

## 2022年度 第2回治験審査委員会 会議記録の概要

日時： 2022年5月16日（月） 15：00～15：15  
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、森岡 秀夫、  
近藤 才子、大塚 知信、山崎 悦伸、安富 大祐、近藤 智美、小川 千晶  
長谷川 一恵、宮田 桂子  
欠席者： なし

---

CRC： 川野 摩耶、橋角 由里、関口 美里、内田 裕子、鎌田 あゆみ  
事務局： 吉川 至、石井 友里、田中 扶実、中川 由美

### 1. 2022年度第1回治験審査委員会議事録について

2022年度第1回治験審査委員会（2022年4月18日開催）議事録について、承認された。

### 2. 治験に関する変更申請書

#### 2-1 アムジェン株式会社の依頼によるAMG570の第Ⅱ相試験

●治験に関する変更申請書（提出日：2022年4月25日）

以上、2-1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。

#### 2-2 富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験

●治験に関する変更申請書（提出日：2022年4月26日）

以上、2-2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。

#### 2-3 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症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：2022年4月4日）

以上、2-3の治験に関する変更申請（同意説明文書補遺の追加）について承認された。

#### 2-4 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

●治験に関する変更申請書（提出日：2022年4月15日）

以上、2-4の治験に関する変更申請（治験薬概要書の改訂）について承認された。

#### 2-5 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：2022年4月21日)

以上、2-5の治験に関する変更申請（治験薬概要書の改訂、治験分担医師の変更、メモランダム発行）について承認された。

#### 2-6 アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを有する成人患者を対象にアニフロルマブ皮下投与の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2022年4月26日)

以上、2-6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。

#### 2-7 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ相試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2022年4月25日)

以上、2-7の治験に関する変更申請（治験実施計画書、治験実施計画書別紙、同意説明文書の変更）について承認された。

#### 2-8 サノフィ株式会社の依頼による持続性又は慢性の免疫性血小板減少症（ITP）の成人及び青年を対象としたrilzabrutinib (PRN1008) の第Ⅲ相試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2022年4月27日)

以上、2-8の治験に関する変更申請（同意説明文書、治験分担医師の変更）について承認された。

#### 2-9 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

●治験に関する変更申請書 (提出日：2022年4月20日)

以上、2-9の治験に関する変更申請（治験薬概要書、治験薬概要書補遺の変更）について承認された。

#### 2-10 網膜色素変性を対象とした経皮膚電気刺激装置の有効性及び安全性を検証するシャム対照二重遮蔽比較試験

●治験に関する変更申請書 (提出日：2022年4月25日)

●モニタリング報告書 (実施日：2022年3月30日)

●モニタリング報告書 (実施日：2022年3月30日)

●モニタリング報告書 (実施日：2022年3月30日)

以上、2-10の治験に関する変更申請（治験機器概要書の変更）、モニタリング報告書について承認された。

2-11 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

●開発の中止等に関する報告書 (提出日：2022年4月27日)

以上、2-11の治験の開発中止が報告された。

2-12 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）

●開発の中止等に関する報告書 (提出日：2022年4月27日)

以上、2-12の治験の開発中止が報告された。

### 3. 安全性情報等に関する報告書

3-1 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：2022年4月11日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月25日)

3-2 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症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：2022年4月11日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月26日)

3-3 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：2022年4月6日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月21日)

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

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月13日)

3-5 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：2022年4月7日)

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

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月7日)

3-7 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：2022年4月27日)

3-8 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：2022年3月28日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月11日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月25日)

3-9 アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたABBV-154の第Ⅱ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月11日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月25日)

3-10 アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを有する成人患者を対象にアニフロルマブ皮下投与の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月18日)

3-11 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ相試験

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月14日)

3-12 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：2022年4月20日)

●安全性情報等に関する報告書 (提出日：2022年4月11日)

以上、3-1～3-12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 (2022年4月28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】

### 1-1 NH0-CRB（本部中央治験審査委員会）審議報告 —4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istol・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（4月CRB分） （提出日：2022年4月12日）

### 【2022年度 治験審査委員会 第1回迅速審査報告】

#### 1-1 インスメッド合同会社の依頼による嚢胞性線維症を伴わない気管支拡張症患者を対象としたBrensocatib（INS1007）の第Ⅲ相試験

●治験に関する変更申請書 （提出日：2022年4月22日）

#### 1-2 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ相試験

●治験に関する変更申請書 （提出日：2022年4月25日）

#### 1-3 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

●治験に関する変更申請書 （提出日：2022年4月25日）

1-4 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

●治験に関する変更申請書

(提出日：2022年4月20日)

1-5 網膜色素変性を対象とした経皮膚電気刺激装置の有効性及び安全性を検証するシャム対照二重遮蔽比較試験

●治験に関する変更申請書

(提出日：2022年4月25日)

以上、1-1～1-5の治験に関する迅速審査の結果が報告された。

2022年度 第3回治験審査委員会開催予定

次回、2022年6月20日（月）15時～