

2021年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

日時： 2021年12月20日（月） 15：00～15：30
場所： 東京医療センター 第2小会議室
出席者： 縦山 幸彦、木下 貴之、田中 克典、小林 佳郎、近藤 才子、谷地 豊、
山崎 悦伸、澁澤 盛子、小川 千晶、長谷川 一恵、宮田 桂子
欠席者： 中村 芳樹、安富 大祐

CRC： 井上 知代、川野 摩耶、橋角 由里、小松 久人、内田 裕子、
鎌田 あゆみ

事務局： 石垣 千絵、石井 友里、田中 扶実、中川 由美

1. 2021年度第8回治験審査委員会議事録について

2021年度第8回治験審査委員会（2021年11月15日開催）議事録について、承認された。

2. 治験依頼書

2-1 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ相試験

●治験依頼書（提出日：2021年11月29日）

以上、2-1の治験について、同意説明文書の一部修正を条件に承認された。

2-2 日本製薬株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象にNPB-01の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験

●治験依頼書（提出日：2021年11月24日）

以上、2-2の治験について、同意説明文書の一部修正を条件に承認された。

3. 治験に関する変更申請書他

3-1 アッヴィ合同会社の依頼による既存の合成DMARDS（csDMARD）を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等度から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるupadacitinib（ABT-494）とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

●重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2021年11月5日）

●重篤な有害事象に関する報告書（第2報）（提出日：2021年11月11日）

以上、3-1の治験について、重篤な有害事象に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

3-2 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等度から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2021年11月2日)

以上、3-2の治験に関する変更申請（治験分担医師の変更）について承認された。

3-3 株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による滲出性加齢黄斑変性症による患者を対象としたSCD411の第Ⅲ相試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2021年11月17日)

以上、3-3の治験に関する変更申請（治験薬概要書、同意説明文書の変更）について承認された。

3-4 治験国内管理人であるIQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたFYB203の第Ⅲ相臨床試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2021年12月3日)

以上、3-4の治験に関する変更申請（リーフレットの追加）について承認された。

3-5 MSD株式会社の依頼によるせん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305（スポレキサント）の第Ⅲ相試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2021年12月2日)

以上、3-5の治験に関する変更申請（治験実施計画書別紙の変更）について承認された。

3-6 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による増殖糖尿病網膜症患者を対象としたRTH258の第Ⅲ相試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2021年12月6日)

以上、3-6の治験に関する変更申請（治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書の変更）について承認された。

3-7 アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa (AMG 592) の第Ⅱb相試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2021年11月9日)

●治験に関する変更申請書 (提出日：2021年11月29日)

以上、3-7の治験に関する変更申請（契約書、治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードの変更）について承認された。

3-8 富士フイルム富山化学株式会社の依頼による発症早期COVID-19患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2021年12月6日)

以上、3-8の治験に関する変更申請（治験薬概要書、同意説明文書、被験者募集手順の変更）について承認された。

3-9 アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による機械換気を要する肺炎の重症化予防

——医師主導治験Phase II

●モニタリング報告書 (実施日：2021年10月19日)

●モニタリング報告書 (実施日：2021年10月27日、11月4日)

以上、3-9の治験に関するモニタリング報告書について、承認された。

3-10 千寿製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象としたSJP-0133第Ⅲ相試験

●開発の中止等に関する報告書 (提出日：2021年11月19日)

以上、3-10の治験に関して、製造販売承認の取得が報告された。

3-11 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による遺伝性網膜ジストロフィーを対象としたLTW888の第Ⅲ相試験

●治験分担医師・協力者リスト (提出日：2021年11月5日)

●治験分担医師・協力者リスト (提出日：2021年12月7日)

以上、3-11の治験に関する治験協力者の変更について報告された。

4. 安全性情報等に関する報告書

4-1 アッヴィ合同会社の依頼による既存の合成DMARDS（csDMARD）を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等度から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるupadacitinib（ABT-494）とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月22日)

4-2 アッヴィ合同会社の依頼によるメトトレキサート（MTX）の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABT-494の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月22日)

4-3 アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス（SLE）患者を対象としたanifrolumab (MEDI-546) の第Ⅲ相長期継続試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月25日)

4-4 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月24日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年12月3日)

4-5 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等度から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月10日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月25日)

4-6 ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対するRozanolixizumab第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月12日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月29日)

4-7 ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対するRozanolixizumab第Ⅲ相試験（長期試験）

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月12日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月29日)

4-8 バイエル薬品株式会社の依頼による滲出性加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月4日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月17日)

4-9 バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした高用量アフリベルセプトの第Ⅱ/Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月4日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月19日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年12月6日)

4-10 株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による滲出性加齢黄斑変性症による患者を対象としたSCD411の第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月10日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月29日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年12月2日)

4-11 MSD株式会社の依頼によるせん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305（スポレキサント）の第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年12月2日)

4-12 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による遺伝性網膜ジストロフィーを対象としたLTW888の第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月12日)

4-13 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による増殖糖尿病網膜症患者を対象としたRTH258の第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月12日)

4-14 アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa (AMG 592) の第Ⅱb相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月11日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月25日)

4-15 富士フイルム富山化学株式会社の依頼による発症早期COVID-19患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月18日)

4-16 Hexal社及びSandoz社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたS0K583A1の第Ⅲ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月29日)

4-17 ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による敗血症性急性腎障害患者の治療薬として組換えヒトアルカリホスファターゼを投与したときの有効性及び安全性を検討する第3相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、2群並行群間、多施設共同、ピボタル試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月22日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年12月1日)

4-18 顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2021年11月15日)

以上、4-1～4-18の治験について、安全性情報等に関する報告がされ、安全性に十分留意すれば治験を継続することに問題はないため、治験の継続について承認された。

●実施率一覧表 (2021年11月30日現在)

以上、治験の実施率が報告された。

当日配布資料【報告事項】

1 治験に関する変更申請書他

1-1 治験国内管理人であるIQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたFYB203の第Ⅲ相臨床試験

- 治験に関する変更申請書 (提出日：2021年12月16日)

以上、1-1の治験に関する変更申請（治験実施計画書に関するレターの追加）について承認された。

当日配布資料【報告事項】

1-1 NHO-CRB（本部中央治験審査委員会）審議報告 —11月CRB分—

- ファイザー株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌を対象としたTALAZOPARIB (PF-06944076) の第3相試験
- ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986177の第2相試験
- バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率40%以上の心不全患者（NYHA心機能分類Ⅱ～Ⅳ度）における罹患率及び死亡率に関して、finerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験
- ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3相、多施設共同、ランダム化、非盲検、実薬対照試験
- ファイザー株式会社の依頼による、ワクチンの接種を受けた母親から生まれた乳児を対象としたPF-06928316の試験
- サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第Ⅲ相試験
- ファイザー株式会社の依頼による去勢感受性前立腺癌を対象としたPF-06944076の第Ⅲ相試験
- ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるEGFR変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌を対象として、AmivantamabとLazertinibの併用、オシメルチニブ、及びLazertinibを比較する第3相ランダム化試験

- 治験審査結果通知書（11月CRB分） (提出日：2021年11月9日)

以上、国立病院機構本部の中央治験審査委員会における審議の結果が報告された。

2021年度第10回治験審査委員会開催予定

次回、2022年1月17日（月）15時～