

第410回 治験審査委員会議事概要

1. 日時 2024年6月11日(火) 17:03～18:24
2. 場所 筑波大学附属病院 T-CReDO 会議室 (B-238), Web 開催
※委員長判断により、ハイブリット方式(会場及びWeb)での開催とした。
3. 出席者 (会場) 関根郁夫, 嶋田沙織
(Web) 石川栄一, 斉木臣二, 神坂亮一, 大矢根綾子, 山田陽子, 小山麻未

4. 議事

(1) 前回議事要旨の確認について

前回(第409回)議事要旨は、原案通り確認された。

(2) 前回議事概要の確認について

前回(第409回)議事概要は、原案通り確認された。

(3) 新規治験の受け入れについて

① 企業治験(3件)

- ・MSD株式会社の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対するMK-2870

審議結果:承認

- ・シミック株式会社の依頼によるA Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-Severe Symptom State

症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibepの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験

審議結果:承認

- ・ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの有効性及び安全性を検討する第II/III相試験

審議結果:承認

② 医師主導治験(2件)

- ・脳動脈瘤に対するフローダイバーター(PFMD-001)の有効性及び安全性を検証する多施設共同単一群試験

審議結果:承認

- ・免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験

審議結果:承認

(4) 企業治験及び医師主導治験の継続について（詳細は別紙のとおり）

① 重篤な有害事象の報告（2件）

審議結果：承認

② 安全性情報の報告（59件）

審議結果：承認

③ 変更申請（37件）

審議結果：承認

④ モニタリング報告（1件）

(5) 製造販売後調査について

① 受入について（4件）

・ノーベルファーマ株式会社の依頼によるラパリムス錠 1 mg（難治性リンパ管疾患）一般使用成績調査（全例調査）

審議結果：承認

・エドワーズライフサイエンス合同会社の依頼によるエドワーズ サピエン3（TAV in TAV）使用成績調査

審議結果：承認

・あすか製薬株式会社の依頼によるリフキシマ錠 200 mg 特定使用成績調査（小児外科）

審議結果：承認

・あすか製薬株式会社の依頼によるリフキシマ錠 200 mg 特定使用成績調査（小児内科）

審議結果：承認

5. 報告

(1) 治験の終了報告について（4件）

(2) 開発中止の報告について（1件）

第410回筑波大学附属病院治験審査委員会審査一覧

① 重篤な有害事象（2件）

管理番号	研究内容	審議結果
22-59	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による臨床的に血管外溶血（EVH）を示す発作性夜間ヘモグロビン尿症（PNH 患者を対象としたDanicopan の長期継続投与試験	承認
医-41	Cellm-001による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験	承認

② 安全性情報（59件）

管理番号	研究内容	審議結果
16-76	中外製薬(株)の依頼による第 I / II 相試験	承認
17-68	日本イーライリリー(株)の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER 2 陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアヘマシクリブ（LY2835219）の第Ⅲ相試験	承認
18-41	シミック株式会社（製造販売後臨床試験国内管理人）の依頼によるFilgotinibの関節リウマチ患者を対象にした長期継続投与試験	承認
19-03	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
20-06	MSD(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
20-15	ユーシービージャパン(株)の依頼によるBrivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相 長期継続投与試験	承認
20-19	中外製薬(株)の依頼による補体阻害剤による治療歴のない発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689（Crovalimab）の第Ⅲ相試験	承認
20-26	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する患者を対象としたラプリズマブの第Ⅲ相試験	承認
20-37	ノバルティスファーマ(株)の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験	承認
20-44	ヤンセンファーマ（株）の依頼による膀胱全摘出術に不適格である、又は膀胱全摘出術を選択しなかった、カルメット・グラン桿菌（BCG）膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者を対象として、TAR-200とCetrelimabの併用、TAR-200単独、又はCetrelimab単独の有効性及び安全性を評価する第2b相臨床試験	承認
20-45	アステラス製薬（株）の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	承認
20-53	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による部分てんかん患者に対するcenobamate追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験	承認
21-01	ヤンセンファーマ（株）の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験	承認
21-04	MSD（株）の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験②	承認
21-07	中外製薬（株）の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験	承認
21-40	MSD（株）の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験	承認
21-42	ヤンセンファーマ（株）の依頼による活動性全身性エリテマトーデス成人患者を対象としたnipocalimabの多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験	承認
21-45	バイオジェン・ジャパン（株）の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象としたBIIB098の第Ⅲ相試験	承認

21-60	日本イーライリリー（株）の依頼による第Ⅲ相試験	承認
22-06	（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による転移性HER2陽性乳癌の維持療法としてtucatinib又はプラセボをトラスツマブ及びペルツマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験	承認
22-08	小野薬品工業（株）の依頼によるてんかんを対象としたONO-2017（cenobamate）の第Ⅲ相試験	承認
22-12	第一三共（株）の依頼による PD-1/PD-L1 阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecán(Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承認
22-13	インスメッド合同会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたトレプロスチニルバルミチル吸入粉末剤の第2b相試験	承認
22-15	（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリニカル（株）の依頼によるIgA 腎症の治療における sibeprenlimab の第Ⅲ相試験	承認
22-17	プリストル・マイヤーズ スクイブ（株）の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamtenの第3相試験	承認
22-18	（治験国内管理人）Fortrea Japan（株）の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験	承認
22-26	（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼によるIgA腎症の治療における sibeprenlimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認
22-27	Meiji Seika ファルマ（株）による再発又は難治性（R/R）B細胞性非ホジキンリンパ腫（B-NHL）を対象としたツジジノスタットとリツキシマブ併用の第Ⅱb/Ⅱ 相試験	承認
22-28	ヤンセンファーマ（株）による特定のFGFR の変異又は融合を有する日本人膀胱癌患者を対象にTAR-210 の忍容性、安全性及び薬物動態を評価する第1相試験	承認
22-38	武田薬品工業（株）の依頼によるアラジール症候群患者を対象としたTAK-625 の第3 相試験	承認
22-39	武田薬品工業（株）の依頼による進行性家族性肝内胆汁うっ滞症（PFIC）患者を対象としたTAK-625の第3相試験	承認
22-44	日本イーライリリー（株）の依頼による早期乳癌患者 を対象とした第Ⅲ相試験	承認
22-45	小野薬品工業（株）の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象とした ONO 2017 Cenobamate ）の第ⅡⅠ相 試験	承認
22-59	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による臨床的に血管外溶血（EVH）を示す発作性夜間ヘモグロビン尿症（PNH 患者を対象としたDanicopan の長期継続投与試験	承認
22-60	インスメッド合同会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたトレプロスチニルバルミチル吸入粉末剤の第 2/3相非盲検継続投与試験	承認
23-01	日本ベーリンガーインゲルハイム（株）の依頼によるスベソリマブ が化膿性汗腺炎と呼ばれる皮膚疾患を有する患者に役立つ かどうかを評価する試験	承認
23-02	MSD株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象に周術期のペムプロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン（EV）と ペムプロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	承認
23-03	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第Ⅱ 相試験	承認
23-04	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は転移性乳癌患者を対象とした giredestrant の第Ⅲ相試験	承認
23-05	アヴイ（同）の依頼による初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫（DLBCL）患者を対象とした、エブコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する 第ⅢⅢ 相、無作為化、非盲検試験	承認
23-06	小野薬品（株）の依頼によるパクリタキセル投与を受ける乳がん患者を対象としたONO-2910の化学療法誘発末梢神経障害（CIPN）発症抑制効果を検討する前期第Ⅱ 相試験	承認
23-07	第一三共(株)の依頼による術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecán (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承認
23-08	アヴイ（同）の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	承認

23-09	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン（同）の依頼による中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象とした Povorcitinibの第3相試験	承認
23-10	中外製薬(株)の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験	承認
23-19	ヤンセンファーマ（株）の依頼による急性期虚血性脳卒中中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中中の再発抑制を目的とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相，ランダム化，二重盲検，並行群間，プラセボ対照試験	承認
23-20	プリストル・マイヤーズ スクイブ（株）の依頼による活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	承認
23-22	第一三共（株）の依頼によるPD-L1陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたダトパタムブ デルクステカン（Dato-DXd, DS-1062a）の第Ⅲ相試験	承認
24-01	小野薬品工業(株)の依頼による第Ⅰ相試験	承認
24-03	(株)新日本科学PPDの依頼によるIgG4関連疾患患者を対象としたオベキセリマブの第3相試験	承認
医-29	cT1～3N0M0 膀胱癌を対象とした Atezolizumab 併用放射線療法に関する第Ⅱ相医師主導多施設共同試験	承認
医-34	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンと メトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験	承認
医-39	血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験	承認
医-40	成人期発症のネフローゼ症候群（頻回再発型あるいはステロイド依存性）患者に対するIDEC-C2B8の有効性及び安全性を確認する臨床第Ⅲ相試験	承認
医-42	4型進行胃癌に対する術後または術前補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験	承認
医-43	ホルモン受容体陽性 HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル＋ペバシズマブ＋アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相医師主導試験	承認
医-44	慢性虚血性心不全に対するMTC001の安全性を検討する医師主導第Ⅰ相試験	承認
医-49	初回腫瘍減量手術肉眼的完全切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ペバシズマブ投与後のニラパリブ、ペバシズマブによる維持療法を比較するランダム化試験	承認
医-51	自ら試験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475（ベムプロリズマブ）の第Ⅱ相試験	承認

③ 変更（37件）

管理番号	研究内容	審議結果
16-08	小野薬品工業(株)の依頼による高リスク浸潤性尿路上皮がん患者を対象に術後補助化学療法としてのニボルマブとプラセボを比較する多施設共同無作為化二重盲検第Ⅲ相試験	承認
16-76	中外製薬(株)の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	承認
18-21	MSD(株)の依頼による進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験	承認
19-03	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
19-10	小野薬品工業(株)の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205の第Ⅲ相試験	承認
19-31	MSD(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
20-05	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	承認
20-19	中外製薬(株)の依頼による補体阻害剤による治療歴のない発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689（Crovalimab）の第Ⅲ相試験	承認

20-26	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験	承認
20-37	ノバルティスファーマ(株)の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験	承認
21-04	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験②	承認
21-07	中外製薬(株)の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験	承認
21-11	アストラゼネカ(株)の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	承認
21-18	MSD(株)の依頼によるシスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象とした周術期のEV+ペムプロリズマブと術前補助化学療法との比較	承認
22-12	第一三共(株)の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan(Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承認
22-15	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル(株)の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第Ⅲ相試験	承認
22-26	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認
22-27	Meiji Seika ファルマ(株)による再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツジジノスタットとリツキシマブ併用の第Ⅱb/Ⅱ相試験	承認
22-36	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による主に未治療の発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用の第Ⅲ相試験	承認
22-40	塩野義製薬(株)の依頼による非入院COVID-19患者への臨床効果及び抗ウイルス効果の評価を目的としたS-217622の第3相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照24週間試験	承認
22-46	フェリングファーマ(株)の依頼による日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者に対するFE999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験	承認
23-02	MSD株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のペムプロリズマブ又はエンホルツマブベドチン(EV)とペムプロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	承認
23-05	アヴヴィ(同)の依頼による初発のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)患者を対象とした、エブコリタマブとR-CHOPの併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP療法と比較する第Ⅲ相、無作為化、非盲検試験	承認
23-06	小野薬品(株)の依頼によるパクリタキセル投与を受ける乳がん患者を対象としたONO-2910の化学療法誘発末梢神経障害(CIPN)発症抑制効果を検討する前期第Ⅱ相試験	承認
23-07	第一三共(株)の依頼による術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan(Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承認
23-08	アヴヴィ(同)の依頼によるABT-494(Upadacitinib)の二重盲検試験	承認
23-09	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン(同)の依頼による中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象としたPovorcitinibの第3相試験	承認
23-13	塩野義製薬(株)の依頼によるSARS-CoV-2感染症予防におけるS-217622の第3相試験	承認
23-15	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル(株)の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用の第Ⅲ相試験	承認
23-17	藤本製薬(株)の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象としたPPF300(サリドマイド)の第Ⅲ相試験	承認
23-19	ヤンセンファーマ(株)の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第Ⅱa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照試験	承認
23-22	第一三共(株)の依頼によるPD-L1陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたダトポタマブデルクステカン(Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承認
24-01	小野薬品工業(株)の依頼による第Ⅰ相試験	承認

24-03	(株)新日本科学PPDの依頼によるIgG4関連疾患患者を対象としたオベキシマブの第3相試験	承認
医-40	成人期発症のネフローゼ症候群（頻回再発型あるいはステロイド依存性）患者に対するIDEC-C2B8の有効性及び安全性を確認する臨床第III相試験	承認
医-41	Cellm-001による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験	承認
医-55	難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性及び安全性を確認する多施設前向き単群試験	承認

④ モニタリング報告書（1件）

管理番号	研究内容	審議結果
医-55	難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性及び安全性を確認する多施設前向き単群試験	承認