

第327回埼玉医科大学病院治験審査委員会議事録

日 時 2021年9月28日(火)16:00~17:10

場 所 埼玉医科大学本部棟地下1階第5講堂(全委員数13名、定足数9名)

出席委員: 山本啓二(委員長)、池園哲郎(副委員長)、丸山敬、大竹明、橋本正良、松尾幸治、
舟久保ゆう、太田幸夫、小林大介、杉本修、小和瀬由美子、藤野みどり(12/13)

欠席委員: 門野夕峰(1/13)

記

【審議事項】

《新規申請》

- ◎ サノフィ株式会社の依頼による日本の第Ⅲ相試験(CARDINAL 試験又は CADENZA 試験)を完了した寒冷凝集素症(CAD)成人患者を対象とした sutimlimab 試験(No.1129)

審議概要: 新規申請に関して、治験責任医師より治験の概要、治験実施計画書、説明文書・同意文書等の申請資料の説明があった。委員より質問事項が提示され、治験責任医師より回答がなされた。それらを含め、当院での治験の実施に関して、審議した。

審議結果: 承認

- ◎ (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による Epcoritamab の第Ⅲ相試験(No.1130)

審議概要: 新規申請に関して、治験責任医師より治験の概要、治験実施計画書、説明文書・同意文書等の申請資料の説明があった。委員より質問事項が提示され、治験責任医師より回答がなされた。それらを含め、当院での治験の実施に関して、審議した。

審議結果: 修正の上承認

- ◎ 日本たばこ産業株式会社による JTE-451 軟膏の第Ⅱ相試験(No.1131)

審議概要: 新規申請に関して、治験責任医師より治験の概要、治験実施計画書、説明文書・同意文書等の申請資料の説明があった。委員より質問事項が提示され、治験責任医師より回答がなされた。それらを含め、当院での治験の実施に関して、審議した。

審議結果: 承認

《治験実施の一部変更、重篤な有害事象、安全性情報等に関する報告、実施状況報告等》

- ◎ エーザイ株式会社の依頼による BAN2401 の第Ⅱ相試験(No.999)

審議概要: 安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

- ◎ 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(No.1029)

審議概要: 治験実施計画書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 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 (No.1046)

審議概要：重篤な有害事象に関する報告書、安全性情報等に関する報告書、治験薬概要書変更、治験契約書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 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.1053)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、試験依頼者の移行に関するご連絡追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ (医師主導治験) SPP-004 のミトコンドリア病を対象とした多施設共同長期投与試験 (検証試験後) / 第Ⅲ相 (No.1054)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、モニタリング報告書一覧に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非介入試験 (No.1055)

審議概要：治験契約書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験 (No.1065)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 (No.1066)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、添付文書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ユーシービージャパン株式会社の依頼による活動性で X 線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を有する患者を対象とした Bimekizumab の第Ⅲ相試験 (No.1068)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ユーシービージャパン株式会社の依頼による活動性強直性脊椎炎を有する患者を対象とした Bimekizumab の第Ⅲ相試験 (No.1069)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼によるインヒビターを保有しない血友病 A 及び B 患者を対象とした concizumab の予防治療における有効性及び安全性の検討 (No.1071)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、治験薬概要書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象とした BIMEKIZUMAB の第Ⅲ相試験 (No.1073)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変に対するソホスブビル/ベルパタスビルの第 3 相試験 (No.1075)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 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の依頼による日本人ファブリー病患者を対象に lucerastat の長期投与時の安全性及び忍容性を検討する、多施設共同、オープンラベル長期継続投与試験 (No. 1076)

審議概要：治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、治験契約書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アレクシオンファーマ合同会社の依頼による、難治性全身型重症筋無力症小児患者を対象としたエクリズマブの有効性、安全性、薬物動態及び薬力学を評価する非盲検、多施設共同試験 (No.1077)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、国内における追加事項変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 株式会社アイコンジャパン（治験国内管理人）の依頼による、成人の一次性免疫性血小板減少症患者を対象として efgartigimod (ARGX-113) 10 mg/kg 静脈内投与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第 III 相臨床試験 (No.1078)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 株式会社アイコンジャパン（治験国内管理人）の依頼による、成人の一次性免疫性血小板減少症患者を対象として efgartigimod (ARGX-113) 10 mg/kg 静脈内投与の安全性及び有効性を評価する多施設共同非盲検長期第 III 相試験 (No.1079)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アラガン・ジャパン株式会社の依頼による、慢性片頭痛の予防としての atogepant の有効性、安全性、および忍容性を評価する、第 III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験（PROGRESS 試験）（No.1080）

審議概要：COVID-19 関連レター追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アラガン・ジャパン株式会社の依頼による、慢性片頭痛の予防としての atogepant の有効性、安全性、および忍容性を評価する、第 III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験（PROGRESS 試験）（No.1081）

審議概要：COVID-19 関連レター追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アムジェン株式会社の依頼による小児反復性片頭痛患者を対象とした AMG 334 第 III 相試験（No.1082）

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験契約書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アムジェン株式会社の依頼による小児慢性片頭痛患者を対象とした AMG 334 第 III 相試験（No.1083）

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験契約書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による、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（No.1084）

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験薬概要書変更、説明文書・同意文書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 大塚製薬株式会社の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象とした OPC-34712(ブレクスピプラゾール)の第 II/III 相試験（No.1086）

審議概要：安全性情報等に関する報告書、説明文書・同意文書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 大塚製薬株式会社の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象とした OPC-34712(ブレクスピプラゾール)の第 III 相長期試験（No.1087）

審議概要：安全性情報等に関する報告書、説明文書・同意文書変更に関して、治験の継続することの妥当

性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ユーシービージャパン株式会社の依頼による、活動性の乾癬性関節炎を有する患者の治療における BIMEKIZUMAB の長期的安全性、忍容性、及び有効性を評価する多施設共同、非盲検継続試験 (No.1088)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社からの依頼による BMS-936558-01 の第Ⅲ相試験 (No.1091)

審議概要：重篤な有害事象に関する報告書、安全性情報等に関する報告書、Notification of Lenvatinib Shortage 追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による中等度から重度の活動性クローン病患者を対象とした CT-P13 SC の第Ⅲ相試験 (No.1092)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アラガン・ジャパン株式会社の依頼による慢性片頭痛または反復性片頭痛を有する日本人被験者を対象として片頭痛予防のための atogepant 経口投与の長期安全性および忍容性を評価する、第Ⅲ相、多施設共同、非盲検、52週にわたる継続投与試験 (No.1094)

審議概要：治験実施計画書変更、治験契約書変更、COVID-19 関連レター追加、被験者への提供のレター追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アラガン・ジャパン株式会社の依頼による慢性片頭痛または反復性片頭痛を有する日本人被験者を対象として片頭痛予防のための atogepant 経口投与の長期安全性および忍容性を評価する、第Ⅲ相、多施設共同、非盲検、52週にわたる継続投与試験 (No.1095)

審議概要：治験実施計画書変更、COVID-19 関連レター追加、被験者への提供のレター追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲb相試験 (No.1096)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による EffisayilTM2:汎発型膿胞性乾癬(GPP)の既往がある患者を対象とした BI655130 (Spesolimab) の GPP フレアの再燃予防における有効性及び安全性をプラセボと比較する第Ⅱb相、多施設共同、ランダム化、並行群間比較、二重盲検、プラセボ対象、用量設定試験 (No.1097)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、治験薬概要書

変更、治験分担医師変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対する Rozanolixizumab の第Ⅲ相試験 (No.1098)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ (医師主導治験)無症状及び軽症 COVID-19 患者に対するネルフィナビルの有効性及び安全性を探索するランダム化非盲検並行群間比較試験 / I / II 相 (No.1100)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、治験参加カード変更、モニタリング報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アムジェン株式会社の依頼による AMG890 (Olpasiran) の第 II 相試験 (No.1101)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 2 (No.1103)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験薬概要書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ファイザー株式会社の依頼による成人血友病 A および B 患者を対象とする治験薬の投与を伴わない第 3 相試験 (No.1104)

審議概要：治験実施計画書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による LDL-C 高値の日本人患者を対象とした KJX839 の第 II 相試験 (No.1105)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブ併用、ニボルマブ単独又はプラセボと肝動脈化学塞栓術との併用療法の第Ⅲ相試験 (No.1106)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験 (No.1107)

審議概要：重篤な有害事象に関する報告書、安全性情報等に関する報告書、服用指示変更に関して、治験

の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 大正製薬株式会社の依頼による小児 2 型糖尿病患者を対象とした TS-071（ルセオグリフロジン）の第Ⅲ相試験 (No.1109)

審議概要：治験分担医師変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アストラゼネカ株式会社の依頼による成人外来患者を対象に、AZD7442 による COVID-19 治療を検討する第Ⅲ相二重盲検プラセボ対照試験 (No.1111)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 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.1112)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ H. Lundbeck A/S 依頼による片頭痛患者を対象とした Eptinezumab の有効性および安全性を評価する第Ⅲ相試験 (19140A) (No.1113)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、治験契約書変更、治験参加カード変更、被験者への支払いに関する資料変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ H. Lundbeck A/S 依頼による片頭痛患者を対象とした Eptinezumab の安全性を評価する長期継続投与試験 (19140B) (No.1114)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、治験薬概要書変更、治験契約書変更、治験参加カード変更、被験者への支払いに関する資料変更、Medication List 追加、eCOA Screenshots 追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験 (No.1115)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、被験者の募集手順（広告等）に関する資料追加、成人発症スチル病の患者さんへ追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ アレクシファーマ株式会社の依頼によるトリガーを有する TMA を対象としたラブリズマブ試験 (No.1116)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- ◎ 中外製薬株式会社の依頼による非典型溶血性尿毒症症候群を対象とした R07112689（クロバリマブ）の第Ⅲ相試験(No.1117)
- 審議概要：ICF Clarification Letter 追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
- 審議結果：承認
- ◎ 日本ベーリンガーインゲルハイム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異なる用量の BI 685509 を 20 週間経口投与したときの UACR 低下作用を検討するランダム化、(用量群内) 二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験(No.1118)
- 審議概要：治験薬概要書変更、血液検体の採取ガイド変更、ベネフィット・リスク評価変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
- 審議結果：承認
- ◎ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による非糖尿病性腎臓病患者を対象とした異なる用量の BI 685509 を 20 週間経口投与したときの UACR 低下作用を検討するランダム化、(用量群内) 二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験(No.1119)
- 審議概要：治験薬概要書変更、血液検体の採取ガイド変更、ベネフィット・リスク評価変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
- 審議結果：承認
- ◎ ファイザー株式会社の依頼による血友病 A 成人男性患者を対象とした PF-07055480 の第 3 相試験(No.1120)
- 審議概要：重篤な有害事象及び不具合に関する報告書、安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
- 審議結果：承認
- ◎ 株式会社アイコンジャパン（治験国内管理人）の依頼による成人の一次性免疫性血小板減少症患者を対象として efgartigimod (ARGX-113) PH20 皮下投与による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第 III 相臨床試験(No.1121)
- 審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
- 審議結果：承認
- ◎ 富士フイルム富山化学株式会社の依頼による発症早期 COVID-19 患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験(No.1122)
- 審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、治験参加カード変更、治験契約書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
- 審議結果：承認
- ◎ ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対する Rozanolixizumab の第Ⅲ相試験(長期試験) (No.1124)
- 審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。
- 審議結果：承認

◎ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BI 425809 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験 (CONNEX-1) (No.1125)

審議概要：治験実施計画書変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のない成人 aHUS 患者を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験 (No.1126)

審議概要：安全性情報等に関する報告書に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ (治験国内管理人) IQVIA サービスズ 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て belantamab mafodotin とポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ポマリドミドとボルテゾミド及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する第Ⅲ相試験 (No.1127)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、治験薬概要書変更、被験者投与日誌変更、患者報告アウトカム追加に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

◎ 株式会社ファンペップの依頼による皮膚潰瘍患者を対象とした SR-0379 の第 3 相無作為割付・プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験 (No.1128)

審議概要：治験分担医師変更に関して、治験の継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

《以前の委員会で「修正の上で承認」となった事項》

以下の事項は、以前の治験審査委員会で「修正の上で承認」となった申請について、治験実施計画書等修正報告書、回答書が提出され、適切に修正がなされていることが確認され、承認になったことが報告された。

◎ H. Lundbeck A/S 依頼による片頭痛患者を対象とした Eptinezumab の安全性を評価する長期継続投与試験 (19140B) (No.1114)

◎ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のない成人 aHUS 患者を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験 (No.1126)

《前回の委員会で回答を求めた事項》

以下の事項は、前回の治験審査委員会で、治験依頼者に回答を求め、回答書が提出され、了承された。

◎ 皮膚潰瘍患者を対象とした株式会社ファンペップの依頼による SR-0379 の第 3 相試験 (No.1128)

《治験終了 (中止・中断) 報告書》

以下の事項は報告されて了承された。

◎ ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変に対するソホスブビル/ベルパタスビルの

第3相試験(No.1075)

《治験に関する変更等》

以下の事項は報告されて了承された。

- ◎ノバルティスファーマ株式会社の依頼による LDL-C 高値の日本人患者を対象とした KJX839 の第Ⅱ相試験 (No.1105)

- ◎ファイザー株式会社の依頼による血友病 A 成人男性患者を対象とした PF-07055480 の第3相試験(No.1120)

- ◎富士フイルム富山化学株式会社の依頼による発症早期 COVID-19 患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験(No.1122)

- ◎日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BI 425809 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験 (CONNEX-1) (No.1125)