2024年4月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2024年4月17日 (水) 16:00~17:10

開催場所 : 獨協医科大学埼玉医療センター A会議室 (Web)

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
	小林 さゆき	医師 循環器内科	専門	0
	党 雅子	医師 臨床検査部	専門	0
	平田 博国	医師 呼吸器・アレルギー内科	専門	0
	栃木 祐樹	医師 整形外科	専門	0
	三ツ井 崇司	医師 外科	専門	0
	藤井 晶子	医師 病理診断科	専門	0
	村田 光俊	放射線技師 放射線部	専門	×
	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	×
	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	×
	串原 富美子	事務職 診療記録管理部	専門外	0
	川原 祐介	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333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

THE PROPERTY OF THE PROPERTY O					
受付番号	24-01	審査結果	修正の上承認		
成分記号 (一般名)	Mezigdomide	開発相	第Ⅲ相		
治験依頼者	ブリストル・マイヤーズ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	再発又は難治性		
	スクイブ		多発性骨髄腫		
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	治験実施に対す		
1,77	る有用性等の説明が行われ	、次の項目について質疑り	芯答された後、治		
	験実施の可否について審議	した。			
	① 本治験薬の作用機序に	ついて			
	② サリドマイドの記載について				
	③ 治験薬投与に伴うリスクの発生頻度について				
	④ 治験薬名のカナ表記について				
	⑤ 日焼け止めの使用について				
	⑥ 有害事象発現時の治験担当医師への連絡について				
	⑦「レジメン」の表記について				
	⑧ 併用禁止薬・併用禁止療法について				
	9 表記および体裁等				
	上記項目①~⑨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

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. 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「国内治験」「海外治験」な副作用情報(2024/2/2/について、治験の継続が3. 迅速審査報告治験協力者の変更	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」で報台 3~2024/3/22 分) 及び文i	告された未知重篤

受付番号	22-01	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	MK-3475 (587)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	進行悪性腫瘍
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. 迅速審査報告 治験分担医師及び治験協力者の変更		

受付番号	22-02	審査結果	承認	
成分記号 (一般名)	MMY3001 (teclistamab)	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)	再発又は難治性	
			の多発性骨髄腫	
			(RRMM)	
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			
	「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(2024/1/16~2024/2/29分)及び措置報告につい			
	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			
	治験薬概要書、添付文書	、同意説明文書、治験分	担医師・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	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. 中間報告による治験継	続の審査		
1,77	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. 変更届による治験継続	の審査		
	治験期間、同意説明文書、治験参加カード、非盲検試験の治験薬の			
	自己投与に関する説明の変更について治験の継続が審議された。			

受付番号 2	22-03	審査結果	承認
成分記号(一般名) 0	OPB-111077	開発相	第I相
治験依頼者	大塚製薬	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
概要	1. 重篤な有害事象報告に 当院で発生した重篤な有 昇)の経過及び治験との て審査した。 2. 新たな安全性情報によ	よる治験継続の審査 害事象(敗血症、小腸閉 因果関係等が報告され、治 る治験継続の審査 た未知重篤な副作用情報 治験の継続が審議された	台験の継続につい (2024/2/20 分)

受付番号	23-03	審査結果	承認		
成分記号 (一般名)	HZN-001	開発相	第Ⅲ相		
治験依頼者	シミック	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	慢性(非活動性)		
(治験国内管理人)			甲状腺眼症		
概要	1. 重篤な有害事象報告に	よる治験継続の審査			
1,77	当院で発生した重篤な有	害事象(めまい)の経過ス	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。				
	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(2024/2/16~2024/3/24分)及び副作用の定期報告(2023/1/21				
	~2024/1/20 分) について治験の継続が審議された。				
	3. 迅速審査報告				
	治験期間の変更				
	選択基準の改訂及び中止時検査について				
	他科治験分担医師の業務内容変更				
	治験協力者の変更				

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	報告事項		
	治験終了報 告		

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	報告事項 治験終了報告		

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 「国内治験」「海外治験」 な副作用情報(2023/7/2 審議された。 2. 迅速審査報告 治験分担医師及び治験協	「海外市販後自発」で報告 6~2024/1/25分)につい ⁻	

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(2024/2/1~2024/2/29分)について、治験の継続が審議された。			
	2. 迅速審査報告			
	治験分担医師及び治験協力者の変更			
	PROTEUS 患者様向けニュ-	ースレター		

受付番号	22-11	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	MK3475及びエンホルツマ	開発相	第Ⅲ相
	ブ ベドチン		
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	筋層浸潤性膀胱
			癌
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」「海外市販後自発」で報告された未知重篤		
	な副作用情報(2024/2/1	9~2024/3/18分)及び畐	川作用の定期報告
	(2022/12/18~2023/12/	17分)について、治験の継	続が審議された。

受付番号	21-07	審査結果	承認
成分記号(一般名)	アプレミラスト	開発相	第Ⅲ相
	(AMG407)		
治験依頼者	アムジェン	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 「海外治験」「海外市販後 な副作用情報(2024/1/2 審議された。	後自発」「文献報告」で報告	

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		€」で報告された未知重 ○分)について、治験の継	

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		€」で報告された未知重 分)について、治験の継	

受付番号	21-08	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	L0X0-305	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	日本イーライリリー	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	未治療の慢性リ
(治験国内管理人)			ンパ性白血病/
			小リンパ球性リ
			ンパ腫
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		
	(2024/2/8~2024/3/1分)について、治験の継続が審議された。		
	2. 迅速審査報告		
	治験分担医師及び治験協	力者の変更	

受付番号	22-08	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	NS-401	開発相	第Ⅰ/Ⅱ相
治験依頼者	日本新薬	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
概要		ご報告された未知重篤 分)について、治験の継続	

受付番号	22-06	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	MMY1001 (talquetamab)	開発相	第Ⅰ、Ⅱ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
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(2024/1/16 審議された。 2. 迅速審査報告 治験分担医師及び治験協力	「海外市販後自発」で報告 6~2024/2/29 分)につい [・]	

受付番号	22-10	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	MMY3002 (talquetamab)	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)	再発又は難治性
			の多発性骨髄腫
概要	1. 新たな安全性情報によ	る治験継続の審査	
1,77	「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(2024/1/16~2024/2/29分)について、治験の継		
	続が審議された。		
	2. 迅速審査報告		
	治験実施計画書及び同意説明文書の改訂		
	治験薬概要書及び添付文書の改訂		
	治験分担医師及び治験協力者の変更		

受付番号	22-09	審査結果	承認	
成分記号 (一般名)	KU-12K-001	開発相	第 Ⅰ / Ⅱ 相	
治験依頼者	医師主導	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)		
	(大分大学医学部附属病院)			
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			
	(2024/2/1~2024/2/29分)及び研究報告、措置報告について、治			
	験の継続が審議された。			
	2. モニタリング報告によ	る治験継続の審査		

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
(治験国内管理人)			ー・ウィリ症候
			群
概要	報告事項		
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	開発の中止等に関する報告		

受付番号	23-01	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	IMVT-1401	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	サイネオス・ヘルス・クリ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	全身型重症筋無
(治験国内管理人)	ニカル		力症(gMG)
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(2024/2/29~		
	2024/3/13分) について、	治験の継続が審議された	. 0

受付番号	23-02	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	トゾラキマブ	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)	ウイルス性肺感 染症
概要	迅速審査報告 治験協力者の変更		

受付番号	23-04	審査結果	承認	
成分記号(一般名)	Mezigdomide	開発相	第Ⅲ相	
治験依頼者	ブリストル・マイヤーズ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	再発又は難治性	
	スクイブ		多発性骨髄腫	
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」で報告された未知重篤な副作用情報(2024/1/29~			
	2024/3/10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			
	治験分担医師及び治験協力者、交付管理確認業務手順書、インタビ			
	ュア管理用バージョンの	変更について治験の継続	が審議された。	

受付番号	23-05	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	GSK1070806	開発相	第Ⅱb相
治験依頼者	グラクソ・スミスクライン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
概要	迅速審査報告		
1,7,2	治験協力者の変更		

受付番号	23-07	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	VT-001	開発相	第Ⅱb/Ⅲ相
治験依頼者	メドペイス・ジャパン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	免疫グロブリン
			A腎症(IgAN)
概要	1. 報告事項		
,,,,,,	条件付承認確認報告		
	2. 変更届による治験継続の審査		
	妊娠検査薬説明書の変更について治験の継続が審議された。		

受付番号	23-08	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	SAR650984	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	医師主導 (北海道大学病院)	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
概要	変更届による治験継続の審 同意説明文書、治験分担日 継続が審議された。		更について治験の

3. モニタリング・監査報告

受付番号	18-03		
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
実施日	2024/3/11		

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
実施日	2024/3/15		

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	2024/3/7		

受付番号	19-07		
成分記号(一般名)	NP030	開発相	医療機器 第Ⅳ相
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	2024/3/14		

受付番号	20-01		
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
実施日	2024/3/28 2024/3/29		

受付番号	21-03		
成分記号(一般名)	Brazikumab (Lead-in)	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)	
実施日	2024/3/7		

受付番号	21-07		
成分記号 (一般名)	アプレミラスト (AMG407)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アムジェン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	掌蹠膿疱症
実施日	2024/3/27		

受付番号	22-01		
成分記号(一般名)	MK-3475 (587)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	進行悪性腫瘍
実施日	2024/3/4		

受付番号	22-02		
成分記号(一般名)	MMY3001 (teclistamab)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者 (治験国内管理人)	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	再発又は難治性 の多発性骨髄腫
			(RRMM)
実施日	2024/3/19		

受付番号	22-03		
成分記号 (一般名)	OPB-111077	開発相	第I相
治験依頼者	大塚製薬	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
実施日	2024/3/8 2024/3/25		

受付番号	22-06		
成分記号(一般名)	MMY1001 (talquetamab)	開発相	第Ⅰ、Ⅱ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
実施日	2024/3/5		

受付番号	22-08		
成分記号 (一般名)	NS-401	開発相	第 Ⅰ / Ⅱ 相
治験依頼者	日本新薬	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
実施日	2024/3/21		

受付番号	23-02		
成分記号 (一般名)	トゾラキマブ	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)	ウイルス性肺感
			染症
実施日	2024/3/22		

受付番号	23-03		
成分記号 (一般名)	HZN-001	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	シミック	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	慢性(非活動性) 甲状腺眼症
実施日	2024/3/4		

以上