

## 第310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1月28日(火)16:00~17:25

場 所 埼玉医科大学 丸木記念館7階 第一会議室 (全委員数15名、定足数10名)

出席委員：岡田浩一(委員長)、丸山敬、大竹明、門野夕峰、橋本正良、松尾幸治、高橋一司、小林大介、杉本修、  
小久保より子、小和瀬由美子、藤野みどり、箕輪真嗣(13/15)

欠 席：加瀬康弘(副委員長)、太田幸夫(2/15)

記

### 【審議事項】

#### 《新規申請》

① 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)

被験薬：Eculizumab

治験依頼者：アレクシオンファーマ合同会社

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

② 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)

被験薬：ARGX-113

治験依頼者：株式会社アイコンジャパン（治験国内管理人）

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

③ 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)

被験薬：ARGX-113

治験依頼者：株式会社アイコンジャパン（治験国内管理人）

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

◎ 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）

被験薬：AGN-241689

治験依頼者：アラガン・ジャパン株式会社

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

◎ 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）

被験薬：AGN-241689

治験依頼者：アラガン・ジャパン株式会社

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』

◎ 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

◎ 帝人ファーマ株式会社の依頼による GGS の顕微鏡的多発血管炎を対象とした第Ⅲ相試験（No.970）

審議概要：治験薬概要書変更、治験実施状況報告書に関して、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/第Ⅱ相（No.988）

審議概要：監査計画書、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

◎ 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：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、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：安全性情報等に関する報告書、説明文書・同意文書変更、治験薬概要書変更、治験実施状況報告書に関して、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：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慢性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験 (No.1034)

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反復性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験 (No.1035)

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：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

◎ 大塚製薬の依頼による慢性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験 (No.1037)

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反復性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験 (No.1038)

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

◎ サノフィ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象としたプラルエントの第 IV 相試験 (No.1040)

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特発性炎症性筋疾患患者を対象とした BMS-188667 (アバタセプト) の第Ⅲ相試験 (No.1041)

審議概要：安全性情報等に関する報告書、Data Monitoring Committee レター、治験実施状況報告書について、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

◎ 千寿製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象とした SJP-0133 の第 III 相試験 (No.1042)

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

◎ シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による抗好中球細胞質抗体（ANCA）関連血管炎患者を対象に、リツキシマブ又はシクロホスファミド/アザチオプリンと併用投与したときの CCX168 (avacopan) の安全性及び有効性を評価する無作為化、二重盲検、実薬対照、第 III 相臨床試験 (No.1043)

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

◎ (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：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、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

◎ 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

- ◎ 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 E2609 の第Ⅲ相試験 (No.1047)  
審議概要：安全性情報等に関する報告書、MissionAD Subject Unblinding DIL03 Dec19 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「間質性肺疾患を伴う全身性強皮症」(SSc-ILD) の患者を対象に、ニンテダニブの長期的な安全性を検討する非盲検延長試験 (No.1048)  
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レボドバ含有製剤で治療中のパーキンソン病患者を対象とした KW-6356 の後期第Ⅱ相試験 (No.1051)  
審議概要：安全性情報等に関する報告書、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
- ◎ 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：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
- ◎ 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、治験実施計画書変更、治験薬概要書変更、治験薬投薬方法変更に関して、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
- ◎ (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：重篤な有害事象報告書、安全性情報等に関する報告書、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
- ◎ アステラス・アムジェン・バイオファーマ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
- ◎ アステラス・アムジェン・バイオファーマ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

験 (No.1057)

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

◎ 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)

審議概要：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

◎ 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、被験者ポスター追加、被験者リーフレット追加に関して、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

◎ 日本イーライリリー株式会社の依頼による片頭痛患者を対象とした LY573144 の第III相試験 (No.1063)

審議概要：安全性情報等に関する報告、THE MANUAL OF OPERATIONS 作業マニュアル変更、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

◎ 日本イーライリリー株式会社の依頼による片頭痛患者を対象とした LY573144 の第III相試験 (No.1064)

審議概要：安全性情報等に関する報告、THE MANUAL OF OPERATIONS 作業マニュアル変更、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

◎ 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、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

◎ 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、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

- ◎ 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 経口投与による有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル試験 (No.1070)

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

- ◎ 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：重篤な有害事象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、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：説明文書・同意文書変更、治験薬概要書変更、治験契約書変更、6 分間歩行に関するレター追加、Japanese (Japan) SubjectFacingScreenReport:A-1181-0003-Slate-v2 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 C 型代償性肝硬変に対するソホスブル/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、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

- ◎ 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：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

## 【報告事項】

### 《治験終了報告》

以下の事項は報告されて了解された。

- ◎ 大塚製薬の依頼による慢性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第 II b/III 相試験 (No.1037)

- ◎ 大塚製薬の依頼による反復性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第 II b/III 相試験 (No.1038)

- ◎ キッセイ薬品工業株式会社の依頼による MR13A9 の第 II 相試験 (No.1059)

### 《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。

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

- ◎ アステラス・アムジェン・バイオファーマ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)