

## 2021年2月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2021年2月24日(水) 16:00~18:00

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 3 0 2 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	20-08	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	Parsaclisib (INCB50465-304)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	インサイト・バイオサイエ ンシズ・ジャパン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	骨髄線維症
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> <ul style="list-style-type: none"> <li>① 治験のスケジュール（クロスオーバー等）について</li> <li>② 治験薬の継続投与期間について</li> <li>③ 治験における検査項目の所要時間について</li> <li>④ Parsaclisib（治験薬）における好中球減少症のリスクについて</li> <li>⑤ ルキシリチニブの副作用発現頻度および治療期間停止について</li> <li>⑥ 予想される利益および不利益について</li> <li>⑦ 健康被害が生じた際の補償内容について</li> <li>⑧ 評価項目の解析対象集団について</li> <li>⑨ 妊娠したパートナーに対して情報提供することによる利益及び不利益について</li> <li>⑩ 妊娠したパートナーの同意撤回書について</li> <li>⑪ 英語からの翻訳について</li> <li>⑫ 表記および体裁等</li> </ul> <p>上記項目①～⑫について該当する同意説明文書を一部修正することとなった。</p>		

受付番号	20-09	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	Parsaclisib (INCB50465-313)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	インサイト・バイオサイエ ンシズ・ジャパン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	骨髄線維症
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> <ul style="list-style-type: none"> <li>① 治験のスケジュール（クロスオーバー等）について</li> <li>② 治験薬の継続投与期間について</li> <li>③ 治験における検査項目の所要時間について</li> <li>④ Parsaclisib（治験薬）における好中球減少症のリスクについて</li> <li>⑤ ルキシリチニブの副作用発現頻度および治療期間停止について</li> <li>⑥ 予想される利益および不利益について</li> <li>⑦ 健康被害が生じた際の補償内容について</li> <li>⑧ 評価項目の解析対象集団について</li> <li>⑨ 妊娠したパートナーに対して情報提供することによる利益及び不利益について</li> <li>⑩ 妊娠したパートナーの同意撤回書について</li> <li>⑪ 英語からの翻訳について</li> </ul>		

	<p>⑫ 表記および体裁等 上記項目①～⑫について該当する同意説明文書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	19-10		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>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 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（2020/12/16～2021/1/15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（2021/1/6～2021/1/15分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>3. 変更届による治験継続の審査 添付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	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 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（2020/12/16～2021/1/15分）、MK-7339:「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/12/16～2021/1/5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（2020/12/24～2021/1/5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 添付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	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 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（2020/12/16～2021/1/15分）、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（2021/1/6～2021/1/15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 添付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	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>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 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（2020/12/16～2021/1/15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 治験実施計画書、同意説明文書及び添付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	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>1. 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（2020/12/1～2020/12/31分）について、治験の継続が審議された。</p> <p>2. 報告事項 治験終了報告</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 「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（2020/12/1～2020/12/31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 治験実施計画書、同意説明文書及び治験薬概要書補遺2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>新たな安全性情報による治験継続の審査 Erdafitinib:「海外治験」「海外市販後自発」、Docetaxel:「海外治験」、Pembrolizumab:「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/11/16～2020/12/31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	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>迅速審査報告 治験分担医師・協力者の変更</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>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査  MEDI4736：「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/11/27～2020/12/21分）、MEDI4736_BCG：「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/9/13～2020/12/12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・別添、同意説明文書、治験薬概要書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	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  MEDI4736：「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/11/27～2020/12/21分）、MEDI4736+：「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/12/10～2020/12/10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、治験薬概要書、治験実施計画書別添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>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（2020/12/1～2020/12/31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>変更届による治験継続の審査  同意説明文書、CCF-ICFに関するレター及び治験協力者の変更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. 変更届による治験継続の審査  同意説明文書、CCF-ICFに関するレター及び治験協力者の変更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  当院で発生した重篤な有害事象（COVID-19）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	19-01	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>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（2020/12/18～2021/1/28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>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（2020/12/18～2021/1/28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	20-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	ABBV-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>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（2020/12/14～2021/1/10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、同意説明文書・撤回書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	20-03	審査結果	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>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（2020/12/14～2021/1/10分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	20-04	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Navitoclax（M16-191）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アッヴィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	骨髄線維症
概要	<p>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（2020/12/14～2021/1/10分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	20-05	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Navitoclax（M20-178）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アッヴィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	骨髄線維症
概要	<p>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（2020/12/14～2021/1/10分）について、治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	20-06	審査結果	承認
成分記号（一般名）	nemolizumab	開発相	第Ⅱ/Ⅲ相
治験依頼者	マルホ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	結節性痒疹患者
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（2020/12/24～2021/1/26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 治験薬概要書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	20-07	審査結果	承認
成分記号（一般名）	PNU-180307	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ファイザー	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	日本人プラダー・ウィリ症候群
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2020/11/22～2021/1/2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・アセント文書の変更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	15-06		
成分記号（一般名）	JNJ-56021927	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	2021/1/28		

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	2021/2/4 2021/2/5		

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	2021/1/29		

受付番号	19-05		
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
実施日	2021/1/29		

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	2021/1/15 2021/1/29		

受付番号	19-09		
成分記号（一般名）	GZ385660	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	サノフィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	小児ゴーシェ病 1型及び3型
実施日	2021/1/25		

受付番号	19-10		
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
実施日	2021/1/15 2021/1/19		

以上