【開催日時】

2019年6月25日(火) 16:18~17:35

新潟大学医歯学総合病院 第二会議室 (西診療棟3階)

【出席委員名】

外山 (委員長 薬剤部長)

田中(外部委員・学識経験者)

本間(外部委員・学識経験者)

馬場(委員 麻酔科)

西野 (委員 臨床研究推進センター)

藤川(委員 皮膚科)

森田 (委員 耳鼻咽喉・頭頸部外科)

佐野 (委員 脳神経外科)

奥田(委員 歯周病)

島田(委員事務)

荒川 (委員 薬剤部)

笹原(委員 薬剤部)

井越(委員 看護部)

川﨑 (外部委員・一般)

<前回の議事要旨について>

2019年5月28日議事要旨について、承認された。

【審議事項】

<新規について>

1. 医師主導治験(1件)

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	<u>I019-002</u>	転移性(IVB期)、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、プラチナ製剤とパクリ	治験を実施することの妥当性に	承認
		タキセルを含む化学療法にベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤と	ついて審議した。	
		パクリタキセルを含む化学療法とベバシズマブとの併用を比較する多施設共同ランダム		
		化 第 Ⅲ相試驗		

2. 治験 (2件)

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	C019-012	筋層浸潤性膀胱がん患者を対象に術前補助化学療法単独に対して、ニボルマブ又はニボ	治験を実施することの妥当性に	承認
		ルマブとBMS-986205の併用療法を追加した術前補助化学療法と, それに続くニボルマ	ついて審議した。	
		ブ又は二ボルマブとBMS-986205の術後補助療法を比較する無作為化第Ⅲ相試験		
2	C019-013	日本人ファブリー病患者を対象にlucerastat経口投与による有効性及び安全性を評価する	治験を実施することの妥当性に	修正の上で承認
		多施設共同、オープンラベル試験	ついて審議した。	

〈変更について〉

1. 医師主導治験(4件)

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	<u>IH27-002</u>	急性脊髄損傷患者に対する顆粒球コロニー刺激因子を用いたランダム化、プラセボ対	引き続き治験を実施することの	承認
		照、二重盲検並行群間比較試験 第III相試験	妥当性について審議した。	
2	IH30-002	高用量 E0302の筋萎縮性側索硬化症に対する第Ⅲ相試験 -医師主導治験-	引き続き治験を実施することの	承認
			妥当性について審議した。	
3	<u>IH30-003</u>	統合型ゲノム解析によるトランスレーショナルリサーチを用いた、高異型度卵巣癌患者	引き続き治験を実施することの	承認
		を対象としたオラパリブ維持療法に関する多施設共同第II相臨床試験	妥当性について審議した。	
4	<u>I019-001</u>	再発又は難治性のCD30陽性皮膚原発悪性リンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベド	引き続き治験を実施することの	承認
		チンの有効性及び安全性を確認する多施設共同第II相医師主導治験	妥当性について審議した。	

2. 治験(31件)

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	CH25-027	中外製薬株式会社の依頼によるSA237の視神経脊髄炎(NMO)及びNMO関連疾患	引き続き治験を実施することの	承認
		(NMOSD) を対象とした第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
2	CH27-012	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるLFG316の発作性夜間へモグロビン尿症	引き続き治験を実施することの	承認
		の患者を対象とした第Ⅱ相試験	妥当性について審議した。	
3	CH27-014	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I b/第Ⅲ相試験	引き続き治験を実施することの	承認
			妥当性について審議した。	
4	CH27-018	ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたアベルマブ	引き続き治験を実施することの	承認
		(MSB0010718C)の第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	

5	CH28-002	小野薬品工業株式会社の依頼による高リスク浸潤性尿路上皮がん患者を対象に術後補助 化学療法としてのニボルマブとプラセボを比較する多施設共同無作為化二重盲検第Ⅲ相 試験	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。	承認
6	CH28-010	アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験	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。	承認
7	CH28-012	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538第Ⅲ相試験 食道がんに対する多施設共同無作為化非盲検試験		承認
8	CH28-018	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象としたBMS- 936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	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。	承認
9	CH29-010	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長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたMOD-4023の第Ⅲ相試験	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。	承認
10	CH29-014	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	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。	承認
11	CH29-018	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験	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。	承認
		興和株式会社の依頼によるNAFLD患者を対象としたK-877の第Ⅱ相試験	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。	
13	CH30-003	アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検ブラセボ対照導入療法試験	引き続き治験を実施する <i>こと</i> の 妥当性について審議した。	承認
14	CH30-004	アッヴィ合同会社の依頼による既存治療に対して効果不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での治療失敗歴のない、中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験	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。	承認
15	CH30-005	アッヴィ合同会社の依頼によるM14-431 試験又はM14-433 試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験		承認
16	CH30-007	アストラゼネカ株式会社の依頼による重症喘息対象治験薬の有効性・安全性を評価する 第Ⅲ相試験	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。	承認
17	CH30-008	株式会社ヤクルト本社の依頼による第Ⅱ相試験	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。	承認
18	CH30-009	アステラス製薬株式会社依頼の第 II 相試験	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。	承認
19	CH30-011	アッヴィ合同会社の依頼による進行性核上性麻痺を有する被験者を対象としたABBV-8E12の有効性,安全性,忍容性及び薬物動態を評価する無作為化,二重盲検,プラセボ対照,反復投与試験	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。	承認
20	CH30-013	MSD株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験	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。	承認
21	CH30-017	アステラス製薬依頼の尿路上皮がんを対象とする Enfortumab Vedotin の第Ⅲ相試験	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。	承認
22	CH30-019	大正製薬株式会社依頼による第I相試験	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。	承認
23	CH30-021	全薬工業株式会社の依頼による抗ドナー抗体陽性・抗HLA 抗体陽性の生体腎移植患者に対する術前脱感作におけるIDEC-C2B8 の有用性を確認する臨床第III相試験 生体腎移植患者に対して移植28~7日前からFK506/FK506E (MR4)を投与した場合の有効性、安全性及び薬物動態を確認する臨床第III相試験	引き続き治験を実施する <i>こと</i> の 妥当性について審議した。	承認
24	CH30-022	全薬工業株式会社の依頼による腎移植後の抗体関連型拒絶反応に対するIDEC-C2B8の有用性を検討する臨床第III相試験	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。	承認
25	CH30-024	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマ ブの第Ⅲ相試験	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。	承認

26	CH30-029		引き続き治験を実施することの	承認
		マブ+標準化学療法及びデュルバルマブ+tremelimumab+標準化学療法と標準化学療法	妥当性について審議した。	
		単独とを比較する第III相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験		
27	CH30-030	筋層浸潤性膀胱癌患者においてネオアジュバント療法としてデュルバルマブをゲムシタ	引き続き治験を実施することの	承認
		ビン+シスプラチンと併用し、その後アジュバント療法としてデュルバルマブを単独投	妥当性について審議した。	
		与したときの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化非盲検多施設国際共同試験		
		(NIAGARA)		
28	C019-004	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床	引き続き治験を実施することの	承認
		第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
29	C019-007	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による成長ホルモン分泌不全性低身長症患児	引き続き治験を実施することの	承認
		を対象として、somapacitanの週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投与の	妥当性について審議した。	
		Norditropin®と比較検討する		
30	TH29-001	● ● ● ●株式会社の依頼によるADR-001の第 I / II 相臨床試験	引き続き治験を実施することの	承認
			妥当性について審議した。	
31	TH29-003	● ● ● 株式会社の依頼によるADR-001投与後の継続観察試験	引き続き治験を実施することの	承認
			妥当性について審議した。	

 	ALIAN O INDIAN (OTT)					
No	整理番号	議題	内容	審査結果		
1	CH25-005	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした	引き続き治験を実施することの	承認		
		LDK378A2301の第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。			
2	CH25-012	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした	引き続き治験を実施することの	承認		
		LDK378A2303の第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。			
3	CH27-004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非転移性(MO)去勢抵抗性前立腺癌男性患者を	引き続き治験を実施することの	承認		
		対象とした,ARN-509の多施設,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,第3相試験	妥当性について審議した。			

|___| <安全性情報等について>

1. 院内(13件)

《医師主導治験、治験》(13件)

《医	砂土等冶腴、	治験» (13件)		
No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	<u>IH30-001</u>	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	引き続き治験を実施することの	承認
		照二重盲検比較試験	妥当性について審議した。	
2	IH30-001	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	引き続き治験を実施することの	承認
		照二重盲検比較試験	妥当性について審議した。	
3	CH28-015	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	引き続き治験を実施することの	承認
			妥当性について審議した。	
4	CH29-015	小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブとイピリ	引き続き治験を実施することの	承認
		ムマブの第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
<u> </u>	01120 045		71 - 4	7 = n
5	CH29-015		引き続き治験を実施することの	
		ムマブの第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。 	
6	CH29-015	 小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象とした二ボルマブとイピリ	 引き続き治験を実施することの	承認
		ムマブの第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
		and the state of t		
7	CH30-013	MSD株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与す	引き続き治験を実施することの	承認
		る第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
8	CH30-013	MSD株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与す	引き続き治験を実施することの	承認
		る第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
9	CH30-013	MSD株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与す		承認
		る第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
10	CH30-013	 MSD株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与す	引き続き治験を実施することの	承認
-		る第Ⅲ相試験	野色帆と石脈を突続することの 野当性について審議した。	, J 140
		N M M M M M M M M M M M M M M M M M M M	メコエルン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
11	CH30-020	小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象	引き続き治験を実施することの	承認
		に, 二ボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ	妥当性について審議した。	
		相試験		

12	CH30-020	小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象	引き続き治験を実施することの	承認
		に, ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ	妥当性について審議した。	
		相試験		
13	TH29-001	● ● ● 株式会社の依頼によるADR-001の第 I / II 相臨床試験	引き続き治験を実施することの	承認

2. 国内・海外(58件)

《医師主導治験、治験》(58件)

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	IH27-002	急性脊髄損傷患者に対する顆粒球コロニー刺激因子を用いたランダム化、プラセボ対	引き続き治験を実施することの	承認
		照、二重盲検並行群間比較試験 第III相試験	妥当性について審議した。	
2	IH30-001	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	引き続き治験を実施することの	承認
		照二重盲検比較試験	妥当性について審議した。	
3	IH30-003	 統合型ゲノム解析によるトランスレーショナルリサーチを用いた、高異型度卵巣癌患者	 引き続き治験を実施することの	承認
		を対象としたオラパリブ維持療法に関する多施設共同第II相臨床試験	妥当性について審議した。	
4	<u>I019-001</u>	再発又は難治性のCD30陽性皮膚原発悪性リンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベド	引き続き治験を実施することの	承認
		チンの有効性及び安全性を確認する多施設共同第II相医師主導治験	妥当性について審議した。	
5	CH27-002	小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象	引き続き治験を実施することの	承認
		に, ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化 非盲検第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
6	CH27-006	小野薬品工業株式会社の依頼によるプラチナ製剤による治療後に進行又は再発した転移	引き続き治験を実施することの	承認
		性又は切除不能な尿路上皮がん患者を対象とした二ボルマブ単群の第 Ⅱ 相試験	妥当性について審議した。	
7	CH27-009	中外製薬株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたATEZOLIZUMABおよびベバ	引き続き治験を実施することの	承認
		シズマブの第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
8	CH27-010	ファイザー株式会社の依頼による第1相試験	引き続き治験を実施することの	承認
			妥当性について審議した。	
9	CH27-014	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I b/第Ⅲ相試験	引き続き治験を実施することの	承認
10	01127.010		妥当性について審議した。	7.50
10	CH27-018	ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたアベルマブ (MSB0010718C) の第Ⅲ相試験	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。	承 総
11	CH28-004	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験	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。	承認
12	CH28-006	 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(扁平上皮癌)を対象とした	引き続き治験を実施することの	承認
		atezolizumabの第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
13	CH28-008	ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象としたアベルマブ (MSB0010718C)	引き続き治験を実施することの	承認
		とアキシチニブの第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
14	CH28-012	 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538第Ⅲ相試験 食道がんに対する多施設共	引き続き治験を実施することの	承認
		同無作為化非盲検試験	妥当性について審議した。	
15	CH28-014	 MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象としたMK-3475の第	 引き続き治験を実施することの	承認
		Ⅲ相試験	妥当性について審議した。	
16	CH28-015	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	引き続き治験を実施することの	承認
			妥当性について審議した。	
17	CH28-017	アステラス製薬株式会社の依頼による前立線癌を対象とするエンザルタミドの第 皿相試	引き続き治験を実施することの	承認
10	CH30 010	験 ブルフトル・フノヤ・ブ・フクノブサポ会社の体施による物質の中医を社会としたBNC。	妥当性について審議した。	- 7 .≡9
18	CH28-018	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	野き続き治験を美施9ることの 妥当性について審議した。	承認
19	CH28-019	 中外製薬株式会社の依頼による腎摘除後の再発リスクが高い腎細胞癌患者を対象とした	 引き続き治験を実施することの	承認
10	21120 019	術後補助療法としてのATEZOLIZUMAB(抗PD-L1抗体)を評価する第III相多施設共同ランダム化プラセボ対照二重盲検試験	妥当性について審議した。	ram,
20	CH28-020	 中外製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたMPDL3280A	 引き続き治験を実施することの	承認
		(atezolizumab)の第III相試験	妥当性について審議した。	

21	CH29-002	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験	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。	承認
22	CH29-003	中外製薬株式会社の依頼による初発のステージIII期又はIV期の卵巣癌,卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第III相多施設共同ランダム化試験	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。	承認
23	CH29-004	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたMPDL3280A (atezolizumab) の第III相試験	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。	承認
24	CH29-005	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたRO5532961 (Ipatasertib)の第Ⅲ相試験	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。	承認
25	CH29-008	MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	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。	承認
26	CH29-009	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	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。	承認
27	CH29-014	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	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。	承認
28	CH29-015	小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象とした二ボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験	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。	承認
29	CH29-017	武田薬品工業株式会社の依頼による日本人進行性腎細胞癌患者を対象とした Cabozantinibの第2相試験	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。	承認
30	CH29-018	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験	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。	承認
31	CH29-019	興和株式会社の依頼によるNAFLD患者を対象としたK-877の第Ⅱ相試験	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。	承認
32	CH30-001	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅱ/Ⅲ相 試験	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。	承認
33	CH30-003	アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験	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。	承認
34	CH30-004		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。	承認
35	CH30-005	アッヴィ合同会社の依頼によるM14-431 試験又はM14-433 試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験		承認
36	CH30-006	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした第Ⅱ相試験	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。	承認
37	CH30-007	アストラゼネカ株式会社の依頼による重症喘息対象治験薬の有効性・安全性を評価する 第Ⅲ相試験	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。	承認
38	CH30-009	アステラス製薬株式会社依頼の第Ⅱ相試験	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。	承認
39	CH30-010	アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたDapagliflozinの第Ⅲ 相試験	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。	承認
40	CH30-011	アッヴィ合同会社の依頼による進行性核上性麻痺を有する被験者を対象としたABBV-8E12の有効性,安全性,忍容性及び薬物動態を評価する無作為化,二重盲検,プラセボ対照,反復投与試験	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。	承認
41	CH30-012	バイエル薬品株式会社の依頼によるプラチナ製剤を含む化学療法歴のあるFGFR陽性の局所進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象としたrogaratinib(BAY 1163877)の有効性と安全性を化学療法と比較、評価する無作為化、非盲検、多施設共同第II/III相試験	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。	承認

42	CH30-013	MSD株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験	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。	承認
43	CH30-014	フェリング・ファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects 軽症~中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験		承認
44	CH30-015	協和発酵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	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。	承認
45	CH30-016	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がんに対する第Ⅲ 相試験	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。	承認
46	CH30-017	アステラス製薬依頼の尿路上皮がんを対象とする Enfortumab Vedotin の第Ⅲ相試験	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。	承認
		中外製薬株式会社の依頼によるポラツズマブ ベドチンの第II相臨床試験	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。	
48		大正製薬株式会社依頼による第Ⅰ相試験	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。	
49	CH30-020	小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、二ボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ 相試験	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。	承認
50	CH30-021	全薬工業株式会社の依頼による抗ドナー抗体陽性・抗HLA 抗体陽性の生体腎移植患者に対する術前脱感作におけるIDEC-C2B8 の有用性を確認する臨床第III相試験 生体腎移植患者に対して移植28~7日前からFK506/FK506E (MR4)を投与した場合の有効性、安全性及び薬物動態を確認する臨床第III相試験	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。	承認
51	CH30-022	全薬工業株式会社の依頼による腎移植後の抗体関連型拒絶反応に対するIDEC-C2B8の有用性を検討する臨床第III相試験	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。	承認
52	CH30-024	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマ ブの第Ⅲ相試験	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。	承認
53	CH30-026	大日本住友製薬による膠芽腫を対象としたDSP-7888の第2相試験	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。	承認
54	CH30-029	切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、一次治療としてのデュルバルマブ+標準化学療法及びデュルバルマブ+tremelimumab+標準化学療法と標準化学療法 単独とを比較する第III相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験	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。	承認
55	CH30-030	筋層浸潤性膀胱癌患者においてネオアジュバント療法としてデュルバルマブをゲムシタビン+シスプラチンと併用し、その後アジュバント療法としてデュルバルマブを単独投与したときの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化非盲検多施設国際共同試験(NIAGARA)	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。	承認
56	<u>C019-006</u>		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。	承認
57	<u>C019-007</u>	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による成長ホルモン分泌不全性低身長症患児を対象として、somapacitanの週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投与のNorditropin®と比較検討する	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。	承認
58	C019-011	An Extension Study of ABBV-8E12 in Progressive Supranuclear Palsy (PSP) 進行性核上性麻痺(PSP)を有する被験者を対象としたABBV-8E12 の継続投与試験	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。	承認

<継続審査> 随時申請用

1. 自主臨床研究(2件)

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	NH23-005	GOG-0237試験;異型腺細胞(AGC)という細胞診断患者の子宮頸部病変診断における	引き続き治験を実施することの	承認
		CA-IX, p16, 増殖性マーカーとヒトパピローマウイルス (HPV) による比較解析	妥当性について審議した。	

2	MH28-001	ネオアジュバント化学療法前の腋窩リンパ節陽性がネオアジュバント化学療法後に病理	引き続き治験を実施することの	承認
		学的陰性に転じた患者を対象として、乳房切除後胸壁及び所属リンパ節の外部放射線治	妥当性について審議した。	
		療、並びに腫瘤切除後所属リンパ節放射線治療を評価する第III相無作為化臨床試験		

<報告事項>

1. 迅速審査(11件)

《医師主導治験、治験》(1件)

No	整理番号	議題	迅速審査日	審査結果
1	CH30-008	株式会社ヤクルト本社の依頼による第Ⅱ相試験	2019年5月21日	承認

《製造販売後調査等》 新規(7件)

| S019-002 (迅速審査日: 2019年5月22日 承認) | S019-003 (迅速審査日: 2019年5月22日 承認) | S019-004 (迅速審査日: 2019年5月22日 承認) | S019-005 (迅速審査日: 2019年5月22日 承認) | S019-007 (迅速審査日: 2019年6月7日 承認) | S019-008 (迅速審査日: 2019年6月7日 承認) | S019-009 (迅速審査日: 2019年6月14日 承認)

《製造販売後調査等》変更(3件)

SH26-006 (迅速審查日: 2019年5月24日 承認) SH29-049 (迅速審查日: 2019年5月22日 承認) SH30-033 (迅速審查日: 2019年5月22日 承認)

2. 終了報告(2件)

《医師主導治験、治験》(2件)

CH19-008a,CH29-021

3. 報告(23件)

«医師主導治験、治験»(23件)

IH27-002,CH27-002,CH27-009,CH27-011,CH28-002,CH28-007,CH28-008,CH28-017,CH28-018,CH28-019,CH28-020,CH29-004,CH29-008,CH29-009 CH29-010,CH29-017,CH29-019,CH30-001,CH30-007,CH30-018,CH30-021,CH30-022,CH30-024

<その他>

1. 2019年4月23日開催本委員会における会議の記録の概要の公表案について

審査結果:承認

2. 次回の開催日、次々回の開催日について

次回 : 7月23日(火曜) 16:00~ 医歯学総合病院第一会議室(西診療棟3階) 次々回:8月27日(火曜) 16:00~ 医歯学総合病院第二会議室(西診療棟3階)