

令和4年度 第2回治験審査委員会 結果報告

1. 日時 令和4年5月27日（金曜日） 午後4時30分～午後4時45分
2. 場所 西診療棟5F 第3会議室
3. 出席委員名
高橋 浩毅、小木曽 富生、神田 香織、米田 尚生、棚橋 利行、水井 貴詞、
安田 昌宏、葛谷 命、榎間 信吾、中島 克巳、安藤 征治、後藤 敏彦、林 隆也
4. 議題及び審議結果を含む主な議論の概要
 - (1) 以下の新規申請(治験)において、これまでに得られている試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。
申請なし
 - (2) 以下の新規申請(製造販売後臨床試験)において、これまでに得られている試験成績に基づき、製造販売後臨床試験実施の妥当性について審議した。
申請なし
 - (3) 以下の治験・製造販売後臨床試験において、試験期間が1年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

治験 (アストラゼネカ)
アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験

審議結果：承認

治験 (ノバルティス ファーマ)
ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第Ⅱ相試験

審議結果：承認

治験 (ノバルティスファーマ)
ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による PKC412 の第Ⅱ相試験

審議結果：承認
 - (4) 以下の治験において、当院で発生した重篤な有害事象に関する報告について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。
報告なし

(5)以下の製造販売後臨床試験において、当院で発生した有害事象に関する報告について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

報告なし

(6)以下の治験・製造販売後臨床試験において、国内・国外で発生した重篤な副作用について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

治験 (アッヴィ)

再発又は難治性の多発性骨髓腫患者を対象にベネトクラクス、ダラツムマブ及びデキサメタゾン（ボルテゾミブ併用及び非併用）との併用療法を評価する、多施設共同、用量漸増及び拡大第I/II相試験

審議結果：承認

治験 (アステラス)

アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした第I/II相試験

審議結果：承認

治験 (シミック)

慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する非盲検試験

審議結果：承認

治験 (アストラゼネカ)

アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第III相試験

審議結果：承認

治験 (ノバルティス ファーマ)

ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髓異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第II相試験

審議結果：承認

治験 (インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン)

インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208の第3相試験

審議結果：承認

治験 (日本イーライリリー)

日本イーライリリー株式会社の依頼によるNASH患者を対象としたLY3298176の第2相試験

審議結果：承認

治験 (MSD)

MSD 株式会社の依頼による MK-3655 第Ⅱ相試験

審議結果：承認

治験 (MSD)

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

審議結果：承認

治験 (パレクセル・インターナショナル)

パレクセル・インターナショナル株式会社 (治験国内管理人) の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験

審議結果：承認

- (7) 以下の治験・製造販売後臨床試験において、変更申請及び添付資料に基づき、引き続き試験を行うことの妥当性について審議した。

治験 (アップフィ)

再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にベネトクラクス、ダラツムマブ及びデキサメタゾン (ボルテゾミブ併用及び非併用) との併用療法を評価する、多施設共同、用量漸増及び拡大第Ⅰ/Ⅱ相試験

審議結果：承認

治験 (アステラス)

アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験

審議結果：承認

治験 (アステラス)

アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした第Ⅰ/Ⅱ相試験

審議結果：承認

治験 (アストラゼネカ)

アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験

審議結果：承認

治験 (ノバルティス ファーマ)

ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第Ⅱ相試験

審議結果：承認

治験 (インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン)

インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による再発／難治性
濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208 の第
3相試験

審議結果：承認

治験 (日本イーライリリー)

日本イーライリリー株式会社の依頼による NASH 患者を対象とした LY3298176
の第2相試験

審議結果：承認

治験 (MSD)

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

審議結果：承認

製造販売後臨床試験 (小野薬品工業)

ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第III相試験

審議結果：承認

治験 (生化学工業)

SI-449 癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為
化試験

審議結果：承認

治験 (富士フィルム富山化学)

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

審議結果：承認

(8)以下の治験・製造販売後臨床試験において、試験の終了（中止）報告がされた。

報告なし

(9)以下の治験・製造販売後臨床試験において、その他の報告がされた。

治験 (シミック)

慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少
症の治療における avatrombopag の有効性及び安全性を評価する非盲検試験

審議結果：了承