

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10月17日 13時30分～13時50分 場所 Web+日亜ホールBlue

出席者 合田委員長,西良委員,岩佐委員,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,鬼塚委員,佐々木委員,佐田委員,上田委員

オブザーバー 古木CRC,小里SMA,森山CRC,藤原SMA,阿部センター員,鍛技術員,久米臨床研究支援係長

欠席者 原田委員,横谷委員,森賀委員,伊藤委員,石澤委員,脇元委員

【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。

2171	薬品名	Disitamab Vedotin
	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	PhaseⅢ
	対象疾患	発現局所進行又は転移性尿路上皮癌
	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。

1844

薬品名 E0302(メコバラミン)
申請科 内科
依頼者 エーザイ株式会社
Phase Phase II/III

報告事項 レターの発生

1845

薬品名 E0302(メコバラミン)
申請科 内科
依頼者 エーザイ株式会社
Phase Phase III
対象疾患 筋萎縮性側索硬化症

報告事項 レターの発生

1913

薬品名 NS-304(Selexipag)
申請科 内科
依頼者 アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社
Phase Phase II

報告事項 廃棄可能

1925

薬品名 NS-304(Selexipag)
申請科 内科
依頼者 アクテリオン ファーマシューティカルス ジャパン株式会社
Phase Phase II

報告事項 廃棄可能

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 製造販売後臨床試験
対象疾患 筋萎縮性側索硬化症
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

報告事項 製造販売後承認取得

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 Phase III
対象疾患 筋萎縮性側索硬化症

報告事項 製造販売後承認取得

2048NW2

薬品名 E0302
申請科 三次神経内科クリニック花の里
依頼者 神経内科 織田雅也
Phase 製造販売後臨床試験
対象疾患 筋萎縮性側索硬化症
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

報告事項 製造販売後承認取得

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、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

2075
薬品名 デュルバルマブ(遺伝子組換え)及びトレリムマブ(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、治験実施計画書等の変更

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 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)

審議結果 承認

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 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

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

2112

薬品名 MK-6482
申請科 外科
依頼者 MSD株式会社
Phase Phase III
対象疾患 腎細胞癌
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 *治験担当医師等の変更*

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 Phase III
対象疾患 進行又は転移性非小細胞肺癌
審議事項 治験担当医師等の変更

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 PhaseⅢ
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)

審議結果 承認
報告事項 治験担当医師等の変更

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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

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 製造販売後臨床試験
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
報告事項 製造販売承認の取得

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)

審議結果 承認

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 PhaseⅢ
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 PhaseⅢ
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、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	重篤な有害事象報告(当院で発生)、逸脱報告、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
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	PhaseⅢ
	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
	報告事項	治験担当医師等の変更

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、治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

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 PhaseⅢ
対象疾患 多発性骨髄腫
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

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 重篤な有害事象報告(当院で発生)、治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

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 PhaseⅢ
対象疾患 急性期の統合失調症
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)

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 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)

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 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)

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、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

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 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

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

審議結果 承認

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

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 PhaseⅢ
対象疾患 金属アレルギーの診断
審議事項 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、治験実施計画書等の変更

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サービシーズ 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
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 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

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 PhaseⅡ
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	Phase I
	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
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	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
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	PhaseⅢ
	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
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	PhaseⅡ/Ⅲ
	対象疾患	全身性強皮症に伴う間質性肺疾患
	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
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)
	審議結果	承認

2162

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 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

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 PhaseⅢ
対象疾患 特発性肺線維症(IPF)及び進行性肺線維症(PPF)
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

2164

薬品名 Dato-DXd,AZD2936,ペムブロリズマブ
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 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、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

薬品名 ALN-SOD
申請科 内科
依頼者 (治験国内管理人)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 治験実施計画書等の変更

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2件を承認、3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。