

2019年度
治験審査委員会
公開議事録要旨

日 時：2019年8月14日(水)
時 間：17:02～17:35
場 所：旧館5階 研修室A

議 長：田村 友秀(治験審査委員会委員長)

出席委員：小澤 美和、 扇田 信、 田巻 弘道、
稻井 郁子、 小山田 亮祐、 高地 恵市、
細川 恵子、 大橋 みゆき、 大泉 綾、
墨岡 亮、 鐘ヶ江 真知恵、 藤井 信孝

欠席委員：林 章敏、伊藤 幹人、松田 直子

(出席者13人をもって、委員会の成立)

院 長	I R B 委員長	治験事務局 部 長
2019/9/18 福井次矢	2019/9/17 田村友秀	2019.9.11 福田勝之

作成：治験事務局

2019 年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2019 年 8 月 14 日

1. GCP・新規申請(17:04~17:19)

①「膝関節における軟骨損傷及び離断性骨軟骨炎患者を対象とした gMSC®1 移植の第Ⅲ相試験:幹細胞」

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(17:19～17:26)

①「乾癬患者を対象とした MK-3222(Tildrakizumab)の第Ⅲ相試験:MSD(㈱)」

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

②「乳癌患者を対象とした RO5304020(トラスツズマブ エムタンシン)と RO4368451(ペルツズマブ)の第Ⅲ相試験:中外製薬(㈱)」

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「日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104(Baricitinib)の第Ⅲ相試験(JADY)」

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

④「原発性乳癌患者を対象とした AZD2281(オラパリブ)の第Ⅲ相試験:アストラゼネカ(㈱)」

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「慢性心不全患者を対象とした LCZ696(サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物)の第Ⅲ相試験:ノバルティスファーマ(㈱)」

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「乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験(119):MSD(㈱)」

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「乳癌患者を対象とした BYL719(Alpelisib)の第Ⅲ相試験:ノバルティスファーマ(㈱)」

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「関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトの第Ⅲ相試験:ブリストル・マイヤーズ スクイブ(㈱)」

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「非小細胞肺癌患者を対象とした LY3009806(ラムシルマブ)の第Ⅰb/Ⅲ相試験:日本イーライリリー(株)」

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「ABT-494 の第Ⅱb/Ⅲ相試験:アッヴィ合同会社」

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「活動性体軸性脊椎関節炎患者を対象とした AIN457(セクキヌマブ)の第Ⅲ相試験:ノバルティスファー(㈱)」

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「乳癌患者を対象とした MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第III相試験:中外製薬㈱」

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「乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第III相試験(355):MSD㈱」

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「乾癬患者を対象とした ABBV-066(risankizumab)の第III相試験:アッヴィ合同会社」

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「乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第III相試験(522):MSD㈱」

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「心不全患者を対象としたダパグリフロジン（一般名:ダパグリフロジン）の第III相試験:アストラゼネカ㈱」

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「関節リウマチ患者を対象とした GS-6034(Filgotinib)の第III相試験(0303):キリアド・サイエンシズ㈱」

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「非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538(ニボルマブ)の第III相試験:小野薬品工業㈱」

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

⑲「喘息患者を対象とした QAW039(一般名未定)の第III相安全性試験:ノバルティス ファーマ㈱」

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「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:中外製薬㈱」

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「E6007 の第II相試験:EA ファーマ㈱」

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

㉒「食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第III相試験:小野薬品工業㈱」

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

㉓「関節症性乾癬患者を対象とした ABT-494(upadacitinib)の第III相試験(SELECT-PsA2):アッヴィ合同会社」

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

㉔「関節症性乾癥患者を対象とした ABT-494(upadacitinib)の第Ⅲ相試験(SELECT-PsA1):アッヴィ合同会社」
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

㉕「子宮筋腫患者を対象とした BAY 1002670(vilaprisan)の第Ⅲ相試験:バイエル薬品㈱」
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

㉖「関節リウマチ患者を対象とした ASP015K(ペフィンチニブ)の第Ⅲ相継続投与試験:アステラス製薬㈱」
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

㉗「心不全患者を対象とした AMG423 の第Ⅲ相試験:アステラス・アムジェン・バイオファーマ㈱」
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

㉘「特発性炎症性筋疾患患者を対象とした BMS-188667(アバタセプト)の第Ⅲ相試験:ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱」
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

㉙「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)」
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

㉚「BMS-986165 の第Ⅱ相試験:ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱」
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

㉛「乳癌患者を対象とした RO5532961(ipatasertib)の第Ⅲ相試験:中外製薬㈱」
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「強直性脊椎炎患者を対象とした ABT-494(upadacitinib)の第Ⅱ/Ⅲ相試験:アッヴィ合同会社」
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「M2951 の第Ⅱ相試験:メルクバイオファーマ㈱」
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「小児がん患者を対象とした HFT-290(フェンタニルクエン酸塩)の第Ⅲ相試験:久光製薬㈱」
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研究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

㉟「関節リウマチ患者を対象とした GS-6034(Filgotinib)の第Ⅲ相試験(0304):キリアト・サイエンシズ㈱」

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「第Ⅰ相試験: IQVIA サービシーズ ジャパン㈱(治験国内管理人)」

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「腎臓性貧血患者を対象とした MT-6548(Vadadustat)の第Ⅲ相試験(J03):田辺三菱製薬㈱」

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「尋常性乾癬患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相試験:ユーシービージャパン㈱」

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「子宮筋腫患者を対象とした BAY 1002670(vilaprisan)の第Ⅲ相試験(Asteroid8):バイエル薬品㈱」

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「体軸性脊椎関節炎患者を対象とした LY2439821(イキセキズマブ)の第Ⅲ相長期延長試験(RHBY):日本イーライリリー㈱」

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「乾癬患者を対象とした LY3074828(mirikizumab)の第Ⅲ相試験:日本イーライリリー㈱」

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「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:協和キリン㈱」

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「全身性エリテマトーデス患者を対象とした CNTO1275(ustekinumab)の第Ⅲ相試験:ヤンセンファーマ㈱」

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「強直性脊椎炎患者を対象とした AIN457(セクキヌマブ)の第Ⅲ相試験:ノバルティスファーマ㈱」

当院において発生した重篤な有害事象、及び、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「HER2陽性早期乳癌患者を対象とした RO7198574(一般名未定)の第Ⅲ相試験:中外製薬㈱」

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「術後乳がん患者を対象とした MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験:中外製薬㈱」

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「全身性エリテマトーデス患者を対象とした LY3009104(バリシチニブ)の第Ⅲ相試験:日本イーライリリー

㈱」

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「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相導入療法及び維持療法試験:アッヴィ合同会社」

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「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相導入療法試験:アッヴィ合同会社」

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「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」

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「VAY736 および CFZ533 の第Ⅱ相試験:ノバルティスファーマ㈱」

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「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」

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「若年性特発性関節炎患者を対象とした LY3009104(バリシチニブ)の第Ⅲ相試験(JAHV):日本イーライリリー㈱」

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「若年性特発性関節炎患者を対象とした LY3009104(バリシチニブ)の第Ⅲ相長期試験(JAHX):日本イーライリリー㈱」

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「高度催吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)投与患者を対象とした Pro-NETU(ホスネツピタント)の第Ⅲ相試験:大鵬薬品工業㈱」

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「尋常性乾癬患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相継続試験:ユーシーピージャパン㈱」

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「SHP674 の第Ⅱ相試験:協和キリン㈱(治験国内管理人)」

当該治験薬で発生した重篤な副作用、及び、当該治験薬に関係する研究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

2019 年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2019 年 8 月 14 日

⑤「活動性で X 線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を対象とした UCB4940 (Bimekizumab) の第Ⅲ相試験: ユーシービージャパン㈱」

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「活動性強直性脊椎炎患者を対象とした UCB4940 (Bimekizumab) の第Ⅲ相試験: ユーシービージャパン㈱」

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「乾癬患者を対象とした LY3074828 (mirikizumab) の第Ⅲ相長期継続試験: 日本イーライリリー㈱」

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「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 (PA0010) : ユーシービージャパン㈱」

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 (PA0011) : ユーシービージャパン㈱」

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「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㈱」

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

2019年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2019年8月14日

3. GCP・継続審査(17:26~17:27)

①「E6011 の予後調査:エーザイ㈱」

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「活動性全身性エリテマトーデス(SLE)患者を対象とした MEDI-546(anifrolumab)の第Ⅲ相試験:アストラゼネカ㈱」

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「乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験(355):MSD㈱」

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「特発性炎症性筋疾患患者を対象とした BMS-188667(アバタセプト)の第Ⅲ相試験:ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱」

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

⑤「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)」

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

⑥「強直性脊椎炎患者を対象とした AIN457(セクキヌマブ)の第Ⅲ相試験:ノバルティスファーマ㈱」

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

⑦「HER2陽性早期乳癌患者を対象とした RO7198574(一般名未定)の第Ⅲ相試験:中外製薬㈱」

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

⑧「術後乳がん患者を対象とした MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験:中外製薬㈱」

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(17:27～17:31)

①「乳癌患者を対象とした GW572016(ラパチニブ)の第Ⅲ相試験:ノバルティスファーマ㈱」
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

②「乾癬患者を対象とした MK-3222(Tildrakizumab)の第Ⅲ相試験:サンファーマ㈱」
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

③「乳癌患者を対象とした RO5304020(トラツツズマブ エムタンシン)と RO4368451(ペルツズマブ)の第Ⅲ相
試験:中外製薬㈱」
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

④「日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104(Baricitinib)の第Ⅲ
相試験(JADY)」
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

⑤「乳癌患者を対象とした AZD2281(オラパリブ)の第Ⅲ相試験:アストラゼネカ㈱」
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「原発性乳癌患者を対象とした AZD2281(オラパリブ)の第Ⅲ相試験:アストラゼネカ㈱」
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

⑦「乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験(119):MSD㈱」
治験実施計画書に係る変更、添付文書に係る変更、治験実施期間に係る変更、及び、治験契約期間に係る
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

⑧「関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトの第Ⅲ相試験:ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱」
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

⑨「活動性全身性エリテマトーデス(SLE)患者を対象とした MEDI-546(anifrolumab)の第Ⅲ相試験:アストラ
ゼネカ㈱」
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

⑩「活動性体軸性脊椎関節炎患者を対象とした AIN457(セクキヌマブ)の第Ⅲ相試験:ノバルティスファー
マ㈱」
同意説明文書に係る変更、治験責任医師に係る変更、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

⑪「乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験(355):MSD㈱」

2019年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2019年8月14日

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

⑫「乳癌患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験(522):MSD(株)」

治験実施計画書に係る変更、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

⑬「関節リウマチ患者を対象とした GS-6034 (Filgotinib) の第Ⅲ相試験 (0303) : キリアド・サイエンシズ(株)」

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

⑭「非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験: 小野薬品工業(株)」

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

⑮「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: 中外製薬(株)」

治験実施計画書に係る変更、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

⑯「食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験: 小野薬品工業(株)」

治験概要書に係る変更、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

⑰「関節症性乾癥患者を対象とした ABT-494 (upadacitinib) の第Ⅲ相試験 (SELECT-PsA2) : アッヴィ合同会社」

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

⑱「関節症性乾癥患者を対象とした ABT-494 (upadacitinib) の第Ⅲ相試験 (SELECT-PsA1) : アッヴィ合同会社」

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「関節リウマチ患者を対象とした ASP015K (ペフィシチニブ) の第Ⅲ相継続投与試験: アステラス製薬(株)」

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

⑳「特発性炎症性筋疾患患者を対象とした BMS-188667 (アバタセプト) の第Ⅲ相試験: ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)」

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

㉑「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)」

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

②「強直性脊椎炎患者を対象とした ABT-494(upadacitinib)の第Ⅱ/Ⅲ相試験:アッヴィ合同会社」
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

③「関節リウマチ患者を対象とした GS-6034(Filgotinib)の第Ⅲ相試験(0304):キリアド・サイエンシズ㈱」
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

④「尋常性乾癬患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相試験:ユーシービージャパン㈱」
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

⑤「子宮筋腫患者を対象とした BAY 1002670(vilaprisan)の第Ⅲ相試験(Asteroid8):バイエル薬品㈱」
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

⑥「加齢黄斑変性症患者を対象とした SJP-0133(ラニビズマブ(遺伝子組換え)バイオ後続品)第Ⅲ相試験:
千寿製薬㈱」
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

⑦「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:協和キリン㈱」
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

⑧「全身性エリテマトーデス患者を対象とした CNT01275(ustekinumab)の第Ⅲ相試験:ヤンセンファーマ
㈱」
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

⑨「HER2 陽性早期乳癌患者を対象とした RO7198574(一般名未定)の第Ⅲ相試験:中外製薬㈱」
治験実施計画書に係る変更、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

⑩「術後乳がん患者を対象とした MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験:中外製薬㈱」
治験実施計画書に係る変更、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

⑪「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相導入療法及び維持療法試
験:アッヴィ合同会社」
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「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相導入療法試験:アッヴィ合
同会社」
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

⑬「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

2019年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2019年8月14日

イ合同会社」

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

④「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」
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、被験者の募集の手順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「尋常性乾癬患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相継続試験:ユーシービージャパン株」
治験実施計画書に係る変更、治験実施期間に係る変更、及び、治験契約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

⑥「SHP674 の第Ⅱ相試験:協和キリン株(治験国内管理人)」

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

⑦「活動性で X 線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相
試験:ユーシービージャパン株」

治験実施計画書に係る変更、同意説明文書に係る変更、治験責任医師に係る変更、治験分担医師に係る
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

⑧「活動性強直性脊椎炎患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相試験:ユーシービージャパン
株」

治験実施計画書に係る変更、同意説明文書に係る変更、治験責任医師に係る変更、治験分担医師に係る
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

⑨「関節リウマチ患者を対象とした MJK101(メトレキサート)の第Ⅲ相試験:サイオネス・ヘルス・クリニカル
株(治験国内管理人)」

治験薬概要書に係る変更、同意説明文書に係る変更、治験責任医師に係る変更、治験分担医師に係る
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

⑩「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(PA0010):ユ
ーシービージャパン株」

同意説明文書に係る変更、治験責任医師に係る変更、治験分担医師に係る変更、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

⑪「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(PA0011):ユ
ーシービージャパン株」

同意説明文書に係る変更、治験責任医師に係る変更、治験分担医師に係る変更、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

5.GCP・報告事項

- ①「BI655130 の第Ⅱ相試験:日本ベーリンガーイングエルハイム㈱」

条件付の修正後承認(2019年7月22日修正確認)について報告された。

- ②「関節リウマチ患者を対象とした GS-6034(Filgotinib) の第Ⅲ相試験(0303):キリアド・サイエンシズ㈱」

- ③「E6007 の第Ⅱ相試験:EA フアーマ㈱」

当院における治験の終了について報告された。

- ④「乳癌患者を対象とした GW572016(ラパチニブ) の第Ⅲ相試験:ノバルティスファーマ㈱」

- ⑤「乾癬患者を対象とした MK-3222(Tildrakizumab) の第Ⅲ相試験:サンファーマ㈱」

- ⑥「非小細胞肺癌患者を対象とした LY3009806(ラムシルマブ) の第Ⅰb/Ⅲ相試験:日本イーライリー(株)」

- ⑦「乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験(522):MSD㈱」

- ⑧「非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538(ニボルマブ) の第Ⅲ相試験:小野薬品工業㈱」

- ⑨「子宮筋腫患者を対象とした BAY 1002670(vilaprisan) の第Ⅲ相試験:バイエル薬品㈱」

- ⑩「BMS-986165 の第Ⅱ相試験:ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱」

- ⑪「子宮筋腫患者を対象とした BAY 1002670(vilaprisan) の第Ⅲ相試験(Asteroid8):バイエル薬品㈱」

- ⑫「加齢黄斑変性症患者を対象とした SJP-0133(ラニビズマブ(遺伝子組換え)バイオ後続品)第Ⅲ相試験:千寿製薬㈱」

- ⑬「活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした AJM300(カロテグラストメチル)第Ⅲ相試験:EA フアーマ㈱」

- ⑭「全身性エリテマトーデス患者を対象とした LY3009104(バリシチニブ)の第Ⅲ相試験:日本イーライリー㈱」

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。

- ⑮「乳癌患者を対象とした GW572016(ラパチニブ)の第Ⅲ相試験:ノバルティスファーマ㈱」

- ⑯「乳癌患者を対象とした NK105(一般名未定)の第Ⅲ相試験:日本化薬㈱」

- ⑰「乾癬患者を対象とした MK-3222(Tildrakizumab)の第Ⅲ相試験:サンファーマ㈱」

- ⑱「乳癌患者を対象とした RO5304020(トラスツズマブ エムタンシン)と RO4368451(ペルツズマブ)の第Ⅲ相試験:中外製薬㈱」

- ⑲「日本イーライリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104(Baricitinib)の第Ⅲ相試験(JADY)」

- ⑳「関節リウマチ患者を対象としたアバセプトの第Ⅲ相試験:ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱」

- ㉑「特発性炎症性筋疾患患者を対象とした BMS-188667(アバセプト)の第Ⅲ相試験:ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱」

- ㉒「腎臓性貧血患者を対象とした MT-6548(Vadadustat)の第Ⅲ相試験(J03):田辺三菱製薬㈱」

- ㉓「尋常性乾癬患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相試験:ユーシービージャパン㈱」

- ㉔「全身性エリテマトーデス患者を対象とした CINTO1275(ustekinumab)の第Ⅲ相試験:ヤンセンファーマ㈱」

- ㉕「尋常性乾癬患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相継続試験:ユーシービージャパン㈱」

- ㉖「活動性で X 線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相試験:ユーシービージャパン㈱」

- ㉗「活動性強直性脊椎炎患者を対象とした UCB4940(Bimekizumab)の第Ⅲ相試験:ユーシービージャパン㈱」

事務局が受領した書類について報告された。

2019年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2019年8月14日

6. PMS・新規申請・審議

新規申請が行われ、実施の妥当性について審議した。

【審議結果】承認(4件)

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(3件)について報告された。

以下余白

2019 年度 聖路加国際病院治験審査委員会 議事録要旨
2019 年 8 月 14 日

9. その他審議・連絡

①7 月 IRB の議事録について(確認審議)

7 月の IRB 議事録の内容について確認がされ、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：2019 年 9 月 11 日 17:00～（旧館 5 階 研修室 A）にて開催。

以下余白