2021年10月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2021年10月20日 (水) 16:00~18:10

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	0
副委員長	田中 康広	医師 耳鼻咽喉 頭頸部外科	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	0
	野呂 拓史	医師 外科	専門	0
	栃木 祐樹	医師 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308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実施の審査

初光十品による自然人能の日本					
受付番号	21-03	審査結果	修正の上承認		
成分記号(一般名)	Brazikumab	開発相	第Ⅱ相		
治験依頼者	アストラゼネカ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)			
概要	依頼者による治験の概要説	明と治験分担医師による	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原	芯答された後、治		
	験実施の可否について審議	した。			
	│ ① スクリーニング期間	について			
	② 治験薬とコロナワク	チン接種との関連性につ	いて		
	③ 治験中の健康被害に	対する個人医療保険の範	囲について		
	④ 治験で収集した個人	情報及びデータの開示時	期と問合せ方法		
	について				
	⑤ 生検試料を採取する際の危険性について				
	⑥ 治験薬による副作用の頻度について				
	⑦ 治験参加における「治験参加者の責任」について				
	⑧ バーチャル来院について				
	⑨ 治験における採血量の目安について				
	⑩ 妊娠に関する情報を提供しない場合の治験情報の取得と不利				
	益について				
	⑪ 妊娠に関する情報提供の同意撤回書について				
	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	21-04	審査結果	修正の上承認	
成分記号 (一般名)	AMG 160	開発相	第Ⅲ相	
治験依頼者	アムジェン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	転移性去勢抵抗	
			性前立腺がん	
概要	依頼者による治験の概要説	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 エントリー開始が延	期(2022 年第 2 四半期へ	の変更)となる	
	ことについて			
	② 治験薬投与方法について			
	③ 標準治療 (SOC) について			
	④ 中心静脈カテーテル等含めた入院時の対応、入院期間につい			
	て			
	⑤ 治験薬のリスク、副作用の発生頻度について			
	⑥ 聴覚障害の程度、発	生頻度について		
	⑦ eDiaryの問い合わせ	·先(ヘルプデスク)につ	いて	
	⑧ 治験参加の条件と治験薬を入手できない場合の記載について			
	9 表記および体裁等			
	上記項目①~⑨について、	次回予定されている同意	説明文書改訂時	
	に、修正指摘事項を反映し	て変更することを条件と	した。	

2. 治験継続の審査および報告

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	2021/9/12 分) 及び副作 について、治験の継続が 2. 変更届による治験継続	れた未知重篤な副作用情 用の定期報告(2020/7/15 審議された。	5~2021/7/14 分)

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		れ、治験の継続について る治験継続の審査 れた未知重篤な副作用情 用の定期報告(2020/7/15	青報 (2021/8/2~

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		れ、治験の継続について る治験継続の審査 れた未知重篤な副作用情 用の定期報告(2020/7/1!	青報(2021/8/2~

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	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。		

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」、MK-7339:「国			
	内治験」で報告された未知重篤な副作用情報(2021/8/1~2021/9/15			
	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			
	キイトルーダ添付文書の	変更について治験の継続	が審議された。	

受付番号	19-06	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	2021/8/31分) について、 2. 変更届による治験継続	野外治験」「海外市販後自身 021/8/1~2021/9/15分)、 いた未知重篤な副作用情 治験の継続が審議された	エンザルタミド: 報 (2021/8/16~ こ。

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(の継続が審議された。 2. 変更届による治験継続 同意説明文書及びキイト 続が審議された。	事外治験」「海外市販後自身 2021/8/1~2021/9/15分) の審査	について、治験

受付番号	19-10	審査結果	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(2021/8/1			
	~2021/9/15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			
	キイトルーダ添付文書の変更について治験の継続が審議された。			
	3. 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(肺臓炎)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	0	

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	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」で報告された未知重 篤な副作用情報 (2021/7/16~2021/8/31 分)及び年次報告につい て、治験の継続が審議された。		

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	新たな安全性情報による治	験継続の審査	
1,7,2	「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(2021/7/16~2021/8/	31 分) について、治験の	D継続が審議され
	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. 新たな安全性情報によ MEDI4736:「国内治験」「注 情報(2021/5/13~2021/ た。 2. 変更届による治験継続 イムノブラダー添付文書	毎外治験」で報告された <i>5</i> 3/20 分)について、治験 <i>0</i>	D継続が審議され

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. 新たな安全性情報による治	除継続の審査	
	副作用の定期報告(2020/5/27~2021/5/26分)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	ì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」「海外市販役 報 (2021/8/13~2021/9/ 2021/6/25 分)、文献報告 れた。	後自発」で報告された未知 (22 分)、副作用の定期報	告(2020/6/26~

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	1. 新たな安全性情報による 「海外治験」「海外市販行報 (2021/8/13~2021/9/ 2021/6/25 分)、文献報告 れた。 2. 迅速審査報告 治験実施計画書付録の改	後自発」で報告された未知 (22 分)、副作用の定期報 ・措置報告について、治馬	告(2020/6/26~

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	新たな安全性情報による治験継続の審査			
1,70	「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(2021/8/2~2021/9/12	報(2021/8/2~2021/9/12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		
1770	「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報		
	(2021/8/27~2021/9/22	分)について、治験の継	続が審議された。

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	る治験継続の審査	
	「国内治験」で報告され	れた未知重篤な副作用情	青報 (2021/8/1 ~
	2021/8/31 分)について、	、治験の継続が審議された	t . 。
	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。		
	3. 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(小腸癒着性イレウス・末梢動脈疾		
	患 [右]) 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。		
	4. 迅速審査報告		
	治験協力者の変更		

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	1. 重篤な有害事象報告にる 当院で発生した重篤な有 過及び治験との因果関係 た。 2. 迅速審査報告 治験協力者の変更	害事象(糖尿病性ケトア [・]	

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		
	「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報(2021/7/18		
	~2021/8/28 分) について、治験の継続が審議された。		
	2. 迅速審査報告		
	治験協力者の変更		
	予定症例数の変更		

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	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		
	(2021/7/28~2021/9/14分) 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 (発熱) 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。	

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		
	「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報		
	(2021/7/28~2021/9/14	分)について、治験の継	続が審議された。

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. 新たな安全性情報によ	る治験継続の審査	
,,,,,,	副作用の定期報告(2020)	/6/7~2021/6/6 分) につり	いて、治験の継続
	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	21-02		
実施計画書番号	42756493BLC0002	開発相	
研究依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	尿路上皮癌
概要	報告事項 条件付承認確認報告		

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	2021/8/24 2021/9/17		

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	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
実施日	2021/9/14		

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	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
実施日	2021/8/27		

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	2021/8/26 2021/9/28		

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	2021/8/26 2021/8/30	2021/9/28 2021/9/	30

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	2021/8/26 2021/8/30	2021/9/28 2021/9/	30

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	2021/9/10		

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	2021/9/30		

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	2021/8/30 2021/9/24	2021/9/30	

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	2021/8/30	2021/9/6		

受付番号	20-08		
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		
実施日	2021/8/27		

受付番号	21-02		
実施計画書番号	42756493BLC0002	開発相	
研究依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	尿路上皮癌
実施日	2021/9/27		

以上