2021年5月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2021年5月19日 (水) 16:00~16:30

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	橋本 貢士	医師 糖尿病内分泌・血液内科	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
	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	×
	野呂 拓史	医師 外科	専門	0
	栃木 祐樹	医師 第一整形外科	専門	0
	小野 祐子	医師 病理診断科	専門	0
	郷久 将樹	放射線技師 放射線部	専門	0
	齋藤 恭子	看護師 看護部	専門	0
	三木 隆治	臨床検査技師 臨床検査部	専門	0
	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304回 獨協医科大学埼玉医療センター治験審査委員会

1. 治験継続の審査および報告

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	1. 中間報告による治験継 治験の進捗状況が報告さ 2. 新たな安全性情報によ Erdafitinib:「海外治験 験」「海外治験」、Pembro 篤な副作用情報(2021/3 が審議された。 3. 変更届による治験継続 リオナ添付文書の変更に	れ、治験の継続について る治験継続の審査 」「海外市販後自発」、Doc lizumab:「海外治験」で幸 /1~2021/3/31分)につい	etaxel:「国内治 報告された未知重 いて、治験の継続

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. 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。		
	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(2021/3/1~2021/3/31分)及び副作用の定期報告(2020/2/14~		
	2021/2/13 分)等につい。	て、治験の継続が審議され	れた。

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. 中間報告による治験継 治験の進捗状況が報告さ 2. 新たな安全性情報によ MEDI4736:「国内治験」 (2021/3/9~2021/4/2分 「海外治験」で報告され 2021/3/23分)について、 3. 変更届による治験継続	続の審査 れ、治験の継続について る治験継続の審査 で報告された未知重算) 及び MEDI4736_BCG 併 た未知重篤な副作用情幸 、治験の継続が審議された の審査	審議された。 篤な副作用情報 :用:「国内治験」 最(2020/12/13~ た。
	同意説明文書の変更につ	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」	で報告された未知重算	篤な副作用情報	
	(2021/3/9~2021/4/2分)、MEDI4736+:「国内治験」で報告された			
	未知重篤な副作用情報 (2021/3/23~2021/3/23 分)、Tremelimumab:			
	「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報(2021/3/13~			
	2021/4/2 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			
	同意説明文書の変更につ	いて治験の継続が審議さ	れた。	

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. 重篤な有害事象報告に 当院で発生した重篤な有 験との因果関係等が報告 2. 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(内治験」で報告された 2021/4/15分)について、	害事象 (尿管結石症の悪かされ、治験の継続についる治験継続の審査 ・5 外治験」 「海外市販後自身 ・2021/3/16~2021/4/15分 ・未知 重 篤 な 副 作 用 情 報	て審査した。 発」で報告された)、MK-7339:「国 報 (2021/3/16~

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	新たな安全性情報による治 MK-3475:「国内治験」「海 未知重篤な副作用情報(2 の継続が審議された。	₹外治験」「海外市販後自 多	

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	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(2021/3/16~2021/4/15分)について、治験			
	の継続が審議された。			

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. 新たな安全性情報によ	る治験継続の審査		
1770	MK-3475:「国内治験」「海	· 外治験」「海外市販後自多	発」で報告された	
	未知重篤な副作用情報(2021/3/16~2021/4/15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(2021/3/16~			
	2021/4/15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			
	治験実施計画書変更について治験の継続が審議された。			
	3. 迅速審査報告			
	予定症例数の変更			

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	1. 新たな安全性情報によ 「国内治験」で報告され 2021/3/31分)及副作用の いて、治験の継続が審議 2. 迅速審査報告 治験分担医師及び協力者	れた未知重篤な副作用情 の定期報告(2020/2/6〜20 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	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(2021/2/24		
	分)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	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(2021/2/24		
	分)について、治験の継続か	「審議された。	

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(2021/3/26~2021/4/ 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	新たな安全性情報による治 「海外治験」「海外市販行報(2021/3/26~2021/4/15 が審議された。	後自発」で報告された未知	

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	迅速審査報告 治験協力者の変更		

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	変更届による治験継続の審 治験実施計画書及び治験 れた。		の継続が審議さ

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	「海外市販後自発」で報告 5~2021/4/18 分)につい [・]	

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(2021/3/15~		
	2021/4/18 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		
1,70	「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報(2021/3/15~		
	2021/4/18 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		
	Navitoclax:「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報		
	(2021/3/15~2021/4/18 分)、ruxolitinib phosphate:「海外治験」		
	で報告された未知重篤な副作用情報(2020/7/30~2021/4/18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	新たな安全性情報による治験継続の審査		
1,77,2	「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報		
	(2021/3/31~2021/4/22	分)について、治験の継	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	る治験継続の審査	
	「海外治験」「海外市販復	<mark>後自発」で報告された未</mark> 知	ロ重篤な副作用情
	報(2021/2/28~2021/3/	27 分) について、治験の	D継続が審議され
	た。		
	2. 迅速審査報告		
	治験協力者の変更		

受付番号	20-08	審査結果	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		
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(2021/3/16~		
	2021/4/5 分)について、	治験の継続が審議された	• 0

受付番号	20-09	審査結果	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	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(2021/3/16~			
	2021/4/5 分) について、	治験の継続が審議された	- 0	

受付番号	21-01	審査結果	承認
成分記号(一般名)	atrasentan	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	IQVIAサービシーズ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	腎機能低下が進
(治験国内管理人)	ジャパン		行するリスクの
			あるIgA腎症患
			者
概要	1. 報告事項		
	条件付承認確認報告		
	2. 迅速審査報告		
	治験分担医師及び協力者の変更		

2. 承認·開発中止·保管期間終了等

受付番号	16-07		
成分記号(一般名)	QAW039	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)	気管支喘息
概要	当該被験薬の開発を中止		

3. モニタリング・監査報告

受付番号	18-04		
成分記号 (一般名)	RTA402 (第皿相)	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	2021/4/16		

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	2021/4/20		

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	2021/4/20		

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	2021/4/20		

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	2021/4/9	2021/4/28		

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	2021/4/22		

受付番号	20-06		
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
実施日	2021/4/6		

以上