

新潟大学医歯学総合病院 会議の記録の概要

【開催日時】

2019年9月24日（火） 16:00～16:17

【開催場所】

新潟大学医歯学総合病院 第一会議室（西診療棟3階）

【出席委員名】

外山（委員長 薬剤部長）

本間（外部委員・学識経験者）

中田（委員 臨床研究推進センター）

青山（委員 放射線治療科・放射線診断科）

葭原（委員 口腔生命福祉科）

西野（委員 臨床研究推進センター）

福井（委員 精神科）

藤川（委員 皮膚科）

奥田（委員 歯周病）

八百板（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）

川崎（外部委員・一般）

＜前回の議事要旨について＞

2019年8月27日議事要旨について、承認された。

【審議事項】

＜モニタリング報告書について＞

1. 医師主導治験（4件）

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	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、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較試験 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
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照二重盲検比較試験	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
3	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妥当性について審議した。	承認
4	I019-001	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	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

＜変更について＞

1. 治験（25件）

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	CH26-001	一般社団法人 日本血液製剤機構の依頼による原因不明の不育症を対象としたGB-0998 の二重盲検群間比較試験	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
2	CH26-002	一般社団法人 日本血液製剤機構の依頼による原因不明の不育症を対象としたGB-0998 の一般臨床試験	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。	承認
3	CH27-002	小野薬品工業株式会社の依頼による末治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボラム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	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
4	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性又は切除不能な尿路上皮がん患者を対象としたニボラムマブ単群の第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
5	CH27-008	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538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
6	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ラム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
7	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
8	CH28-010	アップルイ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
9	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	CH28-018	プリストル・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

新潟大学医歯学総合病院 会議の記録の概要

11	<u>CH28-019</u>	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	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	<u>CH29-002</u>	プリストル・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
13	<u>CH29-014</u>	プリストル・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
14	<u>CH29-015</u>	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ビリムマブの第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
15	<u>CH30-003</u>	アップバイ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ニング患者を対象としたウバダシチニブ（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
16	<u>CH30-004</u>	アップバイ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ニング患者を対象としたウバダシチニブ（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
17	<u>CH30-010</u>	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
18	<u>CH30-020</u>	小野薬品工業株式会社の依頼による末治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとカボザンチニブ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
19	<u>CH30-021</u>	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IDE-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
20	<u>CH30-022</u>	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IDE-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
21	<u>CH30-029</u>	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第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	<u>CH30-030</u>	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736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
23	<u>C019-001</u>	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104 の第III相二重盲検試験	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	<u>C019-012</u>	小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205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	<u>TH29-001</u>	●●●●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妥当性について審議した。	承認

<安全性情報等について>

1. 院内（1件）

«製造販売後臨床試験»（1件）

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	<u>CH25-024</u>	アストラゼネカ株式会社の依頼による卵巣がん患者を対象としたAZD2281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

2. 国内・海外（62件）

«医師主導治験、治験»（62件）

No	整理番号	議題	内容	審査結果
1	<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	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
2	<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	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

新潟大学医歯学総合病院 会議の記録の概要

3	I019-002	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タキセルを含む化学療法にペバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法とペ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
4	CH25-027	中外製薬株式会社の依頼によるSA237の視神經脊髓炎（NMO）及びNMO関連疾患（NMOSD）を対象とした第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
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	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	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性又は切除不能な尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブ単群の第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
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およびペバシズマブの第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
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妥当性について審議した。	承認
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妥当性について審議した。	承認
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。	承認
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
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）とアキシチニブの第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
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同無作為化非盲検試験	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	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
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妥当性について審議した。	承認
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
18	CH28-018	プリストル・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
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	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	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（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
21	CH29-002	プリストル・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、カルボプラチナ及びペ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

新潟大学医歯学総合病院 会議の記録の概要

25	<u>CH29-008</u>	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	<u>CH29-009</u>	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	<u>CH29-014</u>	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	<u>CH29-015</u>	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ビリムマブの第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	<u>CH29-017</u>	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	<u>CH29-018</u>	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	<u>CH29-019</u>	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	<u>CH30-001</u>	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	<u>CH30-003</u>	アップバイ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hn病患者を対象としたウバダシチニブ (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	<u>CH30-004</u>	アップバイ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hn病患者を対象としたウバダシチニブ (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
35	<u>CH30-005</u>	アップバイ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hn病患者を対象としたウバダシチニブ (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	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
36	<u>CH30-006</u>	ノバルティス フ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	<u>CH30-009</u>	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
38	<u>CH30-010</u>	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
39	<u>CH30-011</u>	アップバイ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
40	<u>CH30-012</u>	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
41	<u>CH30-013</u>	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
42	<u>CH30-014</u>	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、実葉対照、並行群間比較試験	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	<u>CH30-015</u>	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	引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。	承認
44	<u>CH30-017</u>	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	引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。	承認
45	<u>CH30-018</u>	中外製薬株式会社の依頼によるボラツズマブ ベドチンの第II相臨床試験	引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。	承認

新潟大学医歯学総合病院 会議の記録の概要

46	<u>CH30-020</u>	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、ニボルマブとカボザンチニブ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
47	<u>CH30-021</u>	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IDE-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
48	<u>CH30-022</u>	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IDE-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
49	<u>CH30-024</u>	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/デュルバーラマブの第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
50	<u>CH30-025</u>	サノフィ株式会社の依頼による常染色体優性多発性囊胞腎 (ADPKD) 患者を対象としたGZ/SAR402671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
51	<u>CH30-029</u>	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第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	<u>CH30-030</u>	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736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	<u>C019-001</u>	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験	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	<u>C019-002</u>	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の長期第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
55	<u>C019-004</u>	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
56	<u>C019-005</u>	大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬（シスプラチン）を投与する患者を対象としたPro-NETU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
57	<u>C019-006</u>	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OMB157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
58	<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
59	<u>C019-012</u>	小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205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
60	<u>C019-014</u>	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 2b, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of JNJ-64304500 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 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JNJ-64304500 の安全性及び有効性の評価を目的とした第2b 相, ランダム化, 二重盲検, ブラセボ対照, 並行群間, 多施設共同試験	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
61	<u>TH29-001</u>	●●●●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妥当性について審議した。	承認
62	<u>TH29-003</u>	●●●●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妥当性について審議した。	承認

<報告事項>

1. 迅速審査 (14件)

«医師主導治験、治験» (9件)

No	整理番号	議題	迅速審査日	審査結果
1	<u>CH27-014</u>	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	2019年8月27日	承認
2	<u>CH30-019</u>	大正製薬株式会社依頼による第 I 相試験	2019年8月22日	承認

新潟大学医歯学総合病院 会議の記録の概要

3	<u>CH30-021</u>	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IDE-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	2019年8月8日	承認
4	<u>CH30-022</u>	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IDE-C2B8の有用性を検討する臨床第III相試験	2019年8月8日	承認
5	<u>CH30-024</u>	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/デュルバーラムの第Ⅲ相試験	2019年8月8日	承認
6	<u>CH30-026</u>	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	2019年8月19日	承認
7	<u>C019-013</u>	イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社依頼により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	2019年9月3日	承認
8	<u>TH29-001</u>	●●●●株式会社の依頼によるADR-001の第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験	2019年8月19日	承認
9	<u>TH29-003</u>	●●●●株式会社の依頼によるADR-001投与後の継続観察試験	2019年8月19日	承認

«製造販売後調査等» 新規（2件）

S019-015 (迅速審査日：2019年8月19日 承認)

S019-016 (迅速審査日：2019年8月19日 承認)

«製造販売後調査等» 変更（3件）

SH28-055 (迅速審査日：2019年8月27日 承認)

SH29-037 (迅速審査日：2019年8月13日 承認)

SH29-038 (迅速審査日：2019年8月13日 承認)

2. 終了報告（2件）

«医師主導治験、治験»（2件）

CH29-013, CH30-016

3. 報告（19件）

«医師主導治験、治験»（17件）

IH30-003, CH27-011, CH27-014, CH28-012, CH28-014, CH29-008, CH29-017, CH29-018, CH30-009, CH30-010, CH30-017, CH30-019, C019-001
C019-002, C019-004, C019-005, EH30-001

«製造販売後臨床試験»（2件）

CH25-025, CH27-004

4. 開発の中止に関する報告（3件）

«医師主導治験、治験»（3件）

CH20-011, CH23-011, CH29-012

<その他>

1. 2019年7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：10月29日（火曜）16:00～ 医歯学総合病院第二会議室（西診療棟3階）

次々回：11月26日（火曜）16:00～ 医歯学総合病院第二会議室（西診療棟3階）