

徳島大学病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 2025年4月17日 13時30分～14時10分 場所 Web+日亜ホールBlue

出席者 岩佐委員長,上原委員,原田委員,田中委員,池田委員,堀川委員,川田委員,吉永委員,新田委員,鬼塚委員,伊藤委員,佐々木委員,松岡委員,上田委員

オブザーバー 前田CRC,富原CRC,岡本CRC,松本CRC,小里SMA,藤原SMA,阿部センター員,佐藤(康)センター員,青江センター員,久米臨床研究支援係長

欠席者 脇野委員,保坂委員,横谷委員,村井委員,石澤委員,浦田委員

【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。

2190

薬品名 HLX10
申請科 内科
依頼者 (治験国内管理人)シミック株式会社
Phase PhaseⅡ

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

2191

薬品名 TAK-881
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根神経炎

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

薬品名	dostarlimab
申請科	小児・周産・女性科
依頼者	小児・周産・女性科 乾 宏彰
Phase	Phase II
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

製造販売後調査の新規申請は無し。

＜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。

1935

薬品名	K-134(K-134-05)
申請科	外科
依頼者	興和株式会社
Phase	Phase II
対象疾患	閉塞性動脈硬化症

報告事項 文書保管依頼

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

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
審議事項	治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2045

薬品名 MLN9708 (イキサゾミブ)
申請科 輸血・細胞治療部
依頼者 武田薬品工業株式会社
Phase Phase III
対象疾患 アミロイドーシス

報告事項 廃棄可能

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 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、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 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	製造販売後臨床試験
対象疾患	潰瘍性大腸炎

報告事項	製造販売承認の取得
------	-----------

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)

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	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	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	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)

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	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

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	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)
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	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	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
------	----

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
------	----

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	Phase III
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
------	----

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

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)

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 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	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	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
------	----

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	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
------	----

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	安全性情報 (当該治験薬に係る副作用等)

審議結果	承認
------	----

2165

薬品名	AMG 510, パニツムマブ、bevacizumab-awwb
申請科	内科
依頼者	アムジェン株式会社
Phase	PhaseⅢ
対象疾患	転移性結腸直腸癌
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
------	----

2166

薬品名	BI 1819479
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	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
------	----

2167

薬品名 BI 1839100
 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 II

審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2168

薬品名 NPC-22
 申請科 内科
 依頼者 ノーベルファーマ株式会社
 Phase Phase II / III
 対象疾患 慢性流涎症
 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、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
 審議結果 承認

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 Phase III
 対象疾患 発現局所進行又は転移性尿路上皮癌
 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

2173

薬品名	PLN-74809
申請科	内科
依頼者	(治験国内管理人)PharmaLex Japan株式会社
Phase	PhaseⅡ/Ⅲ
対象疾患	特発性肺線維症
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
------	----

2174

薬品名	KDT-3594
申請科	内科
依頼者	キッセイ薬品工業株式会社
Phase	PhaseⅡ

審議事項	治験実施計画書等の変更
------	-------------

審議結果	承認
------	----

2175

薬品名	GGL
申請科	内科
依頼者	KMバイオロジクス株式会社
Phase	PhaseⅢ
対象疾患	CIDP/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
------	----

2176

薬品名	eneboparatide
申請科	内科
依頼者	(治験国内管理人)メドペイス・ジャパン株式会社
Phase	PhaseⅢ
対象疾患	慢性副甲状腺機能低下症
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

2178

薬品名	BMN111
申請科	感覚・皮膚・運動機能科
依頼者	(治験国内管理人)イーピーエス株式会社
Phase	PhaseⅢ
対象疾患	軟骨低形成症
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

2180

薬品名	IDEC-C2B8
申請科	小児・周産・女性科
依頼者	小児・周産・女性科 永井 隆
Phase	PhaseⅢ
対象疾患	小児期発症のネフローゼ症候群
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

その他、製造販売後調査についての変更事項3件を承認、7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。