

## 治験・受託研究審査委員会議事録

開催日時	2021年6月14日(月) 17時30分～18時00分
開催場所	場所:4階第2会議室
出席者(敬称略) 計11人	院内委員:佐藤 幸人、齊藤 芳樹、平林 正孝、田村 淳、池田 昌樹、三浦 智恵、宮原 明美、駒井 隆夫、大城 理、真殿 徳義 外部委員:木下 卓男
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項・報告事項】</b></p> <p><b>議題 中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした RO6867461 の第Ⅰ相試験</b> 依頼者からの新たな安全性情報、重篤な有害事象に関する報告について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>議題 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 Faricimab の第Ⅰ相試験</b> 依頼者からの新たな安全性情報、重篤な有害事象に関する報告について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>議題 中外製薬株式会社の依頼による網膜静脈分枝閉塞症患者を対象としたファリシマブの第Ⅲ相試験</b> 依頼者からの新たな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について審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>議題 中外製薬株式会社の依頼による網膜中心静脈閉塞症又は半側網膜静脈閉塞症患者を対象としたファリシマブの第Ⅲ相試験</b> 依頼者からの新たな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について審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>議題 中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたファリシマブの継続投与試験</b> 依頼者からの新たな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について審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>議題 中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象としたファリシマブの長期安全性及び忍容性を評価する多施設共同オープンラベル継続投与試験</b> 依頼者からの新たな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について審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>議題 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫を対象とした RTH258 の第Ⅰ相試験</b> 依頼者からの新たな安全性情報、重篤な有害事象に関する報告について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>議題 パルティスファーマ株式会社の依頼による網膜中心静脈閉塞症を対象とした RTH258 の第Ⅰ相試験</b> 依頼者からの新たな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について審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>議題 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による網膜静脈分枝閉塞症を対象とした RTH258 の第Ⅰ相試験</b> 依頼者からの新たな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について審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>議題 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に高用量アフリペル</b></p>

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験对照第Ⅲ相試験 依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 治験国内管理人である IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象とした FYB203 の第Ⅲ相臨床試験</b> 依頼者からの新たな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について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼による滲出型加齢黄斑変性症による患者を対象とした SCD411 の第Ⅲ相試験</b> 治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験</b> 依頼者からの新たな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について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験</b> 依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請書について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 松本啓孝(自ら治験を実施する者)の依頼による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オーブンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験</b> 新たな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について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 松本啓孝(自ら治験を実施する者)の依頼による PD-L1≥50% の局所進行非小細胞肺癌患者に対する放射線療法なしでの Pembrolizumab+ プラチナ併用化学療法の多施設共同単群第Ⅲ相医師主導治験(WJOG11819L)</b> 新たな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について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 松本啓孝(自ら治験を実施する者)の依頼による未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチナ+イリノテカン+デュルバルマブ(MEDI4736)療法の多施設共同単群第Ⅲ相試験</b> 新たな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について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 (治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験</b> 治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 CSL ベーリング株式会社の依頼による ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検第Ⅲ相臨床試験</b> 依頼者からの新たな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について審議した。 審議結果：承認
<b>議題 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402(Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験</b> 依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認
<b>議題②アッヴィ合同会社の依頼による日本の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化多施</b>

**設共同二重盲検試験**

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**議題⑫ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹を対象とした QGE031 の第Ⅲ相試験**

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**議題⑬ファイザー株式会社の依頼による、ワクチンの接種を受けた母親から生まれた乳児を対象とした PF-06928316 の第Ⅰ相試験**

依頼者からの新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**議題⑭諏訪裕文(自ら治験を実施する者)の依頼による手術可能なホルモン感受性 HER2 陰性原発性乳癌の術前療法として、ホルモン療法 + パルボシクリブとホルモン療法 + ブラセボを比較する第Ⅰ相ランダム化二重盲検比較試験**

新たな安全性情報、治験に関する変更申請について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**特記事項**