

# 徳島大学病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 2024年4月18日 13時30分～14時00分 場所 Web+日亜ホールBlue

出席者 合田委員長,原田委員,脇野委員,保坂委員,田中委員,池田委員,相澤委員,吉永委員,新田委員,森賀委員,鬼塚委員,伊藤委員,佐々木委員,佐田委員,上田委員,脇元委員

オブザーバー 三谷CRC,富原CRC,吉村SMA,小里SMA,藤原SMA,阿部センター員,鍛技術員,原井経理調達課長,井田臨床研究支援係長

欠席者 西良委員,岩佐委員,横谷委員,石澤委員

## 【審議事項および報告事項】

### <新規申請>

以下について、治験実施の妥当性について審議した。

2163	薬品名	BI 1015550
	申請科	内科
	依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
	Phase	Phase III
	対象疾患	特発性肺線維症(IPF)及び進行性肺線維症(PPF)
	審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
	審議結果	承認

その他、製造販売後調査の新規申請2件を承認した。

## <その他の審議事項(変更申請、安全性情報等) および報告事項>

以下について、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。また、報告事項については委員会に報告した。

1997

薬品名 ONO-4538, BMS-734016

申請科 外科

依頼者 小野薬品工業株式会社

Phase Phase III

対象疾患 腎細胞癌

審議事項 治験担当医師等の変更

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2008

薬品名 アベルマブ(MSB0010718C),アキシチニブ

申請科 外科

依頼者 ファイザー株式会社

Phase 製造販売後臨床試験

対象疾患 腎細胞癌

報告事項 終了報告

2034

薬品名 Lorlatinib(PF-06463922)

申請科 内科

依頼者 ファイザー株式会社

Phase 製造販売後臨床試験

対象疾患 肺癌

報告事項 治験担当医師等の変更

2043

薬品名 ONO-4538  
申請科 総合臨床研究センター  
依頼者 小野薬品工業株式会社  
Phase 製造販売後臨床試験  
対象疾患 肺癌

報告事項 資料保存期間

2048

薬品名 E0302  
申請科 内科  
依頼者 内科 藤田浩司  
Phase Phase III  
対象疾患 筋萎縮性側索硬化症  
審議事項 重篤な有害事象報告(当院で発生)

審議結果 承認

2053

薬品名 BMS-936558/BMS-734016  
申請科 外科  
依頼者 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 腎細胞癌  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2061

薬品名 ONO-4538/BMS-936558  
申請科 外科  
依頼者 小野薬品工業株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 肝細胞癌  
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2069

薬品名 REGN2810  
申請科 総合臨床研究センター  
依頼者 パレクセル・インターナショナル株式会社  
Phase Phase I

審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2075

薬品名 デュルバルマブ(遺伝子組換え)及びトレメリムマブ(遺伝子組換え)  
申請科 内科  
依頼者 アストラゼネカ株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 肺癌  
審議事項 治験担当医師等の変更

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2099

薬品名 Atezolizumab (RO5541267)、Bevacizumab (RO4876646)  
申請科 外科  
依頼者 中外製薬株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 肝細胞癌  
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2102

薬品名 Guselkumab(CNTO1959)  
申請科 内科  
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社  
Phase Phase II / III  
対象疾患 潰瘍性大腸炎  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2103

薬品名 Guselkumab(CNTO1959)  
申請科 内科  
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社  
Phase Phase II / III  
対象疾患 クローン病  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2112

薬品名 MK-6482  
申請科 外科  
依頼者 MSD株式会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 腎細胞癌  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2114

薬品名 DS-1062a  
申請科 総合臨床研究センター  
依頼者 第一三共株式会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 進行又は転移性非小細胞肺癌  
審議事項 治験担当医師等の変更

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2116

薬品名 RO6867461  
申請科 感覚・皮膚・運動機能科  
依頼者 中外製薬株式会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 網膜静脈分枝閉塞症に伴う黄斑浮腫

報告事項 保管依頼

2118

薬品名	cenobamate
申請科	てんかんセンター
依頼者	(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン合同会社
Phase	Phase III
対象疾患	成人部分てんかん
審議事項	治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認

2119

薬品名	アテゾリズマブ
申請科	外科
依頼者	中外製薬株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	膀胱切除術後の血中循環腫瘍DNA(ctDNA)が陽性である高リスクMIBC
審議事項	治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認

2120

薬品名	JTE-051
申請科	外科
依頼者	日本たばこ産業株式会社
Phase	Phase II
対象疾患	間質性膀胱炎
審議事項	治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認

2121

薬品名 PF-06944076  
申請科 外科  
依頼者 ファイザー株式会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 転移性去勢感受性前立腺癌  
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験実施計画書等の変更

2122

薬品名 enfortumab vedotin  
申請科 外科  
依頼者 アステラス製薬株式会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 尿路上皮癌  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2123

薬品名 BI425809  
申請科 脳・神経・精神科  
依頼者 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 統合失調症  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2124

薬品名 TAS-115  
申請科 内科  
依頼者 大鵬薬品工業株式会社  
Phase Phase II  
対象疾患 慢性線維化性間質性肺疾患  
審議事項 期間延長、治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2126

薬品名 MK-3475(ペムブロリズマブ)  
申請科 内科  
依頼者 MSD株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 転移性の扁平上皮又は非扁平上皮非小細胞肺癌  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2127

薬品名 MK-7684A及びMK-3475  
申請科 内科  
依頼者 MSD株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 未治療のPD-L1陽性の転移性非小細胞肺癌  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2129

薬品名	Nipocalimab
申請科	内科
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
Phase	PhaseIII
対象疾患	重症筋無力症
審議事項	治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2131

薬品名	MK-6482、MK-3475、MK-7902、MK-1308A、M-darbe
申請科	外科
依頼者	MSD株式会社
Phase	PhaseIII
対象疾患	進行淡明細胞型腎細胞がん
審議事項	治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2134

薬品名	TAK-771
申請科	内科
依頼者	武田薬品工業株式会社
Phase	PhaseIII
対象疾患	慢性炎症性脱髓性多発神経炎(CIDP)／多巣性運動ニューロパシー(MMN)
審議事項	治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認

2135

薬品名 デュルバルマブ及びoleclimab又はmonalizumab  
申請科 内科  
依頼者 アストラゼネカ株式会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 局所進行非小細胞肺癌(NSCLC)  
審議事項 治験担当医師等の変更

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2137

薬品名 Birtamimab  
申請科 輸血・細胞治療部  
依頼者 (治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 ALアミロイドーシス  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2138

薬品名 PF-06863135  
申請科 輸血・細胞治療部  
依頼者 ファイザー株式会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 多発性骨髄腫  
審議事項 治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2139

薬品名 SAR443820  
申請科 内科  
依頼者 サノフィ株式会社  
Phase Phase II  
対象疾患 成人の筋萎縮性側索硬化症  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2141

薬品名 MEDI4736・Tremelimumab  
申請科 内科  
依頼者 アストラゼネカ株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 局所肝細胞癌患者

報告事項 治験担当医師等の変更

2143

薬品名 ブレクスピプラゾール  
申請科 脳・神経・精神科  
依頼者 大塚製薬株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 急性期の統合失調症  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2144

薬品名 ブレクスピプラゾール  
申請科 脳・神経・精神科  
依頼者 大塚製薬株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 統合失調症  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2145

薬品名 ONO-2017(Cenobamate)  
申請科 てんかんセンター  
依頼者 小野薬品工業株式会社  
Phase Phase II  
対象疾患 部分発作を有するてんかん  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2146

薬品名 BI 1015550  
申請科 内科  
依頼者 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 特発性肺線維症(IPF)  
審議事項 治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2147

薬品名 BI 1015550  
申請科 内科  
依頼者 日本ベーリンガーイングエルハイム株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 進行性線維化を伴う間質性肺疾患 (PF-ILD)  
審議事項 治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)  
  
審議結果 承認

2148

薬品名 BI 425809  
申請科 脳・神経・精神科  
依頼者 日本ベーリンガーイングエルハイム株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 統合失調症  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2149

薬品名 OPC-131461  
申請科 卒後臨床研修センター  
依頼者 大塚製薬株式会社  
Phase Phase II  
  
審議事項 治験担当医師等の変更

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2150

薬品名 imlunestrant  
申請科 外科  
依頼者 日本イーライリリー株式会社  
Phase PhaseIII

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2152

薬品名 カンナビジオール  
申請科 小児・周産・女性科  
依頼者 (治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン合同会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 レノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症と関連する発作  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2153

薬品名 Cariprazine  
申請科 脳・神経・精神科  
依頼者 アツヴィ合同会社  
Phase PhaseIII  
対象疾患 統合失調症  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2154

薬品名 TRM-270  
申請科 外科  
依頼者 あすか製薬株式会社  
Phase 医療用具  
対象疾患 直腸癌  
審議事項 治験担当医師等の変更

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2155

薬品名 Disitamab Vedotin(RC48-ADC)  
申請科 外科  
依頼者 (治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社  
Phase Phase II  
  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2156

薬品名 AB122,TAS-120,AB154  
申請科 内科  
依頼者 大鵬薬品工業株式会社  
Phase Phase I  
  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2157

薬品名 JNJ-70033093;BMS-986177 (milvexian)  
申請科 内科  
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 急性冠症候群  
審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2158

薬品名 PTC857  
申請科 内科  
依頼者 (治験国内管理人)Worldwide Clinical Trials Japan株式会社  
Phase Phase II

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2159

薬品名 RO7434656  
申請科 内科  
依頼者 中外製薬株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 原発性IgA腎症  
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

その他、製造販売後調査について、4件を報告した。

**【備考】**

- 1)治験実施計画書等の変更には、治験実施計画書とその別紙、同意説明文書、治験薬概要書などの変更を含む。
- 2)治験担当医師等の変更には、責任医師や分担医師、協力者の変更およびその所属職名の変更を含む。
- 3)報告事項については斜体文字とした。
- 4)製造販売後臨床試験および食品臨床試験については「治験」を「試験」と読み替えることとする。
- 5)申請科として他施設名の記載があるものについては審議依頼であり、「申請科」を「審議依頼施設」と読み替えることとする。