

2023年度
治験審査委員会
公開議事録要旨

日 時：2024年2月14日(水)
時 間：17:04～17:48
場 所：旧館5階 研修室A

議 長：能登 洋(治験審査委員会委員長)

出席委員(会議室)：林 章敏、小澤 美和、矢田 圭吾、
吉原 宏樹、徐 クララ(GCP・継続審査より出席)
出席委員(WEB)：田巻 弘道、松迫 正樹、喜多 久美子、
橋本 淳、津田 泰正、細川 恵子、
大橋 みゆき、増井 直美、墨岡 亮、
須藤 絵理

欠席委員：藤野 貴久、谷口 愛佳

(出席者16人をもって、委員会の成立)

院長	I R B 委員長	治験事務局 事務局長
2024/3/15 石松伸一	2024/3/13 能登洋	2024/3/13 身崎昌美

作成：治験事務局

2023 年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2024 年 2 月 14 日

1. GCP・新規申請(17:04~17:20)

①「武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象とした TAK-279 の第 3 相試験」(整理番号:23-G11)

治験責任医師より、治験内容について説明が行われた。

これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

②「第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現／HER2 隣性乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) の第Ⅲ相試験」(整理番号:23-G12)

治験責任医師より、治験内容について説明が行われた。

これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

以下余白

2. GCP・安全性情報(17:20~17:22)

①「乳癌患者を対象とした LY2835219(一般名未定)の第Ⅲ相試験:日本イーライリリー(株)」(整理番号:15-G02)
当該治験薬に関する海外措置報告について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

②「乾癬性関節炎患者を対象とした ABT-494(upadacitinib)の第Ⅲ相試験(SELECT-PsA1):アッヴィ合同会社」(整理番号:17-G14)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

③「乳癌患者を対象とした LY2835219(アベマシクリブ)の第Ⅲ相試験:日本イーライリリー(株)」(整理番号:17-G21)
当院において発生した重篤な有害事象、当該治験薬で発生した重篤な副作用、及び、当該治験薬に関する海外措置報告について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④「関節リウマチ患者を対象とした GS-6034(Filgotinib)の長期継続投与試験(0304):シミック㈱(治験国内管理人)」(整理番号:17-G28)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑤「活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494(ウパダシチニブ)の第Ⅲ相長期継続投与試験:アッヴィ合同会社」(整理番号:18-G15)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑥「巨細胞性動脈炎患者を対象とした ABT-494(ウパダシチニブ)の第Ⅲ相臨床試験:アッヴィ合同会社」(整理番号:18-G18)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑦「BMS-986165 の第Ⅱ相長期継続試験:ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱」(整理番号:19-G10)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑧「体軸性脊椎関節炎患者を対象とした ABT-494(ウパダシチニブ)の第Ⅲ相試験:アッヴィ合同会社」(整理番号:19-G20)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑨「活動性乾癬性関節炎を有する患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相試験(PA0012):ユーシービージャパン㈱」(整理番号:19-G22)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑩「高安動脈炎患者を対象とした ABT-494(ウパダシチニブ)の第Ⅲ相試験:アッヴィ合同会社」(整理番号:19-G23)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑪「ETB115 の第Ⅱ相試験:ノバルティスファーマ㈱」(整理番号:20-G03)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑫「強直性脊椎炎及び X 線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎患者を対象とした UCB4940 (BIMEKIZUMAB) の第Ⅲ相継続試験(AS0014):ユーシービージャパン㈱」(整理番号:20-G06)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑬「4 型進行胃癌患者を対象とした第Ⅲ相試験:鈴木 研裕」(整理番号:20-G08)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑭「心血管疾患の既往を有する患者を対象とした TQJ230 (pelacarsen) の第Ⅲ相試験:ノバルティスファーマ㈱」(整理番号:20-G09)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑮「成人発症スチル病(AOSD)患者を対象とした ACZ885 (カナキヌマブ) の第Ⅲ相試験:ノバルティスファー マ㈱」(整理番号:20-G10)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑯「潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABBV-066 (Risankizumab) の第Ⅲ相維持療法試験及び継続投与試験:アッヴィ合同会社」(整理番号:20-G15)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑰「早期乳癌患者を対象とした LY2835219(アベマシクリブ) の第Ⅲ相試験:日本イーライリリー㈱」(整理番号:21-G05)

当該治験薬で発生した重篤な副作用、及び、当該治験薬に関する海外措置報告について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑱「MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」(整理番号:21-G06)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑲「プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験」(整理番号:21-G11)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑳「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 GDC-9545 (Giredestrant) の第Ⅲ相試験」(整理番号:21-G12)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉑「バイオジエン ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 の第Ⅲ相試験」(整理番号:21-G13)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑫「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(SLE)を有する患者を対象としたアニフロルマブ皮下投与の第Ⅲ相試験」(整理番号:21-G14)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑬「第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象とした DS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第Ⅲ相試験」(整理番号:21-G15)

当該治験薬で発生した重篤な副作用、及び、当該治験薬に関する海外措置報告について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑭「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:ヤンセンファーマ㈱」(整理番号:21-G16)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑮「プリストル・マイヤーズ スクイップ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986256 の第Ⅱ相試験」(整理番号:21-G18)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑯「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるシェーグレン症候群患者を対象とした CFZ533 の第Ⅱb 相試験」(整理番号:21-G19)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑰「メルクバイオファーマ株式会社による第Ⅱ相試験」(整理番号:22-G01)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑱「㈱新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼によるびまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象とした HZN-825 とプラセボとの比較」(整理番号:22-G03)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑲「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による活動性シェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第Ⅲ相試験」(整理番号:22-G04)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑳「IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)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ズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第Ⅲ相試験(HER2CLIMB-05)」(整理番号:22-G05)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉑「アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象とした AMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験」(整理番号:22-G06)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③②「中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegol の有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験：ユーシービージャパン株式会社」
(整理番号:22-G07)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③③「アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象とした
アニフルマブの第 3 相試験」(整理番号:22-G08)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③④「既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第 III 相試験：全薬工業㈱」(整理番号:22-G09)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③⑤「活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者を対象として nipocalimab の有効性及び安全性を評価する
多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較第 2 相試験：ヤンセンファーマ㈱」(整
理番号:22-G10)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③⑥「日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第 III 相試験」(整理番号:22-G12)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③⑦「Bio-Thera Solutions, Ltd.の依頼による尋常性乾癬患者を対象とした BAT2306 の第 3 相試験」(整理
番号:22-G13)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③⑧「メルクバイオファーマ株式会社による第 2 相試験」(整理番号:22-G16)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③⑨「ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした
BMS-986165 の第 III 相試験」(整理番号:22-G17)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③⑩「ARTEMIS 試験：CKD 患者における CSA-AKI 及び MAKE の予防に関するラブリズマブの第 3 相試験：
アレクシオンファーマ合同会社」(整理番号:22-G19)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③⑪「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした VAY736 の第 III
相試験」(整理番号:23-G01)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④②「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シプロ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：ヤンセンファーマ㈱」(整理番号:23-G03)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④③「中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした RO5072759 の第 III 相試験」
(整理番号:23-G07)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④④「活動性シェーグレン症候群における BMS-986165 の第 3 相試験：ブリストル・マイヤーズ スクイプ㈱」
(整理番号:23-G08)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④⑤「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるシェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第IIIb 相試験」(整理番号:23-G09)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④⑥「活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした APD334 (estrasmid) の第III相試験(303): IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)」(整理番号:20-S04)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④⑦「Fortrea Japan㈱(治験国内管理人)の依頼による急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグリフロジンの第 III 相試験」(整理番号:21-S03)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④⑧「ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社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」(整理番号:22-S01)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④⑨「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少性紫斑病患者を対象とした VAY736 の第 III 相試験」(整理番号:23-S01)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④⑩「アストラゼネカ株式会社の依頼による高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病(CKD)患者の CKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性を評価する第 III 相試験」(整理番号:23-S02)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

④⑪「ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社の依頼による症候性非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」(整理番号:23-S03)

2023 年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2024 年 2 月 14 日

当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。
【審議結果】承認

以下余白

3. GCP・継続審査(17:22～17:23)

①「BMS-986165 の第Ⅱ相長期継続試験: ブリストル・マイヤーズ スクイブ[㈱]」整理番号:19-G10)
治験期間が 1 年を超えるため、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

②「ETB115 の第Ⅱ相試験: ノバルティスファーマ[㈱]」(整理番号:20-G03)
治験期間が 1 年を超えるため、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③「メルクバイオファーマ株式会社による第 2 相試験」(整理番号:22-G01)
治験期間が 1 年を超えるため、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

④「ARTEMIS 試験: CKD 患者における CSA-AKI 及び MAKE の予防に関するラブリズマブの第 3 相試験:
アレクシオンファーマ合同会社」(整理番号:22-G19)

治験期間が 1 年を超えるため、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

以下余白

4. GCP・実施計画の変更等(17:23~17:34)

①「乳癌患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験(522):MSD㈱」(整理番号:17-G03)
添付文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

②「乳癌患者を対象とした LY2835219(アベマシクリブ)の第Ⅲ相試験:日本イーライリリー(株)」(整理番号:
17-G21)

治験実施計画書に係る変更、及び、治験薬概要書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

③「巨細胞性動脈炎患者を対象とした ABT-494(ウパダシチニブ)の第Ⅲ相臨床試験:アッヴィ合同会社」
(整理番号:18-G18)

添付文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

④「活動性乾癥性関節炎を有する患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相試験(PA0012):ユ
ーシービージャパン㈱」(整理番号:19-G22)

添付文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

⑤「高安動脈炎患者を対象とした ABT-494(ウパダシチニブ)の第Ⅲ相試験:アッヴィ合同会社」(整理番
号:19-G23)

添付文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

⑥「強直性脊椎炎及び X 線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎患者を対象とした UCB4940
(BIMEKIZUMAB)の第Ⅲ相継続試験(AS0014):ユーシービージャパン㈱」(整理番号:20-G06)

治験実施計画書に係る変更、同意説明文書に係る変更、被験者への支払に関する変更、及び、添付文書
に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

⑦「MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相継続試験
(587):MSD㈱」(整理番号:20-G12)

治験薬概要書に係る変更、及び、添付文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について
審議した。

【審議結果】 承認

⑧「潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABBV-066 (Risankizumab)の第Ⅲ相維持療法試験及び継続投与試
験:アッヴィ合同会社」(整理番号:20-G15)

治験実施計画書に係る変更、及び、同意説明文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性に
ついて審議した。

【審議結果】 承認

⑨「MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」(整理番号:21-G06)

治験実施計画書に係る変更、治験薬概要書に係る変更、同意説明文書に係る変更、及び、添付文書に係
る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

⑩「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 GDC-9545(Giredestrant)の第Ⅲ相試験」

(整理番号:21-G12)

被験者に配布する資料に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑪「バイオジエン ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 の第 III 相試験」(整理番号:21-G13)

治験実施計画書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑫「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(SLE) を有する患者を対象としたアニフロルマブ皮下投与の第III相試験」(整理番号:21-G14)

治験実施計画書に係る変更、及び、被験者への支払に関する変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑬「第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象とした DS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第 III 相試験」(整理番号:21-G15)

治験薬概要書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑭「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986256 の第 II 相試験」(整理番号:21-G18)

治験実施計画書に係る変更、同意説明文書に係る変更、及び、被験者に配布する資料に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑮「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるシェーグレン症候群患者を対象とした CFZ533 の第 II b 相試験」(整理番号:21-G19)

治験実施計画書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑯「ヤンセンファーマ株式会社による一次性シェーグレン症候群(pSS)成人患者を対象とした nipocalimab の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験」(整理番号:21-G20)

治験実施計画書に係る変更、及び、治験実施期間に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑰「㈱新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼によるびまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象とした HZN-825 とプラセボとの比較」(整理番号:22-G03)

治験実施計画書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑱「IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)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ズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第 3 相試験(HER2CLIMB-05)」(整理番号:22-G05)

治験実施計画書に係る変更、治験薬概要書に係る変更、及び、治験分担医師に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

⑲「中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegol

の有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験：ユーシービージャパン株式会社」(整理番号:22-G07)

治験薬概要書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉚「アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象としたアニフルマブの第3相試験」(整理番号:22-G08)

治験実施計画書に係る変更、同意説明文書に係る変更、治験実施期間に係る変更、治験契約期間に係る変更、被験者に配布する資料に係る変更、及び、被験者への支払に関する変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉛「既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第III相試験：全薬工業㈱」(整理番号:22-G09)

同意説明文書に係る変更、被験者への支払に関する変更、及び、添付文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉜「活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者を対象として nipocalimab の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較第2相試験：ヤンセンファーマ㈱」(整理番号:22-G10)

治験実施計画書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉝「健康成人並びに全身性エリテマトーデス患者及び皮膚エリテマトーデス患者を対象とした KK4277 の第I相試験：協和キリン㈱」(整理番号:22-G14)

治験実施計画書に係る変更、及び、同意説明文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉞「健康成人並びに全身性エリテマトーデス患者及び皮膚エリテマトーデス患者を対象とした KK4277 の第I相試験：協和キリン㈱」(整理番号:22-G15)

治験実施計画書に係る変更、及び、同意説明文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉟「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした VAY736 の第III相試験」(整理番号:23-G01)

治験実施計画書に係る変更、同意説明文書に係る変更、及び、被験者に配布する資料に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉟「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シプ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：ヤンセンファーマ㈱」(整理番号:23-G03)

治験薬概要書に係る変更、及び、添付文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

㉩「一定用量のメトレキサート(MTX)で治療中であり、1種類の TNF 阻害薬で効果不十分又は不耐容であった中等症から重症の関節リウマチ患者を対象とした、ウパダシチニブの有効性及び安全性をアドリム

マブと比較する第 IIIb/IV 相無作為化二重盲検ダブルダミー実薬対照試験(SELECT-SWITCH 試験)：
アッヴィ合同会社」(整理番号:23-G05)

添付文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

㉙「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:小野薬品工業㈱」(整理番号:23-G06)

治験葉概要書に係る変更、及び、同意説明文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

㉚「中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした RO5072759 の第Ⅲ相試験」
(整理番号:23-G07)

被験者に配布する資料に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

㉛「dMD-003 安全性確認試験 -子宮筋腫核出術を施行予定の患者を対象とした dMD-003 の安全性を検
討する 試験-:持田製薬㈱」(整理番号:23-G10)

治験実施計画書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

㉜「活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした APD334 (estrashimod) の第Ⅲ相試験(303):IQVIA サービシーズ
ジャパン合同会社(治験国内管理人)」(整理番号:20-S04)

治験実施計画書に係る変更、同意説明文書に係る変更、被験者に配布する資料に係る変更、及び、被験者
の健康被害の補償について説明した文書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

㉝「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による症候性非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」(整理番号:23-S03)

治験葉概要書に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

㉞「発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第 Xla 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, プラセボ対照, event-driven 試験:ヤンセンファーマ㈱」(整理番
号:23-S04)

被験者に配布する資料に係る変更について報告があり、治験継続の妥当性について審議した。

【審議結果】 承認

以下余白

5.GCP・報告事項

- ①「乳癌患者を対象とした LY2835219(一般名未定)の第Ⅲ相試験:日本イーライリー(株)」(整理番号:15-G02)
- ②「高安動脈炎患者を対象とした ABT-494(ウパダシチニブ)の第Ⅲ相試験:アッヴィ合同会社」(整理番号:19-G23)
- ③「早期乳癌患者を対象とした LY2835219(アベマシクリブ)の第Ⅲ相試験:日本イーライリー㈱」(整理番号:21-G05)
- ④「ニプロ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした薬力学的同等性試験」(整理番号:22-S02)

当院における治験の終了について報告された。

- ⑤「乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験(522):MSD㈱」(整理番号:17-G03)
- ⑥「高安動脈炎患者を対象とした ABT-494(ウパダシチニブ)の第Ⅲ相試験:アッヴィ合同会社」(整理番号:19-G23)
- ⑦「成人発症スチル病(AOSD)患者を対象とした ACZ885(カナキヌマブ)の第Ⅲ相試験:ノバルティスファーマ㈱」(整理番号:20-G10)
- ⑧「MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」(整理番号:21-G06)
- ⑨「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986256 の第 II 相試験」(整理番号:21-G18)
- ⑩「既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第 III 相試験:全薬工業㈱」(整理番号:22-G09)
- ⑪「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした VAY736 の第Ⅲ相試験」(整理番号:23-G01)
- ⑫「中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした RO5072759 の第 III 相試験」(整理番号:23-G07)
- ⑬「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社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」(整理番号:22-S01)
- ⑭「アストラゼネカ株式会社の依頼による高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病(CKD)患者の CKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性を評価する第Ⅲ相試験」(整理番号:23-S02)
- ⑮「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による症候性非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」(整理番号:23-S03)

事務局が当該資料を受領したことにより、変更を承諾した書類について報告された。

- ⑯「活動性乾癬性関節炎を有する患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相試験(PA0012):ユーシービージャパン㈱」(整理番号:19-G22)
- ⑰「ETB115 の第 II 相試験:ノバルティスファーマ㈱」(整理番号:20-G03)
- ⑱「強直性脊椎炎及び X 線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎患者を対象とした UCB4940(BIMEKIZUMAB)の第Ⅲ相継続試験(AS0014):ユーシービージャパン㈱」(整理番号:20-G06)
- ⑲「ARTEMIS 試験:CKD 患者における CSA-AKI 及び MAKE の予防に関するラブリズマブの第 3 相試験:アレクシオンファーマ合同会社」(整理番号:22-G19)
- ⑳「武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象とした TAK-279 の第 3 相試験」(整理番号:23-G11)
- ㉑「腹膜透析施行中の高リン血症患者を対象とした KHK7791(一般名未定)の第Ⅲ相試験:協和キリン㈱」(整理番号:20-S06)

事務局が受領した書類について報告された。

6. PMS・新規申請・審議
なし

7. PMS・変更申請・審議
変更の申請が行われ、継続の妥当性について審議した。
【審議結果】承認(4件)

8. PMS・終了報告
試験の終了(8件)について報告された。

以下余白

2023年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2024年2月14日

9. その他審議・連絡

① 1月 IRB の議事録について(確認審議)

1月のIRB議事録の内容について確認がされ、承認となった。

② 治験スタッフ等の個人情報の取り扱いについて

治験審査委員会委員を含む治験スタッフ等の個人情報の取り扱いについて、治験事務局から改めて情報共有がなされた。

③ SOP の改訂について(確認審議)

治験に係わる標準業務手順書、医師主導治験に係わる標準業務手順書、および、治験審査委員会標準業務手順書の改訂について確認をした。委員から異議はあがらず、審議参加者全員一致により、承認となった。

10. 次回委員会開催連絡

次回の治験審査委員会日時：2024年3月13日 17:00～（大学1階 会議室）にて開催。

以下余白