第10回IRBの会議記録の概要の誤記は、以下の通りである。

#### (3)新たな安全情報報告の審査

2021-019	【誤】RO7030816(Visual-ICE) ↓ 【正】(Visual-ICE)	医療機器	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	【誤】RO7030816(Visual–ICE) ↓ 【正】(Visual–ICE)	医療機器	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	【誤】RO7030816(Visual–ICE) ↓ 【正】(Visual–ICE)	医療機器	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	

### (5)医師主導治験に関するモニタリング報告の審査

【誤 2021-019 【正	誤】RO7030816(Visual-ICE) ↓ 正】(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
----------------------	--	--	------	--	------------------------------------	----