

2022年度 第2回医薬品等受託研究審査委員会議事要旨

開催日時	2022年5月23日(月)18:00~18:53
開催場所	Web 会議システム(本部:管理棟会議室)
出席委員名	岩瀬 剛、高橋 直人、山田 武千代、加賀谷 英彰、石井 照久、中澤 俊輔、秋葉 宇一、本田 晴香、細谷 倫子、佐々木 志のぶ(亀岡 吉弘 臨床研究支援副センター長、佐々木 克也 臨床研究支援副センター長、北館 明宏 臨床研究支援センター講師がオブザーバーとして出席)
欠席委員名	
(議題及び審議結果を含む主な議論の概要)	
<p>I 審議事項</p> <p>議題1. 開発臨床試験(新規)について</p> <p>(1) 治験管理番号:22004、医薬品等名:Elranatamab (PF-06863135)  治験課題名:ファイザー株式会社の依頼による Elranatamab (PF-06863135) の第 3 相試験  審議内容等:新規申請治験の実施の適否について委員で審議した。  治験責任医師 北館 明宏 医師から治験の概要についての説明があり、また、事前ヒアリングについて特に問題点がなかった旨 臨床研究支援センターから報告があった。北館 明宏 医師とモニターが退室し委員で審議が行われ、審議の結果、治験実施について特別な問題点もないことから申請書のとおり承認し、その旨を病院長に通知することとした。</p> <p>審議結果:承認  その 他:高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。</p> <p>議題2. 製造販売後調査(新規)について</p> <p>(1) 治験管理番号:22804、医薬品等名:オキシコンチン TR 錠  治験課題名:塩野義製薬株式会社の依頼によるオキシコンチン TR 錠 5mg、10mg、20mg、40mg 慢性疼痛患者を対象とした特定使用成績調査  審議内容等:製造販売後調査の実施の適否について委員で審議した。  岩瀬委員長から、製造販売後調査の内容について説明があり、委員より意見等はなく、委員で審議の結果、申請書のとおり承認し、その旨を病院長に通知することとした。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>(2) 治験管理番号:22805、医薬品等名:ダラキューロ配合皮下注、ベルケイド注射用 3mg  治験課題名:ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるダラキューロ配合皮下注、ベルケイド注射用 3mg 全身性 AL アミロイドーシス患者を対象とした特定使用成績調査  審議内容等:製造販売後調査の実施の適否について委員で審議した。  岩瀬委員長から、製造販売後調査の内容について説明があり、委員より意見等はなく、委員で審議の結果、申請書のとおり承認し、その旨を病院長に通知することとした。</p> <p>審議結果:承認  その 他:高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。</p> <p>(3) 治験管理番号:22806、医薬品等名:サピエン 3(TAV in SAV)  治験課題名:エドワーズライフサイエンス株式会社の依頼によるサピエン 3(TAV in SAV)使用成績調査  審議内容等:製造販売後調査の実施の適否について委員で審議した。  岩瀬委員長から、製造販売後調査の内容について説明があり、委員より意見等はなく、委員で審議の結果、申請書のとおり承認し、その旨を病院長に通知することとした。</p> <p>審議結果:承認</p>	

議題3. 治験に関する変更について

- (1) 治験管理番号: 19014、医薬品等名: OBP-301  
治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼による OBP-301 の第 II 相試験  
審議内容等: 治験実施計画書、説明文書、同意文書、その他の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。  
審議結果: 承認
- (2) 治験管理番号: 21004、医薬品等名: ベンラリズマブ  
治験課題名: アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球性胃炎及び／又は好酸球性胃腸炎の患者を対象としたベンラリズマブの有効性及び安全性についての試験 (HUDSON GI)  
審議内容等: 説明文書、同意文書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。  
審議結果: 承認
- (3) 治験管理番号: 21011、医薬品等名: CC-93538  
治験課題名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による好酸球性胃腸炎患者を対象とした CC-93538 の第 3 相試験  
審議内容等: その他の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。  
審議結果: 承認
- (4) 治験管理番号: 21008、医薬品等名: ABL001  
治験課題名: ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とした ABL001 の第 III 相試験  
審議内容等: その他の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。  
審議結果: 承認  
そ の 他: 高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。
- (5) 治験管理番号: 21002、医薬品等名: ME-401  
治験課題名: 協和キリン株式会社の依頼による再発・難治性低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫 (NHL) 患者を対象とする ME-401 の第 II 相臨床試験  
審議内容等: 治験分担医師の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。  
審議結果: 承認  
そ の 他: 高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。
- (6) 治験管理番号: 21007、医薬品等名: ブリナツモマブ  
治験課題名: アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第 III 相試験  
審議内容等: その他、治験分担医師の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。  
審議結果: 承認  
そ の 他: 高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。
- (7) 治験管理番号: 20011、医薬品等名: ANP-230  
治験課題名: アルファナビ ファーマ株式会社の依頼による小児四肢疼痛発作症患者を対象とした ANP-230 の第 I/II 相試験  
審議内容等: 治験実施計画書、説明文書、同意文書、その他の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。  
審議結果: 承認
- (8) 治験管理番号: 17016、医薬品等名: E7080 (Lenvatinib)  
MK-3475 (Pembrolizumab)  
治験課題名: エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象とした E7080, MK-3475 の第 3 相試験  
審議内容等: 治験薬概要書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(9) 治験管理番号:20002、医薬品等名:アフリベルセプト

治験課題名:バイエル薬品株式会社の依頼による Randomized, Double-Masked, Active-Controlled, Phase 3 Study of the

Efficacy and Safety of High Dose Aflibercept in Patients With Neovascular Age-Related Macular Degeneration

滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験

審議内容等:治験薬概要書、その他、治験分担医師の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他:岩瀬委員長は治験責任医師であることから、高橋委員に議長を交代し、岩瀬委員長は審議及び採決に加わらなかった。

(10) 治験管理番号:20005、医薬品等名:ABP 938

治験課題名:(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による加齢黄斑変性症患者を対象とした ABP938 の第Ⅲ相試験

審議内容等:治験分担医師の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他:岩瀬委員長は治験責任医師であることから、高橋委員に議長を交代し、岩瀬委員長は審議及び採決に加わらなかった。

(11) 治験管理番号:16015、医薬品等名:ONO-4538(CA209577)

治験課題名:小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験

審議内容等:治験実施計画書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

#### 議題4. 製造販売後調査に関する変更について

(1) 治験管理番号:19819、医薬品等名:ビーリンサイト点滴静注用 35 µg

治験課題名:アステラス製薬株式会社の依頼によるビーリンサイト点滴静注用 35 µg 特定使用成績調査(長期使用)

審議内容等:治験実施計画書の変更に伴う、製造販売後調査継続の適否について委員で審議した。

岩瀬委員長から、製造販売後調査の内容について説明があった。委員より意見等はなく、委員で審議の結果、申請書のとおり承認し、その旨を病院長に通知することとした。

審議結果:承認

その他:高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

#### 議題5. 重篤な有害事象に関する報告について

(1) 治験管理番号:21008、医薬品等名:ABL001

治験課題名:ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とした ABL001 の第Ⅲ相試験

審議内容等:重篤な有害事象に関する報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他:高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(2) 治験管理番号:20002、医薬品等名:アフリベルセプト

治験課題名:バイエル薬品株式会社の依頼による Randomized, Double-Masked, Active-Controlled, Phase 3 Study of the

Efficacy and Safety of High Dose Aflibercept in Patients With Neovascular

Age-Related Macular Degeneration

滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験

審議内容等: 重篤な有害事象に関する報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果: 承認

その他: 岩瀬委員長は治験責任医師であることから、高橋委員に議長を交代し、岩瀬委員長は審議及び採決に加わらなかった。

(3) 治験管理番号: 20003、医薬品等名: ニボルマブ

治験課題名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又はプラセボとドセタキセルの併用療法の第Ⅲ相試験

審議内容等: 重篤な有害事象に関する報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果: 承認

議題6. 安全性情報等に関する報告について

(1) 治験管理番号: 20013、医薬品等名: カボザンチニブ

治験課題名: 武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果: 承認

(2) 治験管理番号: 21008、医薬品等名: ABL001

治験課題名: ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とした ABL001 の第Ⅲ相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果: 承認

その他: 高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(3) 治験管理番号: 21001、医薬品等名: lonapegsomatropin

治験課題名: PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした lonapegsomatropin の第3相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果: 承認

(4) 治験管理番号: 20004、医薬品等名: FYB203

治験課題名: 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

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果: 承認

その他: 岩瀬委員長は当該診療科長であることから、高橋委員に議長を交代し、岩瀬委員長は審議及び採決に加わらなかった。

(5) 治験管理番号: 21002、医薬品等名: ME-401

治験課題名: 協和キリン株式会社の依頼による再発・難治性低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫 (NHL) 患者を対象とする ME-401 の第Ⅱ相臨床試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果: 承認



そ の 他:高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(6) 治験管理番号:17016、医薬品等名:E7080(Lenvatinib)  
MK-3475(Pembrolizumab)

治験課題名:エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象とした E7080, MK-3475 の第 3 相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(7) 治験管理番号:19008、医薬品等名:BGB-A317

治験課題名: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)の依頼による切除不能、局所進行再発性又は転移性食道扁平上皮がん患者を対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(8) 治験管理番号:13002、医薬品等名:AMN107

治験課題名:ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした、AMN107A2408 の第Ⅱ相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

そ の 他:高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(9) 治験管理番号:13007、医薬品等名:AMN107

治験課題名:ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107I2201 の第Ⅱ相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

そ の 他:高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(10) 治験管理番号:17001、医薬品等名:AP24534

治験課題名:シミック株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

そ の 他:高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(11) 治験管理番号:15017、医薬品等名:CC-5013

治験課題名:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫患者を対象とした CC-5013(レナリドミド)の第3相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

そ の 他:高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(12) 治験管理番号:20006、医薬品等名:ラブリズマブ

治験課題名: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

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他:高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(13) 治験管理番号:21007、医薬品等名:ブリナツモマブ

治験課題名:アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ⅲ相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他:高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(14) 治験管理番号:21005、医薬品等名:テデュグルチド

治験課題名:武田薬品工業株式会社の依頼による経静脈サポートを必要とする日本人短腸症候群患者を対象としたテデュグルチドの安全性試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(15) 治験管理番号:15006、医薬品等名:ONO-4538/ BMS-734016

治験課題名:小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(16) 治験管理番号:16015、医薬品等名:ONO-4538(CA209577)

治験課題名:小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(17) 治験管理番号:19007、医薬品等名:JNJ-56021927

治験課題名:ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象とした apalutamide のランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(18) 治験管理番号:20003、医薬品等名:ニボルマブ

治験課題名:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又はプラセボとドセタキセルの併用療法の第Ⅲ相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(19) 治験管理番号:20012、医薬品等名:RTH258

治験課題名: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を対象とした RTH258 の第Ⅲ相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他:岩瀬委員長は治験責任医師であることから、高橋委員に議長を交代し、岩瀬委員長は審議及び採決に加わらなかった。

(20) 治験管理番号:20002、医薬品等名:アフリベルセプト

治験課題名:バイエル薬品株式会社の依頼による Randomized, Double-Masked, Active-Controlled, Phase 3 Study of the Efficacy and Safety of High Dose Aflibercept in Patients With Neovascular Age-Related Macular Degeneration

滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第III相試験

審議内容等:当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他:岩瀬委員長は治験責任医師であることから、高橋委員に議長を交代し、岩瀬委員長は審議及び採決に加わらなかった。

## II 報告事項

### 1. 治験終了(中止)報告について

次の治験等の終了について報告された。

(1) 治験管理番号:18810、医薬品等名:レパーサ皮下注 140 mgシリンジ・ペン

治験課題名:アステラス製薬株式会社の依頼によるレパーサ皮下注特定使用成績調査(長期使用)―家族性高コレステロール血症、高コレステロール血症―

(2) 治験管理番号:20802、医薬品等名:サビーン点滴静注用 500 mg

治験課題名:キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるサビーン点滴静注用 500 mg 使用成績調査(全例調査)

### 2. 開発の中止等に関する報告について

次の治験等の開発の中止等について報告された。

(1) 治験管理番号:08005、医薬品等名:AG-013736

治験課題名:ファイザー株式会社の依頼による転移性腎細胞癌患者に対する2ND-LINE療法としてのAG-013736の第II相試験

報告事項等:再審査・再評価結果の通知

(2) 治験管理番号:09007、医薬品等名:AG-013736

治験課題名:ファイザー株式会社の依頼によるAG-013736の第3相試験

報告事項等:再審査・再評価結果の通知

### 3. 迅速審査報告について

次の迅速審査について報告された。

(迅速審査実施日:2022年4月1日 結果:承認)

(1) 治験管理番号:22901、医薬品等名:コセンティクス皮下注 150mg

治験課題名:マルホ株式会社の依頼によるコセンティクス皮下注 150mg ペンの副作用・感染症詳細調査  
報告事項等:副作用・感染症報告

(迅速審査実施日:2022年4月1日 結果:承認)

(2) 治験管理番号:22902、医薬品等名:ミティキュアダニ舌下錠

治験課題名：鳥居薬品株式会社の依頼によるミティキュアダニ舌下錠 副作用・感染症詳細調査  
報告事項等：副作用・感染症報告

### Ⅲ その他

1. 次回開催日について  
2022年6月27日(月)18:00～

以上のとおり報告します。

附属病院長 殿

2022年5月24日  
医薬品等受託研究審査委員会  
委員長 岩瀬 剛



2022年度 第2回医師主導治験審査委員会議事要旨

開 催 日 時	2022年5月23日(月)18:53~18:55
開 催 場 所	Web 会議システム(本部:管理棟会議室)
出 席 委 員 名	岩瀬 剛、高橋 直人、山田 武千代、加賀谷 英彰、 石井 照久、中澤 俊輔、秋葉 宇一、本田 晴香、細谷 倫子、佐々木 志のぶ (亀岡 吉弘 臨床研究支援副センター長、佐々木 克也 臨床研究支援副センター 長、北館 明宏 臨床研究支援センター講師がオブザーバーとして出席)
欠 席 委 員 名	
(議題及び審議結果を含む主な議論の概要)	
I 審議事項	
議題1. その他について	
次の治験等について以下のとおり報告された。	
(1)治験管理番号:医201801、医薬品等名:ニボルマブ	
治験課題名:血液・腎臓・膠原病内科 亀岡 吉弘の依頼による再発難治性末梢性 T 細胞リンパ腫に対 するニボルマブの有効性の検討:医師主導臨床第Ⅱ相治験	
報告事項等:モニタリング報告書(2022年5月9日付)	
そ の 他:高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。	

以上のとおり報告します。

附属病院長 殿

2022年5月24日

医師主導治験審査委員会

委員長 岩瀬 剛