

第317回埼玉医科大学病院治験審査委員会の会議の記録の概要

日 時 2020年9月29日(火)16:00~16:35

場 所 埼玉医科大学本部棟地下1階第4講堂(全委員数13名、定足数10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、門野夕峰、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

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》

◎ サンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬（尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む）患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験(No.954)

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

◎ 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Ⅲb相試験(No.991)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、Dear Investigator 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

◎ 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、治験薬概要書変更、NOTE TO FILE 追加、安全性情報：フルテメタモル・FASTlab 追加、症例報告書の見本追加に関して、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

◎ アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人及び青少年の非典型溶血性尿毒症症候群（aHUS）患者を対象とした第Ⅲ相試験(No.1016)

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活動性強直性脊椎炎患者におけるUpadacitinib の第Ⅱb/Ⅲ相試験 (No.1031)

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

◎ 大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験 (No.1036)

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

◎ 大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験 (No.1039)

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) SPP-004 のミトコンドリア病を対象とした多施設共同試験(検証) /第Ⅲ相 (No.1044)

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、治験実施計画書変更、監査の実施に関する手順書、監査計画書、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

◎ サノフィ株式会社の依頼による特発性寒冷凝集素症患者を対象とした BIVV009 の第3相多施設共同非盲検試験 (No.1045)

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

◎ 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：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

◎ サノフィ株式会社の依頼による特発性寒冷凝集素症患者を対象とした BIVV009 の第Ⅲ相無作為化二重盲検試験 (No.1052)

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

◎ 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 の第Ⅲ相試験 (No.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

- ◎ (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、緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書、治験実施計画書変更、監査の実施に関する手順書変更、監査計画書変更、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

- ◎ 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

- ◎ アムジェン株式会社の依頼による片頭痛患者を対象とした AMG 334 第Ⅲ相試験 (No.1056)

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片頭痛患者を対象とした AMG 334 第Ⅲ相試験 (No.1057)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、被験者の健康被害の補償について説明した文書変更に関して、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

- ◎ セルジーン株式会社の依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として ozanimod を経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第 2/3 相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 (No.1062)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、Dear Investigator Letter 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

- ◎ 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、治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、MK-6240 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

- ◎ 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、キイトルーダ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

- ◎ サノフィ株式会社の依頼による日本人の後天性血栓性血小板減少性紫斑病患者を対象とした caplacizumab の試験 (No.1067)
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、AS0010 試験ならびに AS0011 試験の登録期間延長のお知らせ追加に関して、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
- ◎ 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、AS0010 試験ならびに AS0011 試験の登録期間延長のお知らせ追加に関して、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、説明文書・同意文書変更、治験薬概要書変更、被験者への負担軽減費及び被検者費用負担について変更、治験参加カード変更、Patient leaflet 変更及び追加、PRO 質問票変更、電子日誌スクリーンショット追加に関して、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する血友病 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.1072)
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、PA0010 試験ならびに PA0011 試験の登録期間延長のお知らせ追加に関して、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
- ◎ ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による中等度から進行した糖尿病性腎臓病の被験者を対象にセロンセルチブの有効性及び安全性を評価する第 3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験 (No.1074)
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ビル/ベルパタスビルの第 3 相試験 (No.1075)

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、治験実施計画書変更、治験契約書変更、予定される治験費用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

◎ 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：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、治験参加カード変更に関して、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 の蔓延状況を踏まえた 3101-303-002 試験の特別対応について追加に関して、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：治験契約書変更、COVID-19 の蔓延状況を踏まえた 3101-303-002 試験の特別対応について追加に関して、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、被験者の健康被害の補償について説明した文書変更に関して、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

◎ 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、被験者の健康被害の補償について説明した文書変更に関して、

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

- ◎ 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

- ◎ エバステム株式会社の依頼による、EVA-001 の変形性膝関節症に対する第II相探索的試験（No.1085）

審議概要：治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、被験者への支払いに関する資料、患者日誌追加、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、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、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

- ◎ 富士フィルム富山化学株式会社の依頼による非重篤な肺炎を有する 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.1089）

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

- ◎ 大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の自己投与時の安全性評価試験（No.1090）

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、治験契約書変更、被験者への支払に関する資料に関して、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、Dear Investigator Letter 追加、Memorandum Bristol-Myers Squibb Company 追加、治験契約書変更、被験者の支払いに関する資料変更について、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
- ◎ 株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) 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、治験実施計画書変更、説明文書・同意文書変更、被験者の健康被害の補償について説明した文書変更、被験者の募集の手順（広告等）に関する資料追加、治験参加カード変更、AI 患者ダイアリー変更、AI 使用の手引き変更、PFS 患者ダイアリー変更、PFS 使用の手引き変更、自己注射評価質問票変更、治験のための被験者紹介のお願い追加について、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新型コロナウイルス感染症を対象とした SAR153191 の第Ⅲ相試験 (No.1093)
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ついて、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：治験契約書変更について、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
- ◎ バイオジエン・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 BIIIB037 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、EMBARK Study COVID-19 General Guidance Document and FAQ 追加及び変更について、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グ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、治験契約書変更について、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、説明文書・同意文書変更、治験参加カード変更、モニタリング計画書変更、治験薬の管理に関する標準業務手順書、被験者の健康被害の補償に関する事項を記載した文書、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 の第 II 相試験 (No.1101)

審議概要：治験契約書変更、被験者募集の手順（広告等）に関する資料追加について、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】

«「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。

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

«「前回の委員会で回答依頼」となった事項»

以下の事項は了承された。

◎ グラクソ・スミスクライン株式会社による COVID-19 感染による呼吸機能不全を呈した入院肺炎患者を対象とした第 II 相試験 (No.1102)

«治験終了報告»

以下の事項は報告されて了承された。

◎ 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 IIIb 相試験 (No.991)

◎ E A ファーマ株式会社の依頼による予後調査 (No.1022)

◎ 大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第 III 相試験 (No.1036)

◎ 大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第 III 相試験 (No.1039)

◎ パレクセルインターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼による高コレステロール血症患者を対象

としたエビナクマブの第 II 相試験 (No.1060)

- ◎ ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による中等度から進行した糖尿病性腎臓病の被験者を対象にセロンセルチブの有効性及び安全性を評価する第 3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験 (No.1074)
- ◎ 富士フィルム富山化学株式会社の依頼による非重篤な肺炎を有する 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.1089)

《治験に関する変更等》

以下の事項は報告されて了解された。

- ◎ 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する血友病 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.1072)
- ◎ エーザイ株式会社の依頼による BAN2401 の第 II 相試験 (No.999)
- ◎ アムジェン株式会社の依頼による片頭痛患者を対象とした AMG 334 第 III 相試験 (No.1057)
- ◎ 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)
- ◎ 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)
- ◎ 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)
- ◎ 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)