日 時 2023年6月27日(火)16:00~16:10

場 所 埼玉医科大学本部棟地下1階第4講堂(全委員数15名、定足数10名)

出席委員:山本啓二(委員長)、舟久保ゆう(副委員長)、門野夕峰、照井康仁、鈴木朋子、常深祐一郎、

杉本修、柿沼望江、小和瀬由美子、佐俣智陽、太田幸夫、小林大介(12/15)

欠席委員: 丸山敬、松尾幸治、菊池透(3/15)

記

【審議事項】

≪新規申請≫:なし

≪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

◎ 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 (№ 1046)

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

◎ (製造販売後臨床試験国内管理人)シミック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(№1053)

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

○ 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(№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 (№.1066)

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

◎ 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: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

◎ アッヴィ合同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(№1094)

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

◎ アッヴィ合同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(№1095)

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

◎ レクメド株式会社の依頼による小児を含む、先天性胆汁酸代謝異常症患者を対象とした RM1319 の第Ⅲ相試験 及び製造販売後臨床試験(No.1099)

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

◎ 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: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。

◎ 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、治験薬概要書変更、Medication List 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) (№1114)

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

- ◎ 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(№.1115)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
- ◎ 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: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(№1119)

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

◎ 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(№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

○ 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 Iclepertin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: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。

◎ 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 ミブ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、眼の副作用報告に関する患者さん用トレーニング資料変更に関して、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

◎ (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 Epcoritamab の第Ⅲ相試験 (No.1130)

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

◎ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としたウステキヌマブの第Ⅲ相多施設共同, ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験(№1132)

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

○ 大塚製薬株式会社の依頼による ASTX030 の第 I 相試験 (№1134)

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による強直性脊椎炎及び X 線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎を対象とした UCB4940 の長期安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検継続、第Ⅲ相試験(No.1135)

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、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

◎ バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に 上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並 行群間比較、第Ⅲ相試験(№136)

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

◎ ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎患者を対象とした AIN457 の第Ⅲ相試験 (№1137)

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 サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第 2 相無作為化、二重盲検試験(№.1138)

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 サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相非盲検試験(№1139)

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 依頼による反復性群発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(19386A)(№1141)

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、被験者への支払いに関する資料変更、 治験契約書変更、中間解析に関するレター追加、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

◎ インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を 対象とした INCB050465 (Parsaclisib) の第 3 相試験 (№ 1142)

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) PH20 皮下投与による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 相臨床試験(№1143)

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 4(No.1144)

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

◎ サノフィ株式会社の依頼による持続性又は慢性の免疫性血小板減少症(ITP)の成人及び青年を対象とした rilzabrutinib(PRN1008)の第Ⅲ相試験(№1145)

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。

◎ 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急性期症状が認められる汎発型膿疱性乾癬(GPP)患者を対象としたスペソリマブ静脈内投与による多施設共同、非盲検、拡大治験(№1146)

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

◎ インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による再発/難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208 の第3 相試験(№1147)

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

◎ アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人皮膚筋炎患者を対象としたラブリズマブとプラセボとの比較第 2/3 相試験(№148)

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

◎ インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による未治療びまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫を対象とした tafasitamab の第3相試験(№1149)

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) 中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ+ベバシズマブと肝動脈化学塞栓療法(TACE)を比較する第Ⅲb 相、ランダム化、多施設共同、非盲検試験-ABC-HCC 試験(No.1150)

審議概要:安全性情報等に関する報告書、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

◎ (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による日本人のスチル病(SJIA 及び AOSD)患者を対象とした anakinra の第Ⅲ相試験(No.1151)

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、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料追加に関して、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

◎ (治験国内管理人)株式会社新日本科学 PPD の依頼によるびまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象とした HZN-825 とプラセボとの比較 (№1152)

審議概要:説明文書・同意文書変更、妊娠検査キット説明書追加に関して、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

◎ Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000(rimegepant)の第Ⅲ相 試験(№1153) 審議概要:安全性情報等に関する報告書、レスキュー薬の使用記録変更、併用薬の使用記録変更、ポスター変更に関して、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

◎ Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (rimegepant)の第Ⅲ相 試験(No.1154)

審議概要:安全性情報等に関する報告書、レスキュー薬の使用記録変更、併用薬の使用記録変更に関して、 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

◎ Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (rimegepant)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (No.1155)

審議概要:安全性情報等に関する報告書、レスキュー薬の使用記録変更、併用薬の使用記録変更、ポスター変更に関して、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

◎ Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (rimegepant)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (No.1156)

審議概要:安全性情報等に関する報告書、レスキュー薬の使用記録変更、併用薬の使用記録変更に関して、 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

◎ (治験国内管理人)PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人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 lonapegsomatropin の第 3 相試験(№157)

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急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週 1 回製剤(QW 製剤)の第Ⅲ相試験(N₀.1158)

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

◎ 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週 1 回製剤(QW 製剤)の長期投与試験(№1159)

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 Effisayil™ON: 汎発型膿疱性乾癬(GPP) 患者を対象と

した spesolimab の安全性及び有効性を評価する非盲検,長期延長試験(No.1160)

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

◎ 全薬工業株式会社の依頼による既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第Ⅲ相試験(No.1161)

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

◎ 協和キリン株式会社の依頼による健康成人並びに全身性エリテマトーデス患者及び皮膚エリテマトーデス患者を対象とした KK4277 の第 I 相試験 (№1162)

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

◎ 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 Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継 続試験(CONNEX-X)(No.1163)

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

◎ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗 CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む $1\sim3$ ラインの 前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ポマリドミド、ボル テゾミブ及びデキサメタゾン (PVd) 又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン (Kd) 併用療法を比較する第 3 相ランダム化試験 (No.1164)

審議概要:安全性情報等に関する報告書、他院紹介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

◎ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281 の有効性及び安全性:長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照試験(№1165)

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

◎ サノフィ株式会社の依頼による免疫性血栓性血小板減少性紫斑病患者を対象とした一次治療に血漿交換を用いないカプラシズマブの第Ⅲ相試験(No.1169)

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。

◎ アッヴィ合同会社の依頼による日本人の反復性片頭痛患者における片頭痛予防を目的とした、atogepant 経口投与の有効性、安全性及び忍容性を評価する、実薬継続投与を伴う第Ⅱ/Ⅲ相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験(№170)

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

【報告事項】

≪治験終了報告書≫

以下の事項は報告されて了承された。

- ◎ 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急性期症状が認められる汎発型膿疱性乾癬(GPP) 患者を対象としたスペソリマブ静脈内投与による多施設共同,非盲検,拡大治験(№1146)
- ◎ インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による未治療びまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫を対象とした tafasitamab の第3相試験(№1149)

≪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。

- ◎ 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 (№1120)
- ◎ 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 Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験(CONNEX-1)(No.1125)
- ◎ ファイザー株式会社の依頼による血友病 B 患者を対象とした PF-06838435 の第 3 相試験 (№1171)