

## 2020年度 第8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2年11月5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: 高山 浩一、成木 迅、川人 豊、田口 哲也、田尻 達郎、山田 恵、矢部 千尋、池邊 俊之、澤村 友一、四方 敬介、山崎 笑、津島 美幸、滝沢 美智子

※ 議長は呼吸器内科、高山委員長が務めた。呼吸器内科の治験については、高山委員長に代わって四方委員が審議を進行した。

※ 各委員が所属する診療科の審査について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
2020-024	ASTX030		第 I 相	大塚製薬株式会社	治験分担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及び外部CRC導入について審議	承認
2020-026	CIM331 (nemolizumab)	結節性痒疹	第 II / III 相	マルホ株式会社	治験分担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
2020-517	デファイテリオ 静注200mg	肝類洞閉塞症候群	使用成績調査	日本新薬株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2020-518	アイリーア硝子体内注射液 40mg/mL	血管新生緑内障	使用成績調査	バイエル薬品株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2020-519	オテズラ錠	尋常性乾癬/関節症性乾癬/ペーチェット病による口腔潰瘍	使用成績調査	アムジェン株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2020-520	レブラミド®カプセル	濾胞性リンパ腫/辺縁帯リンパ腫	使用成績調査	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2020-521	ベレキシブル錠 80mg	原発性マクログロブリン血症/リンパ形質細胞リンパ腫	特定使用成績調査	小野薬品工業株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2020-522	ベレキシブル錠 80mg	中枢神経系原発リンパ腫	特定使用成績調査	小野薬品工業株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2020-523	ゾルゲンスマ点滴静注	脊髄性筋萎縮症	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
2020-524	ペーシングリード・除細動リード		使用成績調査	日本光電工業株式会社	本調査実施の妥当性について審議 (北部医療センター実施分)	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
2014-535	ビンダケルカプセル20mg		特定使用成績調査	ファイザー株式会社	責任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
2015-026	ONO-4538 (Nivolumab)	肝細胞癌	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
2016-002	BMS-901608 (Elotuzumab)	多発性骨髄腫	製造販売後臨床試験	ブリistol・マイヤーズ スクイ ブ株式会社	治験実施計画書の変更報告を受け、試験継続の妥当性について審議	承認
2016-016	MK-3475 (Pembrolizumab)	肝細胞癌	第Ⅲ相	MSD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
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	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
2017-005	ABT-199 (ベネトクラクス)	急性骨髄性白血病(AML)	第Ⅲ相	アッヴィ合同会社	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
2017-007	RO5532961 (Ipatasertib)	前立腺癌	第Ⅲ相	中外製薬株式会社	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
2017-026	BMS-734016 (Ipilimumab) / BMS-936558 (Nivolumab)	腎細胞癌	第Ⅲ相	ブリistol・マイヤーズスクイ ブ株式会社	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
2017-030	PRDS-001		医療機器	株式会社JIMRO	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
2017-034	LY3009104 (Baricitinib)	アトピー性皮膚炎	第Ⅲ相	日本イーライリリー株式会社	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
2017-546	コアバルブ Evolut R		使用成績調査	日本メトロニック株式会社	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
2018-011	RO5541077 (Polatuzumab Vedotin)		第Ⅱ相	中外製薬株式会社	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
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	同意説明文書の作成報告を受け、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Ⅲ相	ギリアド・サイエンシズ株式 会社	ジセレカ錠添付文章の作成報告を受け、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	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
2018-553	内臓機能代用器 (冠動脈ステント)	症候性虚血性心疾患	使用成績調査	日本バイオセンサーズ株式会社	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
2019-008	MK-3475 (ペムプロリズマブ)	肝細胞癌	第Ⅲ相	MSD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
2019-010	ONO-4538 (Nivolumab)	食道がん	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
2019-014	carfilzomib (ONO-7057)	多発性骨髄腫	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	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
2019-016	NPC-06 (ホスフェニトインナトリウム水和物)		第Ⅱ相	ノーベルファーマ株式会社	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
2019-022	LY3074828 (mirikizumab)	クローン病	第Ⅲ相	日本イーライリリー株式会社	被験者募集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
2019-025	RO4876646(ペバシズマブ)/ MPDL3280A(アテゾリズマブ)	小細胞肺癌	第Ⅲ相	中外製薬株式会社	分担医師、治験協力者の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-501	コアバルブ		使用成績調査	日本メドトロニック株式会社	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
2020-004	ASTX660		第Ⅰ/Ⅱ相	大塚製薬株式会社	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
2020-007	MK-7902(E7080)/ MK-3475(レンパチエブ/ペムプロリズマブ)	肝細胞癌	第Ⅲ相	MSD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
2020-008	BMS-936558 (ニボルマブ)	前立腺癌	第Ⅲ相	ブリistol・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
2020-009	JNJ-68284528	多発性骨髄腫	第Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	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
2020-012	PF-06865571/ PF-05221304		第Ⅱ相	ファイザー株式会社	治験実施計画書の変更報告、モバイルデバイスに関する患者さんの手引きの作成報告及び施設情報公開に関する資料の提出を受け、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	治験実施計画書、同意説明文書、治験の費用に関する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
2020-015	RM1319 (コール酸)	先天性胆汁酸代謝異常症	第Ⅲ相	株式会社レクメド	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

2020-017	BMS-936558(ニボルマブ) BMS-734016(イピリムマブ)	肝細胞癌	第Ⅲ相	ブリistol・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
2020-019	TAS-102 (トリフルリジン/ チピラシル塩酸塩)	血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん	第Ⅲ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
2020-019	TAS-102 (トリフルリジン/ チピラシル塩酸塩)	血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん	第Ⅲ相	医師主導	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
2020-021	UCB4940 (Bimekizumab)	化膿性汗腺炎	第Ⅲ相	ユーシービー・ジャパン株式会 社	治験実施計画書に関する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
2020-023	GB-0998 (生物学的製剤基準「ポリエチレ ングリコール処理人免疫グロブ リン」)	抗体関連型拒絶反応(AMR)	第Ⅲ相	一般社団法人 日本血液製剤 機構	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

### (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
2012-041	RO5072759(GA101) (obinutuzumab)	非ホジキンリンパ腫	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
2013-019	SCH900222/ MK-3222(tildrakizumab)	乾癬	第Ⅲ相	サ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
2013-019	SCH900222/ MK-3222(tildrakizumab)	乾癬	第Ⅲ相	サ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
2013-067	CC-5013 (レナリドミド)	濾胞性リンパ腫	第Ⅲ相	セルジーン株式会社	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
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	セルジーン株式会社	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
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Ⅲ相	セルジーン株式会社	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
2015-026	ONO-4538 (Nivolumab)	肝細胞癌	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
2015-026	ONO-4538 (Nivolumab)	肝細胞癌	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	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
2015-026	ONO-4538 (Nivolumab)	肝細胞癌	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

2016-012	NS-304 (セレキシバグ)	慢性血栓塞栓性肺高血圧症 (CTEPH)	第Ⅲ相	日本新薬株式会社	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
2016-028	ステロイド (メチルプレドニゾロン、プレドニゾロン)		後期第Ⅱ相	医師主導	規制当局に報告された副作用が疑われる症例報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2016-028	ステロイド (メチルプレドニゾロン、プレドニゾロン)		後期第Ⅱ相	医師主導	規制当局に報告された副作用が疑われる症例報告を受け、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
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	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
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
2017-001	ASP2215 (Gilteritinib)	急性骨髄性白血病 (AML)	第Ⅱ/Ⅲ相	アステラス製薬株式会社	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
2017-001	ASP2215 (Gilteritinib)	急性骨髄性白血病 (AML)	第Ⅱ/Ⅲ相	アステラス製薬株式会社	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
2017-001	ASP2215 (Gilteritinib)	急性骨髄性白血病 (AML)	第Ⅱ/Ⅲ相	アステラス製薬株式会社	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
2017-001	ASP2215 (Gilteritinib)	急性骨髄性白血病 (AML)	第Ⅱ/Ⅲ相	アステラス製薬株式会社	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
2017-001	ASP2215 (Gilteritinib)	急性骨髄性白血病 (AML)	第Ⅱ/Ⅲ相	アステラス製薬株式会社	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
2017-007	RO5532961 (Ipatasertib)	前立腺癌	第Ⅲ相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2017-007	RO5532961 (Ipatasertib)	前立腺癌	第Ⅲ相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2017-009	ONO-4538 (Nivolumab) / BMS-734016 (Ipilimumab)	食道癌	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
2017-009	ONO-4538 (Nivolumab) / BMS-734016 (Ipilimumab)	食道癌	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2017-009	ONO-4538 (Nivolumab) / BMS-734016 (Ipilimumab)	食道癌	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	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

2017-009	ONO-4538 (Nivolumab) / BMS-734016 (Ipilimumab)	食道癌	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
2017-013	KW-0761 (モガムリズマブ)	ヒトT細胞白血病ウイルス関連脊髄症 (HAM)	第Ⅲ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
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、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
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、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
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、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
2017-026	BMS-734016 (Ipilimumab) / BMS-936558 (Nivolumab)	腎細胞癌	第Ⅲ相	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2017-034	LY3009104 (Baricitinib)	アトピー性皮膚炎	第Ⅲ相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2017-034	LY3009104 (Baricitinib)	アトピー性皮膚炎	第Ⅲ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
2017-034	LY3009104 (Baricitinib)	アトピー性皮膚炎	第Ⅲ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
2017-036	AZD2281、KU-0059436 (Olaparib)		第Ⅰ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
2017-036	AZD2281、KU-0059436 (Olaparib)		第Ⅰ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
2017-036	AZD2281、KU-0059436 (Olaparib)		第Ⅰ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
2017-036	AZD2281、KU-0059436 (Olaparib)		第Ⅰ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
2017-040	RO5541077 (Polatumumab 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)	慢性局面型乾癬	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
2017-041	ABBV-066 (リサンキズマブ)	慢性局面型乾癬	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)	再発又は難治性の多発性骨髄腫	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
2017-044	JNJ-54767414-SC (Daratumumab/rHuPH20)	再発又は難治性の多発性骨髄腫	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、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
2017-045	MPDL3280A (Atezolizumab) / RO7102122 (Entrectinib)	非小細胞肺癌	第Ⅲ相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2017-045	MPDL3280A (Atezolizumab) / RO7102122 (Entrectinib)	非小細胞肺癌	第Ⅲ相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2017-048	ST-605 (ガンシクロビル)		第Ⅱ相	株式会社エムズサイエンス	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
2018-006	BGB-A317 (Tislelizumab)	切除不能肝細胞がん	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)	切除不能肝細胞がん	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)	切除不能肝細胞がん	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	CNT01959 (Guselkumab)	中等症から重症の活動期クローン病	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	CNT01959 (Guselkumab)	中等症から重症の活動期クローン病	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、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
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、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
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
2018-011	RO5541077 (Polatuzumab Vedotin)		第Ⅱ相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2018-013	GAT-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	GAT-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
2018-018	BMS-986165	乾癬	第Ⅲ相	ブリistol・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

2018-018	BMS-986165	乾癬	第Ⅲ相	ブリistol・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
2018-018	BMS-986165	乾癬	第Ⅲ相	ブリistol・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
2018-021	GS-6034 (Filgotinib)	関節リウマチ	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
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 (ボマリドミド)		第Ⅱ相	セルジーン株式会社	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
2018-025	CC-4047 (ボマリドミド)		第Ⅱ相	セルジーン株式会社	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
2018-025	CC-4047 (ボマリドミド)		第Ⅱ相	セルジーン株式会社	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
2019-003	LY3074828 (Mirikizumab)	乾癬	第Ⅲ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Ⅲ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
2019-004	RO5541267 (アテゾリズマブ)	非小細胞肺癌	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象報告、研究報告を受け、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	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-005	RPC1063 (Ozanimod)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	セルジーン株式会社	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
2019-005	RPC1063 (Ozanimod)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	セルジーン株式会社	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
2019-005	RPC1063 (Ozanimod)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	セルジーン株式会社	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
2019-005	RPC1063 (Ozanimod)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	セルジーン株式会社	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



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
2019-006	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、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
2019-008	MK-3475 (ペムプロリズマブ)	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
2019-008	MK-3475 (ペムプロリズマブ)	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
2019-008	MK-3475 (ペムプロリズマブ)	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
2019-009	ONO-7643 (アナモレリン)	がん悪液質	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
2019-010	ONO-4538 (Nivolumab)	食道がん	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	製造販売後臨床試験・国内重篤副作用発現状況一覽を受け、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	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
2019-012	BGB-A317 (Tislelizumab)	食道扁平上皮がん	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
2019-012	BGB-A317 (Tislelizumab)	食道扁平上皮がん	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
2019-013	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
2019-014	carfilzomib (ONO-7057)	多発性骨髄腫	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告、研究報告を受け、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Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2019-019	CNTO1959 (ゲセルクマブ)	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、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
2019-019	CNTO1959 (ゲセルクマブ)	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	セルジーン株式会社	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
2019-020	CC-220 (イベルドミド)		第Ⅰ相	セルジーン株式会社	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
2019-020	CC-220 (イベルドミド)		第Ⅰ相	セルジーン株式会社	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
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
2019-021	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Ⅲ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Ⅲ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Ⅲ相	ブリistol・マイヤーズ・スクイ ブ株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2019-024	BMS-936558(ニボルマブ)／ BMS-734016(イピリムマブ)	肝細胞癌	第Ⅲ相	ブリistol・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Ⅲ相	ブリistol・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Ⅲ相	ブリistol・マイヤーズ・スクイ ブ株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2019-025	RO4876646(ペバシズマブ)／ MPDL3280A(アテゾリズマブ)	小細胞肺癌	第Ⅲ相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告、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)	難治性の脈管腫瘍、脈管奇形	第Ⅲ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	セルジーン株式会社	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
2020-001	CC-90001		第Ⅱ相	セルジーン株式会社	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
2020-002	BMS-986165	乾癬	第Ⅲ相	ブリistol・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Ⅲ相	ブリistol・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Ⅲ相	ブリistol・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
2020-007	MK-7902(E7080)/MK-3475(レンパチニブ/ヘムブ"ロリス"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
2020-008	BMS-936558 (ニボルマブ)	前立腺癌	第Ⅲ相	ブリistol・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Ⅲ相	ブリistol・マイヤーズ・スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告、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Ⅲ相	ブリistol・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
2020-009	JNJ-68284528	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
2020-010	RO4877533 (トシリズマブ)	重症COVID-19肺炎	第Ⅲ相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告、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
2020-011	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、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
2020-011	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
2020-014	ABBV-066 (リサンキズマブ)	掌蹠膿疱症	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
2020-014	ABBV-066 (リサンキズマブ)	掌蹠膿疱症	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
2020-016	INCB050465 (Parsaclisib)		第Ⅱ相	インサイト・バイオサイエンズ・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
2020-016	INCB050465 (Parsaclisib)		第Ⅱ相	インサイト・バイオサイエンズ・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

2020-017	BMS-936558(ニボルマブ) BMS-734016(イビリムマブ)	肝細胞癌	第Ⅲ相	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告、副作用定期報告、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
2020-018	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
2020-020	ABT-199 (ベネトクラクス)	急性骨髄性白血病	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
2020-022	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

#### (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
2017-030	PRDS-001		医療機器	株式会社JIMRO	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審議	承認
2019-024	BMS-936558(ニボルマブ) / BMS-734016(イビリムマブ)	肝細胞癌	第Ⅲ相	ブリistol・マイヤーズ・スクイブ株式会社	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
2020-002	BMS-986165	乾癬	第Ⅲ相	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	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
2020-002	BMS-986165	乾癬	第Ⅲ相	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	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
2016-028	ステロイド (メチルプレドニゾン、 プレドニゾン)		後期第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
2016-032	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
2017-036	AZD2281、KU-0059436 (Olaparib)		第Ⅰ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
2019-004	RO5541267 (アテゾリズマブ)	非小細胞肺癌	第Ⅲ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

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
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