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	0
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	0
委員	玉野 正也	医師 消化器内科	専門	0
	橋本 貢士	医師 糖尿病内分泌・血液内科	専門	0
	坂本 秀一	医師 産科婦人科	専門	0
	平田 博国	医師 呼吸器・アレルギー内科	専門	0
	小林 さゆき	医師 循環器内科	専門	0
	野呂 拓史	医師 外科	専門	0
	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	0
	芦野 道子	看護師 看護部	専門	0
	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	0
	菊池 潤	事務職 庶務課	専門外	0
	三箇島 恵子	事務職 外来課	専門外	0
	串原 富美子	事務職 診療記録管理部	専門外	0
	井原 正則	弁護士 獨協地域と子ども法律事務所	外部	0
	瀧本 孝雄	名誉教授 獨協大学 国際教養学部	外部	0
	齋藤 和也	薬剤師 サイトウ薬局	外部	0

第302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

	スパロイル H ユ				
受付番号	20-08	審査結果	修正の上承認		
成分記号 (一般名)	Parsaclisib	開発相	第Ⅲ相		
	(INCB50465-304)				
治験依頼者	インサイト・バイオサイエ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	骨髄線維症		
	ンシズ・ジャパン				
	依頼者による治験の概要説	明と治験責任医師による	お験実施に対す		
1,7,2	る有用性等の説明が行われ	、次の項目について質疑り	応答された後、治		
	験実施の可否について審議	した。			
	① 治験のスケジュール	(クロスオーバー等)に	ついて		
	② 治験薬の継続投与期	間について			
	③ 治験における検査項	目の所要時間について			
	④ Parsaclisib (治験薬) における好中球減少症のリスクについ				
	て				
	⑤ ルキソ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				
	⑥ 予想される利益および不利益について				
	② 健康被害が生じた際				
	⑧ 評価項目の解析対象				
	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				
	⑩ 妊娠したパートナー				
	① 英語からの翻訳につ	いて			
	② 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。				

受付番号	20-09	審査結果	修正の上承認		
成分記号(一般名)	Parsaclisib	開発相	第Ⅲ相		
	(INCB50465-313)				
治験依頼者	インサイト・バイオサイエ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	骨髄線維症		
	ンシズ・ジャパン				
概要	依頼者による治験の概要説	的明と治験責任医師による	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り	応答された後、治		
	験実施の可否について審議	した。			
	① 治験のスケジュール	(クロスオーバー等)につ	いて		
	② 治験薬の継続投与期間	引について			
	③ 治験における検査項目	の所要時間について			
	④ Parsaclisib (治験薬) における好中球減少症のリスクについて				
	⑤ ルキソ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				
	⑥ 予想される利益および	「不利益について			
	⑦ 健康被害が生じた際の)補償内容について			
	⑧ 評価項目の解析対象集	国について			
	│ ⑨ 妊娠したパートナーⅠ	こ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				
	│ ⑪ 妊娠したパートナー <i>の</i>)同意撤回書について			
	⑪ 英語からの翻訳につい	いて			

① 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。

2. 治験継続の審査および報告

THE STATE OF THE S					
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	1. 中間報告による治験継	続の審査			
1,70	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。				
	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。				
	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	0		

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	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	マ ミド :「国内治験」で報告	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。			
	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	0	

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	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。			
	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	0	

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	1. 新たな安全性情報によ MK-3475:「国内治験」「海 未知重篤な副作用情報(験の継続が審議された。 2. 変更届による治験継続 治験実施計画書、同意説明 継続が審議された。	事外治験」「海外市販後自身 2020/12/16~2021/1/15分 の審査	計)について、治

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	1. 新たな安全性情報による 「海外治験」「海外市販後 報(2020/12/1~2020/12/ た。 2. 報告事項 治験終了報告	自発」で報告された未知	

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	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			
	<i>t</i> ⁻。			
	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	月文書及び治験薬概要書 ネ	甫遺2の変更につ	
	いて治験の継続が審議さ	れた。		

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	· · - · ·		ト知重篤な副作用

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	迅速審査報告 治験分担医師・協力者の変更			

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	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簿	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。			
	2. 変更届による治験継続の審査			
	治験実施計画書・別添、「	司意説明文書、治験薬概 <mark></mark>	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。		

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	1. 新たな安全性情報によ MEDI4736:「国内治験」 (2020/11/27~2020/12/ れた未知重篤な副作用情 て、治験の継続が審議さ 2. 変更届による治験継続 同意説明文書、治験薬概 治験の継続が審議された	で報告された未知重算 21分)、MEDI4736+:「国际報(2020/12/10~2020/1 れた。 の審査 要書、治験実施計画書別簿	内治験」で報告さ 2/10 分)につい

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	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		
	(2020/12/1~2020/12/3	1分)について、治験の継	続が審議された。

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	中等症から重症
治験依頼者 (治験国内管理人)	株式会社新日本科学PPD	(Ⅲ相、Ⅳ相)	の潰瘍性大腸炎
概要	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。		

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	中等症から重症
治験依頼者 _(治験国内管理人)	株式会社新日本科学PPD	(Ⅲ相、Ⅳ相)	の潰瘍性大腸
			炎、クローン病
概要	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。		
	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	ὰ験の継続につい	て審査した。

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	新たな安全性情報による治 「海外治験」「海外市販行 報(2020/12/18~2021/1 続が審議された。	後自発」で報告された未知	

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		験継続の審査 後自発」で報告された未知 /1/28 分)及び文献報告Ⅰ	

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	1. 新たな安全性情報によ 「国内治験」「海外治験」 な副作用情報(2020/12/ が審議された。 2. 変更届による治験継続 治験実施計画書、同意説 が審議された。	「海外市販後自発」で報告 14~2021/1/10 分)につい の審査	いて、治験の継続

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	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~			
		- 海外治験」で報告された未知里馬な副作用情報(2020/12/14~ 2021/1/10 分)について、治験の継続が審議された。		

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	新たな安全性情報による治験継続の審査		
1770	「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。		

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	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。		

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		記」で報告された未知重 6分)について、治験の継 の審査	続が審議された。

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	1. 新たな安全性情報によ		
,,,,,,	「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。		
	2. 変更届による治験継続の審査		
	同意説明文書・アセントス	文書の変更について治験の	D継続が審議され
	た。		

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