

## 第 406 回治験審査委員会の記録の概要

日 時 2020 年 2 月 17 日（月） 13 時 30 分～14 時 15 分  
場 所 千葉大学医学部附属病院 セミナー室 2  
出席者 巽 浩一郎（委員長） 石井 伊都子（副委員長） 花岡 英紀 伊豫 雅臣 加藤 直也  
大鳥 精司 鈴木 庸夫 丸 祐一 池田 純一郎 岡田 忍 菊田 直美 岡林 伸幸  
大塚 将之 永田 昭浩  
欠席者 青木 浩子

〔1〕 第 405 回委員会議事録（案）について諮られ承認された。

### 〔2〕 院内で発生した重篤な有害事象について〔審議事項〕

- 1)-1 当院での治験継続の妥当性について審議された。 審議結果：承認  
1)-2 当院での治験継続の妥当性について審議された。 審議結果：承認

治験課題名	膠芽腫を対象とした ONO-4538（ニボルマブ）の第Ⅲ相試験②
依頼者	小野薬品工業株式会社

### 〔3〕 審議事項

#### I. 新規受け入れの適否について

##### 1. 治験（医薬品） 2 件

- 1) これまでに得られている非臨床試験成績、臨床成績に基づき治験実施の妥当性について審議された。 審議結果：承認

治験課題名	進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験
依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

- 2) これまでに得られている非臨床試験成績、臨床成績に基づき治験実施の妥当性について審議された。 審議結果：承認

治験課題名	成人の視神経脊髄炎スペクトラム患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験
依頼者	アレクシオン ファーマ合同会社

##### 2. 治験（医師主導治験） 2 件

###### 1) 医薬品

- これまでに得られている非臨床試験成績、臨床成績に基づき治験実施の妥当性について審議された。 審議結果：承認

治験課題名	切除可能 discreteN2ⅢA-B 期非小細胞肺癌に対する導入化学放射線療法に術前術後の免疫療法を加えた Quadruple-modality 治療の有効性と安全性に関する第Ⅱ相試験
責任医師	呼吸器外科

###### 2) 再生医療等製品

- これまでに得られている非臨床試験成績、臨床成績に基づき治験実施の妥当性について審議された。 審議結果：承認

治験課題名	再発・進行頭頸部癌患者を対象とした iPS-NKT 細胞動注療法に関する第Ⅰ相試験（First in human 試験）
責任医師	耳鼻咽喉・頭頸部外科

#### II. 治験・製造販売後臨床試験 継続の適否について

##### 1. 新たな安全性情報に関する報告（重篤な有害事象の発生報告等） 66 件

提出された新たな安全性情報に関する報告（重篤な有害事象の発生報告等）を受けて、それぞれの治験・製造販売後臨床試験を継続することの適否について審議された。治験依頼者、責任医師が「治験（試験）の継続に問題なし」と判断した理由や今後の対応方法等に関する見解が示されてい

ることを踏まえて、治験・製造販売後臨床試験の継続について検討され、すべて問題はないとして承認された。

(01) 重篤な有害事象

治験課題名	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社

(02) 重篤な有害事象

治験課題名	進行肝細胞癌患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相無作為化非盲検多施設共同試験 (HIMALAYA)
依頼者	アストラゼネカ株式会社

(03) 重篤な有害事象

治験課題名	ON0-4538 の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験
依頼者	小野薬品工業株式会社

(04) 重篤な有害事象、添付文書

治験課題名	臨床第 1 b 相試験
依頼者	エーザイ株式会社

(05) 重篤な有害事象

治験課題名	Cabozantinib の第 2 相試験
依頼者	武田薬品工業株式会社

(06) 重篤な有害事象

治験課題名	切除不能肝細胞がんを対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験
依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社

(07) 重篤な有害事象、措置報告

治験課題名	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社

(08) 重篤な有害事象

治験課題名	未治療の局所進行又は転移性肝細胞癌患者を対象とした、ソラフェニブとベバシズマブ及びアテゾリズマブ併用投与を比較する非盲検、ランダム化第Ⅲ相臨床試験
依頼者	中外製薬株式会社

(09) 重篤な有害事象

治験課題名	過去に奏効しなかった FGFR2 転座を伴う進行性/転移性又は外科的切除不能な胆管細胞癌患者を対象とした INCB054828 の有効性及び安全性を評価する非盲検、単群、多施設共同、第Ⅱ相試験
依頼者	IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社

(10) 重篤な有害事象

治験課題名	肝細胞癌を対象とした MK7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験
依頼者	MSD 株式会社

(11) 重篤な有害事象

治験課題名	局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験
依頼者	アストラゼネカ株式会社

(12) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 MSD 株式会社
--------------	--

(13) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	非肝硬変の原発性硬化性胆管炎（PSC）に対する GS-9674 の第 3 相試験 ギリアド・サイエンシズ株式会社
--------------	---

(14) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	C 型代償性肝硬変患者に対するソホスブビル/ベルパタスビルの第 3 相試験 ギリアド・サイエンシズ株式会社
--------------	--

(15) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	初発の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第 3 相試験 武田薬品工業株式会社
--------------	--

(16) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901618 の国内第 2 相臨床試験 ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
--------------	--

(17) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib Citrate（MLN9708）の第 3 相試験 武田薬品工業株式会社
--------------	--

(18) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第 2 相試験 ファイザー株式会社
--------------	--

(19) 使用上の注意改訂のお知らせ、添付文書

治験課題名 依頼者	GGs の顕微鏡的多発血管炎（MPA）を対象とした第Ⅲ相試験 帝人ファーマ株式会社
--------------	--

(20) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウスチキヌマブの試験 ヤンセンファーマ株式会社
--------------	--

(21) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の長期継続投与試験 ギリアド・サイエンシズ株式会社
--------------	--

(22) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	EGPA 患者を対象としたベンラリズマブの有効性及び安全性を評価する試験 アストラゼネカ株式会社
--------------	---

(23) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	SELECT-Takayasu アッヴィ合同会社
--------------	-----------------------------

(24) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	NN9535 の体重管理における効果及び安全性 ノボ ノルディスクファーマ株式会社
--------------	--

(25) 重篤な有害事象

治験課題名	慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験
依頼者	日本新薬株式会社

(26) 重篤な有害事象

治験課題名	CTD-PAH 患者を対象としたバルドキシロンメチルの第Ⅲ相試験
依頼者	コーヴァンス・ジャパン株式会社

(27) 重篤な有害事象

治験課題名	MD-711PAH 第Ⅱ/Ⅲ相試験
依頼者	持田製薬株式会社

(28) 重篤な有害事象

治験課題名	肺高血圧症患者を対象としたバルドキシロンメチルの第Ⅲ相試験
依頼者	コーヴァンス・ジャパン株式会社

(29) 重篤な有害事象、措置報告

治験課題名	HIV-1 感染患者を対象とした GSK3515864(ドルテグラビル+ラミブジン)の第Ⅲ相試験
依頼者	株式会社新日本科学 PPD

(30) 重篤な有害事象、年次報告、措置報告

治験課題名	AK1820 の第Ⅲ相試験
依頼者	旭化成ファーマ株式会社

(31) 重篤な有害事象

治験課題名	MK-3009 第Ⅱ相試験
依頼者	MSD 株式会社

(32) 治験薬概要書、重篤な有害事象

治験課題名	非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験
依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

(33) 重篤な有害事象、措置報告

治験課題名	第Ⅰb相/第Ⅲ相試験
依頼者	日本イーライリリー株式会社

(34) 重篤な有害事象

治験課題名	非小細胞肺癌を対象とした BMS-936558 (ニボルマブ) /BMS-734016 (イピリムマブ) の第Ⅲ相試験
依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

(35) 重篤な有害事象

治験課題名	Brigatinib の第Ⅱ相試験
依頼者	武田薬品工業株式会社

(36) 重篤な有害事象

治験課題名	ON0-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験
依頼者	小野薬品工業株式会社

(37) 重篤な有害事象

治験課題名	非小細胞肺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
-------	-----------------------------

依頼者	MSD 株式会社
-----	----------

(38) 重篤な有害事象

治験課題名	ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験
依頼者	小野薬品工業株式会社

(39) 重篤な有害事象

治験課題名	食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験
依頼者	小野薬品工業株式会社

(40) 重篤な有害事象

治験課題名	食道がん患者に対する ONO-4538（ニボルマブ）拡大治験
依頼者	小野薬品工業株式会社

(41) 重篤な有害事象

治験課題名	切除不能又は転移性の胆管癌患者を対象とした INCB054828 の第Ⅲ相試験
依頼者	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社

(42) 重篤な有害事象

治験課題名	非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験
依頼者	クリニペース株式会社

(43) 重篤な有害事象、措置報告

治験課題名	非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802（一般名：アレクチニブ）の第Ⅲ相試験
依頼者	中外製薬株式会社

(44) 重篤な有害事象

治験課題名	骨転移性 CRPC を有する化学療法未治療患者における abiraterone/プレドニゾロン併用 BAY88-8223 の第Ⅲ相プラセボ対照比較試験
依頼者	バイエル薬品株式会社

(45) 重篤な有害事象

治験課題名	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第Ⅲ相試験
依頼者	バイエル薬品株式会社

(46) 重篤な有害事象

治験課題名	根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象とした apalutamide のランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社

(47) 重篤な有害事象

試験課題名	エンザルタミド製造販売後臨床試験
依頼者	アステラス製薬株式会社

(48) 重篤な有害事象

治験課題名	膝関節における軟骨損傷及び離断性骨軟骨炎を対象とした gMSC®1 の第Ⅲ相比較臨床試験
依頼者	株式会社ツーセル

(49) 重篤な有害事象、年次報告

治験課題名 依頼者	加齢黄斑変性患者を対象とした Faricimab の第Ⅲ相試験 中外製薬株式会社
--------------	---

(50) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 田辺三菱製薬株式会社
--------------	--

(51) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	膠芽腫を対象とした ONO-4538（ニボルマブ）の第Ⅲ相試験 小野薬品工業株式会社
--------------	---

(52) 重篤な有害事象

治験課題名	ONO-4538 第Ⅱ相試験
	膠芽腫を対象とした ONO-4538（ニボルマブ）の第Ⅲ相試験②
依頼者	小野薬品工業株式会社

(53) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相試験 ユーシービージャパン株式会社
--------------	--

(54) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	再発 NMO 患者を対象とした Eculizumab の第Ⅲ相継続試験 アレクシオンファーマ合同会社
--------------	---

(55) 措置報告

治験課題名 依頼者	アルツハイマー病の発症リスクのある被験者を対象とした臨床第Ⅱ/Ⅲ相試験 ノバルティスファーマ株式会社
--------------	---

(56) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	全身性筋力低下を有する重症筋無力症患者を対象とした ARGX-113 の第3相試験 サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社
--------------	--

(57) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	全身性筋力低下を有する重症筋無力症患者を対象とした ARGX-113 の継続投与 第3相試験 サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社
--------------	---

(58) 重篤な有害事象、年次報告

治験課題名 依頼者	ラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第Ⅲ相二重盲検多施設共同試験 アレクシオンファーマ合同会社
--------------	--

(59) 重篤な有害事象

治験課題名 依頼者	難治性全身型重症筋無力症小児患者を対象とした第Ⅲ相試験 アレクシオンファーマ合同会社
--------------	---

(60) 重篤な有害事象

治験課題名 責任医師	切除不能な進行肝細胞癌患者を対象とした CYT001 の第Ⅰ相臨床試験 消化器内科
---------------	--

(61) 重篤な有害事象

治験課題名	慢性腎臓病患者対象、ルビプロストンの尿毒症物質低下及び腎機能低下抑制効果を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、探索的治験（医師主導治験）
責任医師	腎臓内科

(62) 重篤な有害事象、措置報告、使用上の注意改訂のお知らせ

治験課題名	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱（FMF）を対象としたトシリズマブのプラセボ対照ランダム化二重盲検並行群間比較試験
	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱（FMF）を対象としたトシリズマブの継続投与試験
責任医師	アレルギー・膠原病内科

(63) 重篤な有害事象、措置報告

治験課題名	原発不明癌を対象とした Nivolumab（ON0-4538）の第Ⅱ相試験
責任医師	腫瘍内科

(64) 重篤な有害事象、措置報告

治験課題名	EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ＋ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験
責任医師	腫瘍内科

(65) 重篤な有害事象

治験課題名	HER2 遺伝子の増幅を認める進行性固形がん患者を対象としたトラスツズマブ＋ペルツズマブ併用療法の第Ⅱ相試験
責任医師	食道・胃腸外科

(66) 重篤な有害事象

治験課題名	免疫グロブリン G サブクラス 4（IgG4）自己抗体陽性の難治性慢性炎症性脱髄性多発神経炎（CIDP）患者に対するリツキシマブ（遺伝子組換え）の有効性及び安全性を検討する探索的臨床試験
責任医師	脳神経内科

## 2. 治験に関する変更申請書

1) 治験実施計画書等の変更 24 件 審議結果：すべて承認

(01) 同意説明文書、パートナーの妊娠に関する情報収集についての説明文書および同意書

治験課題名	切除不能肝細胞がんを対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験
依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社

(02) 添付文書

治験課題名	肝細胞癌を対象とした MK7902（E7080）と MK-3475 の第Ⅲ相試験
依頼者	MSD 株式会社

(03) 同意説明文書、治験薬概要書

治験課題名	局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験
依頼者	アストラゼネカ株式会社

(04) 添付文書

治験課題名	肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
依頼者	MSD 株式会社

(05) 治験実施計画書、別紙、治験薬概要書に対する補遺、同意説明文書等

治験課題名	慢性 B 型肝炎ウイルス感染の治療において JNJ-73763989 及び/又は JNJ-56136379 を含む各種併用レジメンの有効性及び安全性を検討する第 2b 相、多施設共同、二重盲検、実薬対照、ランダム化試験
-------	---

依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
-----	--------------

(06) 治験薬概要書

治験課題名 依頼者	未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901618 の国内第 2 相臨床試験 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
--------------	--

(07) 治験実施計画書、同意説明文書

治験課題名 依頼者	多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib Citrate (MLN9708) の第 3 相試験 武田薬品工業株式会社
--------------	--

(08) 治験実施計画書、同意説明文書

治験課題名 依頼者	初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第 2 相試験 ファイザー株式会社
--------------	--

(09) 資料の保存期間延長

治験課題名 依頼者	GGs の顕微鏡的多発血管炎 (MPA) を対象とした第Ⅲ相試験 帝人ファーマ株式会社
--------------	--

(10) 同意説明文書、同意説明文書 (妊娠経過観察に関する)

治験課題名 依頼者	関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の長期継続投与試験 ギリアド・サイエンシズ株式会社
--------------	--

(11) 治験実施計画書、同意説明文書、服薬日誌 (新規作成)、服薬リマインダーカード (新規作成)

治験課題名 依頼者	SELECT-Takayasu アッヴィ合同会社
--------------	-----------------------------

(12) 添付文書

治験課題名 依頼者	非小細胞肺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 MSD 株式会社
--------------	---

(13) 治験実施計画書、同意説明文書

治験課題名 依頼者	非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802 (一般名:アレクチニブ) の第Ⅲ相試験 中外製薬株式会社
--------------	--

(14) 治験薬概要書

治験課題名 依頼者	遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 田辺三菱製薬株式会社
--------------	--

(15) 資料の保存期間延長

治験課題名 依頼者	統合失調症患者を対象とした BI425809 の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相試験 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
--------------	---

(16) 治験実施計画書、資料の保存期間延長

治験課題名 依頼者	ONO-4538 第Ⅱ相試験 小野薬品工業株式会社
--------------	------------------------------

(17) 治験薬概要書

治験課題名 依頼者	Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相試験 ユーシービージャパン株式会社
--------------	--

(18) 治験実施計画書、別紙、治験薬概要書、評価シート、同意説明文書等

治験課題名	ラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第Ⅲ相二重盲検多施設
-------	------------------------------------



依頼者	共同試験 アレクシオンファーマ合同会社
-----	------------------------

(19) 治験実施計画書、治験実施計画書別紙

治験課題名	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱（FMF）を対象としたトシリズマブのプラセボ対照ランダム化二重盲検並行群間比較試験
責任医師	アレルギー・膠原病内科

(20) 治験実施計画書、治験実施計画書別紙

治験課題名	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱（FMF）を対象としたトシリズマブの継続投与試験
責任医師	アレルギー・膠原病内科

(21) 治験実施計画書、監査計画書

治験課題名	多系統萎縮症に対する MSA-01 の有効性及び安全性を検討する、多施設共同プラセボ対照二重盲検比較試験
責任医師	脳神経内科

(22) 治験実施計画書別紙

治験課題名	免疫グロブリン G サブクラス 4 (IgG4) 自己抗体陽性の難治性慢性炎症性脱髄性多発神経炎 (CIDP) 患者に対するリツキシマブ（遺伝子組換え）の有効性及び安全性を検討する探索的臨床試験
責任医師	脳神経内科

(23) 監査計画書

治験課題名	続発性（二次性）リンパ浮腫患者を対象とした ICG 蛍光リンパ管造影によるリンパ浮腫診断・治療の有効性及び安全性を評価する単群オープン試験
責任医師	形成・美容外科

(24) 治験実施計画書（第 2.0 版）、治験実施計画書別添（第 2.0 版）、同意説明文書（第 5.0 版）

治験課題名	血管免疫芽球性 T 細胞リンパ腫（AITL）及びその他の濾胞性ヘルパー T 細胞リンパ腫に対するダサチニブの多施設第Ⅱ相医師主導治験
責任医師	血液内科

2) 分担医師の変更

分担医師の変更について審査され承認された。

(01) 指名

治験課題名	SELECT-Takayasu
依頼者	アッヴィ合同会社

(02) 異動、削除

治験課題名	ラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第Ⅲ相二重盲検多施設共同試験
依頼者	アレクシオンファーマ合同会社

3. モニタリング報告書について 8 件

提出されたモニタリング報告書について審議され、治験の継続が承認された。

1)

治験課題名	生物学的製剤抵抗性クローン病を対象とした多施設共同二重盲検アドレノメデュリン phaseⅡ 医師主導治験
責任医師	消化器内科

2)

治験課題名	慢性腎臓病患者対象、ルビプロストンの尿毒症物質低下及び腎機能低下抑制効果を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、探索的治
-------	--

責任医師	験（医師主導治験） 腎臓内科
------	-------------------

3)

治験課題名 責任医師	原発不明癌を対象とした Nivolumab（ONO-4538）の第Ⅱ相試験 腫瘍内科
---------------	---

4)

治験課題名 責任医師	EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ＋ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験 腫瘍内科
---------------	---

5)

治験課題名 責任医師	HER2 遺伝子の増幅を認める進行性固形がん患者を対象としたトラスツズマブ＋ペルツズマブ併用療法の第Ⅱ相試験 食道・胃腸外科
---------------	---

6)

治験課題名 責任医師	続発性（二次性）リンパ浮腫患者を対象とした ICG 蛍光リンパ管造影によるリンパ浮腫診断・治療の有効性及び安全性を評価する単群オープン試験 形成・美容外科
---------------	--

7)

治験課題名 責任医師	免疫グロブリン G サブクラス 4（IgG4）自己抗体陽性の難治性慢性炎症性脱髄性多発神経炎（CIDP）患者に対するリツキシマブ（遺伝子組換え）の有効性及び安全性を検討する探索的臨床試験 脳神経内科
---------------	--

8)

治験課題名 責任医師	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験 婦人科
---------------	--

#### 4. 監査報告書について 3 件

提出された監査報告書について審議され、治験の継続が承認された。

治験課題名 責任医師	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱（FMF）を対象としたトシリズマブのプラセボ対照ランダム化二重盲検並行群間比較試験 アレルギー・膠原病内科
治験課題名 責任医師	多系統萎縮症に対する MSA-01 の有効性及び安全性を検討する、多施設共同プラセボ対照二重盲検比較試験 脳神経内科
治験課題名 責任医師	免疫グロブリン G サブクラス 4（IgG4）自己抗体陽性の難治性慢性炎症性脱髄性多発神経炎（CIDP）患者に対するリツキシマブ（遺伝子組換え）の有効性及び安全性を検討する探索的臨床試験 脳神経内科

#### 5. 実施状況報告書

責任医師より 2019 年度の実施状況報告書が提出されたことを受けて、治験を継続して行うことの適否について審議され、継続が承認された。

##### 1) 治験 2 件

治験課題名 依頼者	多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib Citrate（MLN9708）の第 3 相試験 武田薬品工業株式会社
治験課題名 依頼者	未治療のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブベドチンと R-CHP 併用療法の有効性及び安全性を R-CHOP 併用療法と比較する第Ⅲ相試験 中外製薬株式会社

#### [4] 報告事項

1. 治験実施計画書等変更報告書について報告があった。

1) 治験責任医師、実施医療機関における情報変更、治験依頼者側の実施体制の変更

治験課題名 依頼者	EGPA 患者を対象としたベンラリズマブの有効性及び安全性を評価する試験 アストラゼネカ株式会社
--------------	---

2) 部署名・社名変更、記載整備等のため変更

治験課題名 依頼者	非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802（一般名：アレクチニブ）の第Ⅲ相試験 中外製薬株式会社
--------------	--

2. 契約変更について報告があった。

1) 契約変更：提供物品の変更

治験課題名 依頼者	慢性 B 型肝炎ウイルス感染の治療において JNJ-73763989 及び/又は JNJ-56136379 を含む各種併用レジメンの有効性及び安全性を検討する第 2b 相，多施設共同，二重盲検，実薬対照，ランダム化試験 ヤンセンファーマ株式会社
--------------	---

3. 完了・終了報告書の提出について報告があった。

治験課題名 依頼者	活動性ループス腎炎患者を対象とした Voclosporin の第Ⅲ相試験 シミック株式会社
--------------	--

4. 終了報告書の提出について報告があった。

治験課題名 責任医師	生物学的製剤抵抗性クローン病を対象とした多施設共同二重盲検アドレノメデュリン phase II 医師主導治験 消化器内科
---------------	---

なお、以上第 406 回治験審査委員会の審議において、治験（試験）責任医師の所属する当該診療科の審査委員および利益相反の状態にある審査委員は、当該治験（試験）の審議および採決には参加していない。