2020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

開催日時: 令和03年1月7日(木) 14:00-15:00

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: 高山 浩一、伊藤 義人、成本 迅、黒田 純也、川人 豊、浮村 理、田口 哲也、田尻 達郎、山田 惠、矢部 千尋、池邉 俊之、澤村 友一、四方 敬介、山崎 笑、

津島 美幸

※ 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黒田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
2020-028	ANP-230		第Ⅰ/Ⅱ相	アルファナビ 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
2020-029	BMS-936558(ニボルマブ)/ BMS-986016(リラトリマブ)		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
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	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
2020-031	BP-DPC18		医療機器	株式会社メディコスヒラタ	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
2020-527	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
2020-528	ベクルリー	SARS-CoV-2感染症	使用成績調査	ギリアド・サイエンシズ株式会 社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2020-529	マヴィレット®配合錠	C型慢性肝炎/C型代償性肝硬変	特定使用成績調査	アッヴィ合同会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2020-530	オキシコンチンTR錠	慢性疼痛	特定使用成績調査	塩野義製薬株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2020-531	ジセレカ錠	関節リウマチ	特定使用成績調査	エーザイ株式会社	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
2016-002	BMS-901608 (Elotuzumab)	多発性骨髄腫	製造販売後臨床試験	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ株式会社	試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	第皿相	MSD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
2016-028	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	安全性情報の取扱いに関するSOPの変更報告、 及び安全性情報の取扱いに関するレターの提出 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	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
2017-009	ONO-4538 (Nivolumab) / BMS-734016 (Ipilimumab)	食道癌	第皿相	小野薬品工業株式会社	治験実施計画書、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
2017-026	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	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
2017–548	リンゼス錠0.25mg		特定使用成績調査	アステラス製薬株式会社	責任医師、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
2018-006	BGB-A317 (Tislelizumab)	切除不能肝細胞がん	第皿相	パレクセル・インターナショナル 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
2018-008	CNTO1959 (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	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
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	分担医師、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、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	第皿相	ギリアド・サイエンシズ株式会 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
2019-005	RPC1063 (Ozanimod)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	セルジーン株式会社	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、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
2019-006	MEDI4736 (デュルバルマブ)		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
2019-006	MEDI4736 (デュルバルマブ)		第Ⅱ相	医師主導	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

2019-008	MK-3475 (ペムブロリズマブ)	肝細胞癌	第Ⅲ相	MSD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
2019-012	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	治験実施計画書に関する連絡書を受理し、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	治験登録の一時停止(日本の実施医療機関の み)に関する連絡書を受理し、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	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
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
2020-007	MK-7902(E7080)/ MK-3475(レンパ・チニフ*/ へ゜ムフ゛ロリス゛マフ゛)	肝細胞癌	第皿相	MSD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
2020-012	PF-06865571/ PF-05221304		第Ⅱ相	ファイザー株式会社	被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の 作成報告を受け、治験継続の妥当性について審 議	承認
2020-017	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	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
2020-019	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	第皿相	医師主導	監査の実施に関する手順書、監査計画書の変更 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
2020-024	ASTX030		第I相	大塚製薬株式会社	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
2020-025	MK-3655		後期第Ⅱ相	MSD株式会社	治験薬概要書についてのお知らせの提出、及び 自己注射に関する手順の変更報告を受け、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
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

2014-003	GS-7340 (TAF)	HBe抗原陽性のB型慢性肝炎	製造販売後臨床試験	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、試験継続の妥当 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	第皿相	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	未知重篤有害事象報告を受け、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	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
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 (セレキシパグ)	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	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
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		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
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

2017-007	RO5532961 (Ipatasertib)	前立腺癌	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
2017-009	ONO-4538 (Nivolumab) / BMS-734016 (Ipilimumab)	食道癌	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
2017-009	ONO-4538 (Nivolumab) / BMS-734016 (Ipilimumab)	食道癌	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
2017-009	ONO-4538 (Nivolumab) / BMS-734016 (Ipilimumab)	食道癌	第皿相	小野薬品工業株式会社	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
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
2017-022	GS-6034 (Filgotinib)	潰瘍性大腸炎	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
2017-023	GS-6034 (Filgotinib)	クローン病	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
2017-024	GS-6034 (Filgotinib)	クローン病	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
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、海外措置報告、及び使用上 の注意改訂のお知らせを受け、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
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
2017-040	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)	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
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	CNTO1959 (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	CNTO1959 (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
2018-009	ABT-494 (ウパダシチニブ)	アトピー性皮膚炎	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
2018-009	ABT-494 (ウパダシチニブ)	アトピー性皮膚炎	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
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を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-013	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
2018-021	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
2018-025	CC-4047 (ポマリドミド)		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 (ポマリドミド)		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、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
2019-003	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)		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
2019-005	RPC1063 (Ozanimod)	* 音唱性 大 	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)	* 音唱性 大 	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)		第皿相	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 (ペムブロリズマブ)	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
2019-011	OPB-111077	7	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)		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)	食用島平下皮がん	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、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
2019-013	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
2019-013	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	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
2019-014	carfilzomib (ONO-7057)		第皿相	小野薬品工業株式会社	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
2019-014	carfilzomib (ONO-7057)		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
2019-018	DE-127 (アトロピン硫酸塩水和物)		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
2019-019	CNTO1959 (グセルクマブ)		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
2019-018	(ONO-7057) DE-127 (アトロピン硫酸塩水和物) CNTO1959	少年性質随性 水和物) 近視 9 海原性土肥火	第Ⅱ/Ⅲ相	参天製薬株式会社	性について審議 副作用定期報告を受け、治験継続の妥当性にいて審議 未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥	_つ

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	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
2019-022	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
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、海外措置報告、使用上の注 意改訂のお知らせを受け、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
	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、及びDILの 提出を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-026	KW-3357 .(アンチトロンビン ガンマ)	早発型重症妊娠高血圧腎症	第皿相	協和キリン株式会社	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
2019-027	NPC-12T (シロリムス)	難治性の脈管腫瘍、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、副作用定期報告、研究報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-027	NPC-12T (シロリムス)	難治性の脈管腫瘍、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、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
2020-002	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
2020-002	BMS-986165	乾癬	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、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
2020-004	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)	再発/難治性多発性骨髄腫(RRMM)	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、Periodic Safety Report for GSK2857916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・チニブ/ ペムブロリス、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、海外措置報告、研究報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-008	BMS-936558 (ニボルマブ)	前立腺癌	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
2020-008	BMS-936558 (ニボルマブ)	前立腺癌	第Ⅲ相	ブリストル・マイヤーズ・スクイ ブ株式会社	海外措置報告、使用上の注意改訂のお知らせを 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
2020-011	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
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

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
2020-016	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
2020-017	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
2020-017	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
2020-017	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
2020-017	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、使用上の注 意改訂のお知らせを受け、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
2020-018	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)	血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん	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
2020-020	ABT-199 (ベネトクラクス)	急性骨髄性白血病	第皿相	アッヴィ合同会社	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
2020-020	ABT-199 (ベネトクラクス)	急性骨髄性白血病	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
2020-021	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
2020-021	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
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	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
2020-022	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
2020-023	GB-0998 (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	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2020-024	ASTX030		第I相	未知重篤有害事象報告を受け、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	未知重篤有害事象報告を受け、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	未知重篤有害事象報告を受け、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	本院での未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
2019-006	MEDI4736 (デュルバルマブ)		第Ⅱ相	医師主導	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
2019-006	MEDI4736 (デュルバルマブ)		第Ⅱ相	医師主導	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
2019-006	MEDI4736 (デュルバルマブ)		第Ⅱ相	医師主導	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
2019-006	MEDI4736 (デュルバルマブ)		第Ⅱ相	医師主導	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
2019-006	MEDI4736 (デュルバルマブ)		第Ⅱ相	医師主導	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
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	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(第一相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
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、治験の妥当性 について審議	承認
2017-011	CN-100 (ザルトプロフェン)		第Ⅱ相	医師主導	モニタリング報告書の提出を受け、治験の妥当性 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	第皿相		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
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	第皿相	1年 111 十 22	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