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6月20日 13時30分~14時10分

場所 Web+日亜ホールBlue

出席者 合田委員長,西良委員,保坂委員,田中委員,池田委員,相澤委員,吉永委員,新田委員,横谷委員, 森賀委員,鬼塚委員,佐田委員,脇元委員

オブザーバー 二見CRC,矢野(真)CRC,友川CRC,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 原田委員,岩佐委員,脇野委員,伊藤委員,佐々木委員,石澤委員,上田委員

【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。

2164

薬品名 Dato-DXd,AZD2936,ペムブロリズマブ

申請科 内科

アストラゼネカ株式会社 依頼者

Phase **III** Phase

非扁平上皮非小細胞肺癌 対象疾患

治験の実施について特に問題はないとの見解となった。 審議内容

審議結果 承認

2165

薬品名 AMG 510, パニツムマブ、bevacizumab-awwb

内科 申請科

アムジェン株式会社 依頼者

Phase **III** Phase

転移性結腸直腸癌 対象疾患

同意説明文書の文言について修正を依頼することとなった。 審議内容

審議結果 修正の上で承認

その他、製造販売後調査の新規申請3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。

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

審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2048

薬品名 E0302

申請科 内科

依頼者 内科 藤田浩司

Phase III

対象疾患 筋萎縮性側索硬化症

審議事項 監查報告書

審議結果 承認

2048NW1

薬品名 E0302

申請科 医療法人財団華林会 村上華林堂病院

依頼者 神経内科 菊池仁志

Phase III

対象疾患 筋萎縮性側索硬化症

審議事項 モニタリング報告書

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 I

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

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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

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 III

対象疾患 肝細胞癌

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

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 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

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 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

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)

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 Phase **Ⅲ**

対象疾患 進行又は転移性非小細胞肺癌

審議事項 治験実施計画書等の変更、期間延長

審議結果 承認

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サービシーズ ジャパン合同会社

Phase ■ Phase ■

対象疾患 成人部分てんかん

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

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 ■

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)

薬品名 PF-06944076

申請科 外科

依頼者 ファイザー株式会社

Phase ■ Phase ■

对象疾患 転移性去勢感受性前立腺癌

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 Phase III

対象疾患 尿路上皮癌

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

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 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)

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 ■

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

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 ■

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

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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

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 ■ Phase ■

対象疾患 進行淡明細胞型腎細胞がん

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

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 Phase III

対象疾患 慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)/多巣性運動ニューロパチー(MMN)

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

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 ■ Phase ■

対象疾患 局所進行非小細胞肺癌(NSCLC)

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

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 ■ Phase ■

対象疾患 ALアミロイドーシス

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

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 ■ Phase ■

対象疾患 多発性骨髄腫

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

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 PhaseⅢ

対象疾患 局所肝細胞癌患者

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

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 ■

対象疾患 急性期の統合失調症

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

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 ■

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

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 II

対象疾患 部分発作を有するてんかん

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

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 ■

対象疾患 特発性肺線維症(IPF)

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

2147

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 進行性線維化を伴う間質性肺疾患(PF-ILD)

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

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 II

審議事項 治験実施計画書等の変更

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 ■ Phase ■

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

2151

薬品名 Metal Panel Allergen

申請科 歯科

依頼者 株式会社スマートプラクティスジャパン

Phase ■ Phase ■

対象疾患 金属アレルギーの診断

審議事項 安全性情報(年次報告)

審議結果 承認

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サービシーズ ジャパン合同会社

Phase ■ Phase ■

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 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)

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 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

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 I

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

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 PhaseⅢ

対象疾患 急性冠症候群

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)

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

2160

薬品名 ベリムマブ

申請科 内科

依頼者 グラクソ・スミスクライン株式会社

Phase II / III

対象疾患 全身性強皮症に伴う間質性肺疾患

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

2161

薬品名 NT 201

申請科 内科

依頼者 帝人ファーマ株式会社

Phase PhaseⅢ

対象疾患 眼瞼痙攣

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

薬品名 NT 201

申請科 内科

依頼者 帝人ファーマ株式会社

Phase Phase **Ⅲ**

対象疾患 痙性斜頸

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

その他、製造販売後調査についての変更事項6件を承認した。

【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。