

**第64回 一般社団法人 東北臨床研究審査機構
共同臨床研究審査委員会 議事録概要**

開催日時	2020年12月07日（月） 17時30分～18時50分	
開催場所	弘前大学、秋田大学、岩手医科大学、山形大学、福島県立医科大学、東北医科薬科大学、東北大学、永仁会病院、東京	
出席委員	①	高橋史郎、桜井なおみ、松浦美紀子
	②③	大門眞、山本雅一
	④	西條芳文委員長、稲野彰浩副委員長、三浦昌朋、工藤賢三、佐藤悦子、村上一宏、畑中貞雄
<p>※委員区分については以下の区分により番号で記載する。 ①非専門委員 ②実施医療機関と利害関係を有しない委員 ③治験審査委員会の設置者と利害関係を有しない委員 ④①～③以外の委員</p>		
欠席委員	飯島克則、野中希	
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	【新規治験の審議】	
	1-1	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験2 (福島県立医科大学附属病院) ・これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、科学的側面、倫理的側面、実施体制など治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認
	1-2	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験2 (東北大学病院) ・これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、科学的側面、倫理的側面、実施体制など治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認
	1-3	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamabの第Ⅰ/Ⅱ相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、科学的側面、倫理的側面、実施体制など治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認
	1-4	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SOK583A1の第Ⅲ相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、科学的側面、倫理的側面、実施体制など治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認
	【継続の適否の審議】	
2-1	マイランEPD合同会社の依頼によるシスチン症患者を対象としたA0003点眼液0.55%の第Ⅲ相試験 (東北大学病院)	

・被験者向け説明資料の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-2 アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の全身性エリテマトーデス患者を対象としたABBV-599の第II相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・期間が1年を超える治験について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・治験薬概要書の変更について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-3 アッヴィ合同会社による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラクスの第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・治験実施計画書、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料の変更について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-4 アッヴィ合同会社による骨髄繊維症患者を対象としたNavitoclaxの第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・治験薬概要書、被験者の募集（広告等）に関する資料、APPLE_iPHONEユーザーガイドの変更について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（年次報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-5 アッヴィ合同会社による骨髄繊維症患者を対象としたNavitoclaxの第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・治験実施計画書、治験薬概要書、被験者の募集（広告等）に関する資料、APPLE_iPHONEユーザーガイドの変更について審議した。

・安全性情報（年次報告、個別症例報告等）について審議した。

審議結果：承認

2-6 アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としたウパダシチニブの第III相試験

(東北大学病院)

・治験薬概要書、COVID-19に関するレターの変更について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-7 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたACT-064992Dの第III相臨床試験

(福島県立医科大学附属病院)

・被験者の募集の手順（広告等）に関する資料の変更について審議した。

審議結果：承認

<p>2-8 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 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書、利用規約の変更について審議した。 ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
<p>2-9 アレクシオンファーマ合同会社の依頼による視神経脊髄炎スペクトラム患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験 (東北医科薬科大学病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 同意説明文書、治験参加者の妊娠中のパートナーのための同意説明文書、治験参加カードの変更について審議した。 ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
<p>2-10 アレクシオンファーマ合同会社の依頼による視神経脊髄炎スペクトラム患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験 (東北大学病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
<p>2-11 アレクシオンファーマ合同会社による筋萎縮性側索硬化症（ALS）患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験 (東北大学病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 事務的な変更に関するレターについて審議した。 ・ 依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
<p>2-12 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 (東北大学病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験薬概要書、治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。 ・ 依頼者から報告された重篤な有害事象全身性エリテマトーデス（第3報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
<p>2-13 アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象としたASP2215の第Ⅰ/Ⅱ相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書の変更について審議した。 ・ 依頼者から報告された重篤な有害事象心不全（第1報）、心不全（第2報）、心不全（第4報）※続報、肺炎（第1報）、肺炎（第2報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-14 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした術前補助療法におけるMPDL3280A（アテゾリズマブ）の第Ⅲ相試験
（福島県立医科大学附属病院）

- ・ 治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-15 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬患者を対象としたBI 655130の第Ⅲ相試験
（東北大学病院）

- ・ 治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-16 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬（GPP）の患者を対象としたBI655130（Spesolimab）の第Ⅱb相試験
（東北大学病院）

- ・ 治験実施計画書、Local Amendmentの変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-17 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験
（福島県立医科大学附属病院）

- ・ 同意説明文書、治験実施計画書、治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報（年次報告、措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-18 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016/化学療法の第Ⅲ相試験
（福島県立医科大学附属病院）

- ・ 治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-19 アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363, ZD9238の第Ⅲ相試験
（福島県立医科大学附属病院）

- ・ 治験の費用の負担について説明した文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-20	<p>ヤンセンファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの第2b/3相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・ 依頼者から報告された安全性情報（年次報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
2-21	<p>(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第III相無作為化、二重盲検試験 (東北大学病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 同意説明文書、ポスター、リーフレットの変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
2-22	<p>(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第III相無作為化、二重盲検試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
2-23	<p>(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第III相非盲検試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 同意説明文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
2-24	<p>(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第III相非盲検試験 (東北大学病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 同意説明文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
2-25	<p>(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第III相二重盲検試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 同意説明文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・ 依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
2-26	<p>(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第III相二重盲検試験</p>

(東北大学病院)

- ・同意説明文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-27 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

- ・治験実施計画書、患者服用日誌、ePROの変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報（年次報告）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-28 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クローン病患者を対象とするJNJ-64304500の第2b相試験

(福島県立医科大学附属病院)

- ・必須文書の提供停止について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-29 あすか製薬株式会社の依頼による小児肝性脳症患者を対象としたL-105の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験

(東北大学病院)

- ・治験薬概要書、治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-30 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による親試験で検討された様々な特定の固形腫瘍の患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

- ・期間が1年を超える治験について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-31 MSD株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

- ・期間が1年を超える治験について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験薬概要書、同意説明文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-32 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A（アテゾリズマブ）の第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

- ・依頼者から報告された重篤な有害事象間質性肺炎（第1報）、間質性肺炎（第2報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-33 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験

（福島県立医科大学附属病院）

・期間が1年を超える治験について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・治験実施計画書、同意説明文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-34 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験

（東北大学病院）

・治験実施計画書、同意説明文書、治験分担医師の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-35 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象としたS-600918の後期第2相試験

（福島県立医科大学附属病院）

・治験実施計画書、治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-36 武田薬品工業株式会社の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者を対象としたPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相試験

（福島県立医科大学附属病院）

・期間が1年を超える治験について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された重篤な有害事象第1報（発熱性好中球減少症）、第2報（発熱性好中球減少症）、第1報（敗血症性ショック）、第2報（敗血症性ショック）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-37 大鵬薬品工業株式会社の依頼による進行固形がん患者を対象としたTAS-116の第Ⅰ相試験

（福島県立医科大学附属病院）

・治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-38 大鵬薬品工業株式会社の依頼による進行固形がん患者を対象としたTAS-116の第Ⅰ相試験

（福島県立医科大学附属病院）

・治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-39 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたRO5541267(アテゾリズマブ)の第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・同意説明文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
・依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-40 中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象としたAtezolizumabの第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-41 バイエル薬品株式会社の依頼による未熟児網膜症患者(ROP)を対象としたアフリベルセプトの第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-42 バイエル薬品株式会社の依頼による未熟児網膜症患者を対象としたBAY 86-5321の第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-43 バイエル薬品株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性患者を対象としたアフリベルセプトの第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-44 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（安全性情報の提供について、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-45 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたRO5532961とRO5541267の第III相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-46 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による全身性ALアミロイドーシス患者を対象としたJNJ-54767414-SCの第3相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（措置報告、個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-47 日本新薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたNA-87の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（年次報告）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-48 中外製薬株式会社の依頼によるHER2陽性早期乳癌患者を対象としたR07198574の第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（措置報告）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-49 大塚製薬株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX030の第Ⅰ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-50 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-51 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-52 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-53 協和キリン株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-54 協和キリン株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたKRN125の第Ⅰ相試験
(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-55 MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-56 MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験
(福島県立医科大学附属病院)

・期間が1年を超える治験について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-57 中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたFARICIMABの第Ⅲ相試験
(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-58 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

2-59 アッヴィ合同会社による掌蹠膿疱症患者を対象としたリサンキズマブの第Ⅲ相試験
(福島県立医科大学附属病院)

・同意説明文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報（個別症例報告等）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告】

3-1 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの第Ⅲ相試験

(福島県立医科大学附属病院)

・開発中止に関する報告

3-2	<p>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クローン病患者を対象とするJNJ-64304500の第2b相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 終了報告</p>
3-3	<p>大塚製薬株式会社の依頼によるうっ血性心不全患者を対象としたOPC-61815の第III相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 終了報告</p>
3-4	<p>中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象としたAtezolizumabの第III相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 治験実施スケジュールからの逸脱</p>
3-5	<p>バイエル薬品株式会社の依頼による未熟児網膜症患者(ROP)を対象としたアフリベルセプトの第III相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ アローワンス逸脱</p>
3-6	<p>アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363, ZD9238の第III相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 併用禁止薬剤の使用および除外基準への抵触による逸脱</p>
3-7	<p>協和キリン株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたKRN125の第I相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 併用禁止薬剤の使用による逸脱</p>
3-8	<p>MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 割付から3日以内に初回投与を実施できなかったことによる逸脱</p>
3-9	<p>田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS対象としたMT-1186の第III相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 服薬日誌上の服薬規定違反による逸脱 治験薬服用記録の欠測による逸脱</p>
3-10	<p>塩野義製薬株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象としたS-600918の後期第2相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 治験薬内服方法の逸脱</p>
3-11	<p>ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016/化学療法の第III相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 治験分担医師の削除 (迅速審査)</p>
3-12	<p>ヤンセンファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの第2b/3相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 説明文書・同意文書の変更 (迅速審査)</p>
3-13	<p>協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827の第III相試験 (福島県立医科大学附属病院) ・ 説明文書・同意文書の変更 (迅速審査)</p>
3-14	<p>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ムマブの第III相試験</p>

	<p>(福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験分担医師の追加の変更 (迅速審査)
3-15	<p>アッヴィ合同会社による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラクスの第III相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験分担医師の追加 (迅速審査)
3-16	<p>バイエル薬品株式会社の依頼による未熟児網膜症患者(ROP)を対象としたアフリベルセプトの第III相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 説明文書・同意文書の変更 (迅速審査)
3-17	<p>バイエル薬品株式会社の依頼による未熟児網膜症患者を対象としたBAY 86-5321の第III相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 説明文書・同意文書の変更 (迅速審査)
3-18	<p>アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象としたASP2215の第I/II相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験分担医師の追加 (迅速審査)
3-19	<p>バイエル薬品株式会社の依頼による未熟児網膜症患者(ROP)を対象としたアフリベルセプトの第III相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書別紙1、治験研究費計算書の変更申請 (迅速審査)
3-20	<p>武田薬品工業株式会社の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者を対象としたPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験分担医師の追加 (迅速審査)
3-21	<p>塩野義製薬株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象としたS-600918の後期第2相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験分担医師の削除 (迅速審査)
3-22	<p>アッヴィ合同会社による骨髄繊維症患者を対象としたNavitoclaxの第III相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験分担医師の追加 (迅速審査)
3-23	<p>アッヴィ合同会社による骨髄繊維症患者を対象としたNavitoclaxの第III相試験 (福島県立医科大学附属病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験分担医師の追加 (迅速審査)