

## 第 310 回 埼玉医科大学総合医療センター治験審査委員会 会議の概要

日 時: 2021年11月18日 15:10～16:40

会 場: 管理棟4階 会議室2

出席者: 伊藤 博之, 出口 順夫, 近藤 正巳, 熊谷 洋一, 多林 孝之, 加藤 真吾, 星川 淳人,  
齋藤 健一, 本間 真紀, 石田 直之, 廣瀬 久美, 松浦 絵理子, 鈴木 美咲,  
加藤 雄一。

### 議 事

#### 議題1. 議事要旨の確認

2021年10月21日に開催された第309回治験審査委員会議事要旨(案)などが承認された。

#### 議題2. 報告事項

##### 1. 迅速審査結果報告

迅速審査対象申請全3件について、2021年11月8日に石田委員により迅速審査が実施された。

##### 2. モニタリング結果報告

モニタリング8件について報告され、いずれも了承された。

##### 3. 終了報告

1. 未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたBMS 901608の国内第2相臨床試験 (No.615)  
治験責任医師から治験終了(中止・中断)報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。  
結果:了承
2. 協和発酵キリン株式会社の依頼による再生不良性貧血患者を対象としたAMG531の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (No.677)  
治験責任医師から治験終了(中止・中断)報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。  
結果:了承
3. アレクシオンファーマ合同会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験 (No.679)  
治験責任医師から治験終了(中止・中断)報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。  
結果:了承

##### 4. その他の報告

1. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による臨床第Ⅱ相試験 (No.532)  
治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。  
結果:了承
2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるDMARDに治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の国際共同第Ⅲ相試験 (No.572)  
治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。  
結果:了承
3. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗TNF $\alpha$ 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の国際共同第Ⅲ相試験 (No.573)  
治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。  
結果:了承
4. CNTO136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及びCNTO136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の継続投与試験 (No.597)  
治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。  
結果:了承
5. リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験 (No.621)  
治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。  
結果:了承
6. 第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ (AMG162) の製造販売後臨床試験 (No.PC-07)  
治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。  
結果:了承

### 議題3. 審議事項

#### 1. 治験依頼書

1. (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慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験 (No.711)  
治験依頼者から提出された治験依頼書などについて審議された。  
結果:承認
2. (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慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第3相試験 (No.712)  
治験依頼者から提出された治験依頼書などについて審議された。  
結果:承認
3. バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象としたBIIB098の第III相試験 (No.713)  
治験依頼者から提出された治験依頼書などについて審議された。  
結果:承認

#### 2. 治験および製造販売後臨床試験に関する副作用情報等の報告

1. アッヴィ合同会社の依頼による第IIb/III相試験 (No.627)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
2. アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたABT-494の臨床第III相試験 (No.635)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
3. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の臨床第III相試験 (No.645)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
4. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第III相試験 (No.656)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
5. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験 (No.657)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
6. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたFilgotinibの長期継続投与試験 (No.669)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
7. アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象としたABBV-066の臨床第III相試験 (No.665)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
8. 株式会社新日本科学PPDの依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象としたAG-120の第III相試験 (No.668)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
9. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたオラパリブの第III相試験 (No.672)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認

10. 小野薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたcarfilzomib(ONO-7057)の第Ⅲ相試験 (No.682)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
11. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による超早産児を対象としたSHP607の後期第Ⅱ相試験 (No.683)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
12. 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC 34712の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (No.684)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
13. アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-599の第Ⅱ相試験 (No.685)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
14. (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再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたbelantamab mafodotinの第Ⅲ相試験 (No.686)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
15. アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験 (No.689)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
16. MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象としたMK 3475の第Ⅲ相試験 (No.690)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
17. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験 (No.691)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
18. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX 113 PH20 SCの第2相試験 (No.692)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
19. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX 113 PH20 SCの第2相試験(非盲検延長試験) (No.693)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
20. 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安全性及び有効性評価を目的とした第3相、非盲検、多施設共同試験 (No.694)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
21. サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症(RMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.696)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認

22. サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症 (PPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.697)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
23. サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症 (NRSPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.698)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
24. アッヴィ合同会社の依頼によるマンツル細胞リンパ腫を対象としたベネトクラクスとイブルチニブの併用療法の第Ⅱ相試験 (No.699)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
25. アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群 (GBS) 患者を対象としたEculizumabの第3相試験 (No.700)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
26. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたOzanimod(RPC1063)の第2/3相試験(No.701)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
27. 膀胱筋層浸潤性膀胱癌 (TAR-200) 患者を対象としたcetrelimabとの併用療法と同時化学放射線療法との比較試験 (MIBC試験) (No.703)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
28. (治験国内管理人)メドペイス・ジャパン株式会社による重症筋無力症成人患者を対象としたInebilizumabの第Ⅲ相試験 (No.704)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
29. 中外製薬株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたSA237 (サトラリズマブ)の第Ⅲ相試験 (No.705)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
30. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験 (No.707)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
31. (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マンツル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験 (No.708)  
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
32. 顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験 (NoDR-003)  
治験責任医師から提出された安全性情報等に関する報告書および治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認

33. 神経線維腫症Ⅱ型に対するペバシズマブの有効性及び安全性を検討する医師主導治験 (NoDR-004)  
治験責任医師から提出された安全性情報等に関する報告書および治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認
34. 成人期発症のネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイド依存性)患者に対するIDEC C2B8の有効性及び安全性を確認する医師主導治験 (NoDR-006)  
治験責任医師から提出された安全性情報等に関する報告書および治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。  
結果:承認

### 3. 重篤有害事象報告

1. サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症 (PPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.697)  
治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書の内容について審議された。  
結果:承認
2. 協和キリン株式会社による腹膜透析施行中の高リン血症患者を対象としたKHK7791の第Ⅲ相試験 (No.702)  
治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書の内容について審議された。  
結果:承認
3. 生化学工業株式会社の依頼による直腸切除術施行予定の患者を対象としたSI 449癒着防止システムの無作為化試験 (NoD-010)  
治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書の内容について審議された。  
結果:承認

### 4. 治験実施状況報告

1. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたオラパリブの第Ⅲ相試験 (No.672)  
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。  
結果:承認
2. 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC 34712の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (No.684)  
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。  
結果:承認
3. アヅィ合同会社の依頼によるABBV 599の第Ⅱ相試験 (No.685)  
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。  
結果:承認
4. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX 113 PH20 SCの第2相試験 (No.692)  
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。  
結果:承認
5. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX 113 PH20 SCの第2相試験(非盲検延長試験) (No.693)  
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。  
結果:承認
6. 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安全性及び有効性評価を目的とした第3相、非盲検、多施設共同試験 (No.694)  
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。  
結果:承認
7. 成人期発症のネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイド依存性)患者に対するIDEC C2B8の有効性及び安全性を確認する医師主導治験 (NoDR-006)  
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。  
結果:承認

### 5. 治験に関する変更申請

1. アヅィ合同会社の依頼による第Ⅱb/Ⅲ相試験 (No.627)

- 治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
2. アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたABT-494の臨床第Ⅲ相試験 (No.635)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  3. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の臨床第Ⅲ相試験 (No.644)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  4. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の臨床第Ⅲ相試験 (No.645)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  5. EPSインターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児成人成長ホルモン分泌不全性低身長患者を対象としたMOD-4023の第Ⅲ相試験 (No.655)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  6. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験 (No.656)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  7. アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象としたABBV-066の臨床第Ⅲ相試験 (No.665)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  8. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたFilgotinibの長期継続投与試験 (No.669)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  9. 協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相試験 (No.681)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  10. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による超早産児を対象としたSHP607の後期第Ⅱ相試験 (No.683)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  11. アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-599の第Ⅱ相試験 (No.685)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  12. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第2相試験 (No.692)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  13. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第2相試験(非盲検延長試験) (No.693)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  14. 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安全性及び有効性評価を目的とした第3相、非盲検、多施設共同試験 (No.694)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
  15. サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症 (PPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.697)  
治験に関する変更申請書について審議された。

結果:承認

16. サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症(NRSPMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.698)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
17. アッヴィ合同会社の依頼によるマンテル細胞リンパ腫を対象としたベネトクラクスとイブルチニブの併用療法の第Ⅱ相試験 (No.699)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
18. アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群(GBS)患者を対象としたEculizumabの第3相試験 (No.700)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
19. 中外製薬株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたSA237 (サトラリズマブ)の第Ⅲ相試験 (No.705)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
20. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験 (No.707)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
21. 顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験 (NoDR-003)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認
22. 成人期発症のネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイド依存性)患者に対するIDEC-C2B8の有効性及び安全性を確認する医師主導治験 (NoDR-006)  
治験に関する変更申請書について審議された。  
結果:承認