

## 2020年9月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2020年9月9日(水) 16:00~18:30

開催場所 : 獨協医科大学埼玉医療センター 第5会議室

### 委員名簿及び出欠

	氏名	職業資格及び所属	委員区分	出欠
委員長	野崎 美和子	医師 放射線科	専門	○
副委員長	宮本 智之	医師 脳神経内科	専門	○
副委員長	田中 康広	医師 耳鼻咽喉科	専門	○
委員	玉野 正也	医師 消化器内科	専門	×
	橋本 貢士	医師 糖尿病内分泌・血液内科	専門	○
	坂本 秀一	医師 産科婦人科	専門	○
	平田 博国	医師 呼吸器・アレルギー内科	専門	×
	小林 さゆき	医師 循環器内科	専門	○
	野呂 拓史	医師 外科	専門	○
	飯田 尚裕	医師 第一整形外科	専門	○
	宿谷 俊郎	放射線技師 放射線部	専門	○
	芦野 道子	看護師 看護部	専門	○
	鳥山 満	臨床検査技師 臨床検査部	専門	○
	山下 潤子	薬剤師 薬剤部	専門	○
	菊池 潤	事務職 庶務課	専門外	○
	三箇島 恵子	事務職 外来課	専門外	○
	串原 富美子	事務職 診療記録管理部	専門外	○
	井原 正則	弁護士 獨協地域と子ども法律事務所	外部	○
	瀧本 孝雄	名誉教授 獨協大学 国際教養学部	外部	○
	齋藤 和也	薬剤師 サイトウ薬局	外部	○

## 第 298 回 獨協医科大学埼玉医療センター治験審査委員会

### 1. 新規申請による治験継続の審査

受付番号	20-02	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	ABV-066 (Risankizumab)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アッヴィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	掌蹠膿疱症
概要	<p>依頼者による治験の概要説明と治験責任医師による治験実施に対する有用性等の説明が行われ、次の項目について質疑応答された後、治験実施の可否について審議した。</p> <p>①MRI 検査について ②リサンキズマブの安全性と忍容性について ③長時間の日光浴について ④盲検性の解除方法について ⑤同意撤回後の検体保管・使用と同意撤回書の表記について ⑥HIV およびC型肝炎の報告義務について ⑦治験薬のリスクについて ⑧避妊方法について ⑨補償の判定について ⑩表記の修正等</p> <p>上記項目①～⑩について該当する同意説明文書・同意撤回書及び健康被害時の補償制度に関する補足説明資料を一部修正することとなった。</p>		

受付番号	20-03	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	Navitoclax (M16-109)	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	アッヴィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	<p>依頼者による治験の概要説明と治験責任医師による治験実施に対する有用性等の説明が行われ、次の項目について質疑応答された後、治験実施の可否について審議した。</p> <p>①結核検査について ②語句の説明について ③投与期間について ④妊娠検査と避妊方法について ⑤公開データベースについて ⑥MRI 検査について ⑦追跡調査について ⑧禁止されていることについて ⑨治験薬にリスクについて ⑩補償の判定について ⑪同意撤回書について ⑫誤記・表記の修正等</p> <p>上記項目①～⑫について該当する同意説明文書・同意撤回書及び健康被害時の補償制度に関する補足説明資料を一部修正することとなった。</p>		

### 2. 治験継続の審査および報告

受付番号	19-07	審査結果	承認
成分記号（一般名）	NP030	開発相	医療機器
治験依頼者	ニプロ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	虚血性心疾患
概要	<p>1. 中間報告による治験継続の審査 治験の進捗状況が報告され、治験の継続について審議された。</p> <p>2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2019/6/1～2020/8/11分）及び副作用の定期報告（2019/4/8/～2020/4/7分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	19-08	審査結果	承認
成分記号（一般名）	JTR-161	開発相	第Ⅰ/Ⅱ相
治験依頼者	帝人ファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	<p>1. 中間報告による治験継続の審査 治験の進捗状況が報告され、治験の継続について審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 治験実施計画書及び同意説明文書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	18-06	審査結果	承認
成分記号（一般名）	SHP647	開発相	第Ⅲ相
治験実施計画書番号	SHP647-301	対象疾患 （Ⅲ相、Ⅳ相）	中等症から重症 の潰瘍性大腸炎
治験依頼者（治験国内管理人）	株式会社新日本科学PPD		
概要	<p>1. 中間報告による治験継続の審査 治験の進捗状況が報告され、治験の継続について審議された。</p> <p>2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/10～2020/7/18分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	18-07	審査結果	承認
成分記号（一般名）	SHP647	開発相	第Ⅲ相
治験実施計画書番号	SHP647-303	対象疾患 （Ⅲ相、Ⅳ相）	中等症から重症 の潰瘍性大腸炎
治験依頼者（治験国内管理人）	株式会社新日本科学PPD		
概要	<p>1. 中間報告による治験継続の審査 治験の進捗状況が報告され、治験の継続について審議された。</p> <p>2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/10～2020/7/18分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	18-08	審査結果	承認
成分記号（一般名）	SHP647	開発相	第Ⅲ相
治験実施計画書番号	SHP647-304	対象疾患 （Ⅲ相、Ⅳ相）	中等症から重症 の潰瘍性大腸炎、クローン病
治験依頼者（治験国内管理人）	株式会社新日本科学PPD		
概要	<p>1. 中間報告による治験継続の審査 治験の進捗状況が報告され、治験の継続について審議された。</p> <p>2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/10～2020/7/18分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	16-06	審査結果	承認
成分記号（一般名）	MK-3475	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	尿路上皮癌
概要	<p>1. 中間報告による治験継続の審査 治験の進捗状況が報告され、治験の継続について審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 治験実施計画書別紙1及び治験期間の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	19-05	審査結果	承認
成分記号（一般名）	MK-3475（641）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	mCRPC患者
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査</p> <p>MK-3475:「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」、エンザルタミド:「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/16～2020/7/31分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	19-06	審査結果	承認
成分記号（一般名）	MK-3475（921）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	去勢抵抗性前立腺癌
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査</p> <p>MK-3475:「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」、ドセタキセル:「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/16～2020/7/31分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 重篤な有害事象報告による治験継続の審査</p> <p>当院で発生した重篤な有害事象（肺炎球菌性肺炎）の経過及び治験との因果関係等が報告され、治験の継続について審査した。</p>		

受付番号	19-04	審査結果	承認
成分記号（一般名）	MK-7339、MK-3475（010）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	NHA及び化学療法進行したmCRPC患者
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査</p> <p>MK-3475:「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/16～2020/7/31分）及びMK-7339:「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/4/20～2020/7/31分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 重篤な有害事象報告による治験継続の審査</p> <p>当院で発生した重篤な有害事象（間質性肺炎）の経過及び治験との因果関係等が報告され、治験の継続について審査した。</p>		

受付番号	19-10		承認
成分記号（一般名）	MK-3475（991）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	ホルモン感受性前立腺癌
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査</p> <p>MK-3475:「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/16～2020/7/31分）、エンザルタミド:「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/16～2020/6/30分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	15-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	ARN-509	開発相	第Ⅳ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	前立腺癌
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査</p> <p>措置報告について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 報告事項</p> <p>治験終了報告</p>		

受付番号	15-06	審査結果	承認
成分記号（一般名）	JNJ-56021927 (apalutamide)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	前立腺癌
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査  「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/1～2020/7/15分）及び措置報告について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	19-03	審査結果	承認
成分記号（一般名）	JNJ-56021927 (PROTEUS)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査  「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/1～2020/7/15分）及び措置報告について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査  治験薬概要書補遺1の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	18-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	JNJ42756493 (BLC3001)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	進行性尿路上皮癌
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査  Erdafitinib: 「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」、Pembrolizumab: 「海外治験」、Docetaxel: 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/1～2020/7/15分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査  同意説明文書及び治験薬概要書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	16-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Avelumab (MSB0010718C)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ファイザー	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	尿路上皮癌
概要	<p>変更届による治験継続の審査  同意説明文書及びプロトコル変更レターの変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	18-03	審査結果	承認
成分記号（一般名）	デュルバルマブ (POTOMAC)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アストラゼネカ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	膀胱癌
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査  MEDI4736: 「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/3/13～2020/7/28分）及び MEDI4736_BCG 併用: 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/3/13～2020/6/12分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	18-10	審査結果	承認
成分記号（一般名）	デュルバルマブ(Nile)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アストラゼネカ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	尿路上皮癌
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査  MED14736：「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/3/13～2020/7/28分）、MED14736+：「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/3/13～2020/7/11分）、Tremelimumab：「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/3/13～2020/7/14分）、について、治験の継続が審議された</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査  治験実施計画書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	18-04	審査結果	承認
成分記号（一般名）	RTA402（第Ⅲ相）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	協和キリン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	糖尿病性腎臓病
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査  「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/1～2020/7/31分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査  治験薬概要書・追補版の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	19-01	審査結果	承認
成分記号（一般名）	AIN457	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ノバルティス ファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	化膿性汗腺炎
概要	<p>1. 迅速審査報告  予定症例数の変更</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査  治験実施計画書及び同意説明文書の変更について治験の継続が審議された。</p> <p>3. 新たな安全性情報による治験継続の審査  「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/12～2020/8/7分）及び文献報告について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	20-01	審査結果	承認
成分記号（一般名）	AIN457/E1（継続）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ノバルティス ファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	化膿性汗腺炎
概要	<p>1. 変更届による治験継続の審査  治験実施計画書及び同意説明文書の変更について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 新たな安全性情報による治験継続の審査  「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/6/12～2020/8/7分）及び文献報告について、治験の継続が審議された。</p>		

### 3. モニタリング・監査報告

受付番号	15-02		
成分記号（一般名）	ARN-509	開発相	第Ⅳ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	前立腺癌
実施日	2020/8/11		

受付番号	15-06		
成分記号（一般名）	JNJ-56021927 (apalutamide)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	前立腺癌
実施日	2020/8/19	2020/8/26	2020/8/27

受付番号	18-04		
成分記号（一般名）	RTA402（第Ⅲ相）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	協和キリン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	糖尿病性腎臓病
実施日	2020/7/14	2020/7/22	2020/8/5 2020/8/18

受付番号	18-06		
成分記号（一般名）	SHP647	開発相	第Ⅲ相
治験実施計画書番号	SHP647-301	対象疾患 （Ⅲ相、Ⅳ相）	中等症から重症 の潰瘍性大腸炎
治験依頼者（治験国内管理人）	株式会社新日本科学PPD		
実施日	2020/8/21		

受付番号	18-07		
成分記号（一般名）	SHP647	開発相	第Ⅲ相
治験実施計画書番号	SHP647-303	対象疾患 （Ⅲ相、Ⅳ相）	中等症から重症 の潰瘍性大腸炎
治験依頼者（治験国内管理人）	株式会社新日本科学PPD		
実施日	2020/8/21		

受付番号	18-08		
成分記号（一般名）	SHP647	開発相	第Ⅲ相
治験実施計画書番号	SHP647-304	対象疾患 （Ⅲ相、Ⅳ相）	中等症から重症 の潰瘍性大腸炎、クローン病
治験依頼者（治験国内管理人）	株式会社新日本科学PPD		
実施日	2020/8/21		

受付番号	18-11		
成分記号（一般名）	PEN002	開発相	医療機器
治験依頼者	医師主導	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	未破裂脳動脈瘤
実施日	2020/7/20		

受付番号	18-12		
成分記号（一般名）	LY3375880	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	日本イーライリリー	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
実施日	2020/7/17		

受付番号	19-03		
成分記号（一般名）	JNJ-56021927 (PROTEUS)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌
実施日	2020/8/7		

受付番号	19-04		
成分記号（一般名）	MK-7339、MK-3475 (010)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	NHA 及び化学療法進行した
実施日	2020/7/10		

受付番号	19-06		
成分記号（一般名）	MK-3475 (921)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	去勢抵抗性前立腺癌
実施日	2020/7/8 2020/7/10		

受付番号	19-07		
成分記号（一般名）	NP030	開発相	医療機器
治験依頼者	ニプロ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	虚血性心疾患
実施日	2020/7/21 2020/8/24		

受付番号	19-08		
成分記号（一般名）	JTR-161	開発相	第Ⅰ/Ⅱ相
治験依頼者	帝人ファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
実施日	2020/7/30 2020/8/28		

以上