第331回 東海大学医学部付属病院群治験審査委員会 議事録概要

開催日時:2020年10月28日(水) 15:30~16:25

開催場所:東海大学医学部付属病院 3号館 1階 第ABCD会議室

出席委員:安藤 潔、小林 広幸、嶋澤 るみ子、高橋 若生、馬渕 智生、横山 健次、梁 正淵、原田 潤平、西野 廣子、

江口 千寿子、高桑 喜次

(外部委員)服部 篤美、山中 純子、鈴木 めぐみ

議事進行:委員長(但し、委員長が審議及び採決に参加できない場合は小林 広幸副委員長が代行)

審議事項

1. 東海大学医学部付属病院群治験標準業務手順書(第1部)第5条(1)の審査【GCP対応治験】

(1)医薬品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
20-0012	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による PD-L1陽性の頭頸部がんを対象とした GSK3359609の第Ⅱ/第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	
20-0013	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	治験の実施について	承認	
20-0014	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	治験の実施について	承認	
20-0015	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるRSウイルス(Respiratory Syncytialウイルス)による上気道感染症の成人及び青年期造血幹細胞移植患者を対象にJNJ-53718678の臨床アウトカム、抗ウイルス効果、安全性、忍容性、薬物動態、及び薬物動態/薬学力を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験(第 II 相試験)	治験の実施について	承認	
20-0016	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象 としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相 試験	治験の実施について	承認	
2)八王子			-!!-	
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H20-0005	EAファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病患者を対象としたE6011 の早期第2相臨床試験	治験の実施について	承認	3
3)大磯				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
O20-0002	EAファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病患者を対象としたE6011 の早期第2相臨床 試験	治験の実施について	承認	
4)東京				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
	小野薬品工業株式会社の依頼によるSARS-CoV-2による感染症(COVID-19)に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験(FOY-305第Ⅲ相試験)	治験の実施について	承認	

2. 東海大学医学部付属病院群治験標準業務手順書(第1部)第5条(3)の審査【医師主導治験】

(1)医薬品

1)伊埶百

<u> 1/1/ナ 努 </u>				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
	血液腫瘍内科 鬼塚真仁申請の急性骨髄性白 血病に対する治療用がんペプチドワクチン 「DSP-7888」の第Ⅱ相医師主導治験	治験の実施について	承認	

3. 東海大学医学部付属病院群治験標準業務手順書(第1部)第10条1項の審査(定期継続審査)及び第2項の継続審査(1)医薬品 1)伊勢原

1)伊勢原	⇔ ≈×∨.∞			;++ - 1- -
<u>受付番号</u> 11-0015	審議治験 中外製薬株式会社 依頼の未治療の進行期低	<u>審議事項</u> 安全性情報(2020/09/01提出分)	審議結果 承認	備考
11 0013	悪性度非ホン゙キンリンパ腫を対象としたRG7159第 Ⅲ相試験	に基づく継続について	分心	
11-0023	中外製薬株式会社 依頼のHER2陽性原発性乳癌を対象としたRO4368451(APHINITY)(ペルツス、マブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/09/07提出分) に基づく継続について	承認	
13-0011	 MSD株式会社依頼の局面型皮疹を有する乾癬	 安全性情報	承認	
13 0011	で対象としたMK-3222(Tildrakizumab)第Ⅲ相試験	(2020/09/03,2020/09/17提出分) に基づく継続について	予心	
13-0020	中外製薬株式会社依頼の手術可能なHER2陽性 原発性乳癌患者を対象としたRO5304020および RO4368451の第Ⅲ相試験(術後補助療法)	安全性情報(2020/09/07提出分) に基づく継続について	承認	
13-0024	セルジーン株式会社依頼の濾胞性リンパ腫を対象としたCC-5013(FL)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/04,2020/09/18提出分) に基づく継続について	承認	
10.0000			7 = π	
13-0028	ヤンセンファーマ株式会社依頼の非ホジキンリンパ腫を対象としたPCI-32765第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/09,2020/10/01提出分) に基づく継続について	承認	
14-0010	小野薬品工業株式会社依頼の第Ⅰ相試験	安全性情報(2020/09/04提出分) に基づく継続について	承認	
15-0001	セルジーン株式会社依頼のB細胞リンパ腫を対象としたCC5013(DLC)(レナリドミド)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/09/09,2020/09/25提出分) に基づく継続について	承認	定期継続審査について
15-0003	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長期第Ⅲ 相試験(JADY)	安全性情報 (2020/08/27,2020/09/10提出分) に基づく継続について	承認	
15-0012	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による LFG316の発作性夜間へモグロビン尿症の患者 を対象とした第Ⅱ相試験	 安全性情報(2020/09/09提出分) に基づく継続について	承認	
15-0013	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の乳癌を対象としたBYL719(alpelisib)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて	承認	定期継続審査について
15-0017	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白 血病を対象とするASP2215の第皿相試験	安全性情報 (2020/09/03,2020/10/20提出分) に基づく継続について	承認	
16-0001	アストラゼネカ株式会社依頼の再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌を対象とした MEDI4736/Tremelimumab(一次治療)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/02,2020/09/10,2020/0 9/16,2020/09/23,2020/09/28提出 分)に基づく継続について	承認	
16-0004	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌 患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて,安全性情報 (2020/09/09,2020/09/25提出分) に基づく継続について	承認	定期継続審査 について

16-0008	日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症(CTEPH)患者を対象としたNS-304(セレキシパグ)の第皿相試験	安全性情報(2020/08/27提出分) に基づく継続について	承認	
16-0009	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の古典的 ホジキンリンパ腫を対象とした第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
16-0018	MSD株式会社依頼の再発または転移性トリプルネガティブ乳癌を対象としたMK- 3475(TNBC)(pembrolizumab)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて	承認	定期継続審査について
16-0026	大塚製薬株式会社依頼の骨髄異形成症候群又は慢性骨髄単球性白血病を対象としたSGI-110 第Ⅲ相試験	に基づく継続について	承認	
16-0027	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白 血病を対象とするASP2215(移植)の第皿相試験	安全性情報 (2020/09/03,2020/09/10,2020/0 9/17,2020/09/24,2020/10/22提出 分)に基づく継続について	承認	
17-0001	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白 血病を対象とするASP2215(初発)の第皿相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/09/03,2020/09/10,2020/0 9/17,2020/09/24,2020/10/22提出分)に基づく継続について		定期継続審査について
17-0004	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性情報 (2020/09/23,2020/09/30提出分) に基づく継続について	承認	
17-0007	小野薬品工業株式会社依頼の食道がん患者を対象としたONO-4538(ニボルマブ)とイピリムマブの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/02,2020/09/14,2020/0 9/25提出分)に基づく継続につい て	承認	
17-0009	MSD株式会社依頼のトリプルネガティブ乳癌を対象としたMK-3475(NAC)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて	承認	定期継続審査について
17-0012	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の同種幹細胞移植後の副腎皮質ステロイド抵抗性慢性移植片対宿主病を対象としたINC424(慢性)(ルキソリチニブ)第Ⅲ相試験		承認	
17-0016	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-0068(ipatasertib)の第皿相試験	安全性情報 (2020/09/03,2020/09/18提出分) に基づく継続について	承認	
17-0018	日本イーライリリー株式会社依頼のリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌を対象としたアベマシクリブ (Abemaciclib)第皿相試験	安全性情報 (2020/09/11,2020/09/28提出分) に基づく継続について	承認	
17-0023	中外製薬株式会社の依頼による進行・再発乳癌 患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験		承認	

17-0027	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	安全性情報(2020/09/17提出分) に基づく継続について	承認	
17-0028	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたRO5541077(ポラツズマブ ベドチン)とR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/08/24提出分) に基づく継続について	承認	
17-0029	小野薬品工業株式会社依頼の転移性頭頸部扁平上皮がんを対象としたONO-4538- 42(nivolumab)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/08/21,2020/08/22,2020/0 9/04,2020/09/05提出分)に基づく 継続について	承認	
17-0035	エーザイ株式会社依頼の再発又は難治性の EZH2遺伝子変異を有するB細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたE7438-206(tazemetostat)第 II 相試験	安全性情報 (2020/09/10,2020/09/17提出分) に基づく継続について	承認	
18-0004	サノフィ株式会社の依頼による特発性寒冷凝集 素症患者を対象としたBIVV009の第3相無作為 化二重盲検試験	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて,安全性情報(2020/09/01 提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査 について
18-0005	ヤンセンファーマ株式会社依頼のステロイド依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病を対象としたPCI-32765(イブルチニブ)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,重篤な有害事象報告(2020/09/03,2020/09/18提出分)に基づく継続について,安全性情報(2020/09/09,2020/09/28提出分)に基づく継続について		定期継続審査 について
18-0010	MSD株式会社依頼の進行子宮体癌患者を対 象にE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相 試験	安全性情報(2020/09/28提出分) に基づく継続について	承認	
18-0012		安全性情報(2020/09/07提出分) に基づく継続について	承認	
18-0013	サノフィ株式会社依頼の血友病AまたはBを対象 としたFitusiran第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて	承認	定期継続審査について
18-0015	セルジーン株式会社依頼の依頼による再発又は難治性の血管免疫芽球性T細胞リンパ腫患者を対象としたCC-486の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/02,2020/09/10,2020/0 9/17提出分)に基づく継続につい て	承認	
18-0017	アッヴィ合同会社依頼のアトピー性皮膚炎を対象としたupadacitinib(ABT-494)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認	
18-0019	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社依頼の 乾癬患者を対象とした、BMS-986165(盲検)の有 効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対 照試験(第皿相試験)	(2020/09/03,2020/09/16,2020/0	承認	

18-0020	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼 による中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検第Ⅲ相試験	(2020/09/03,2020/09/16,2020/0 9/30提出分)に基づく継続につい て	承認	
18-0021	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	安全性情報(2020/09/28提出分) に基づく継続について	承認	
18-0022	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	安全性情報(2020/09/07提出分) に基づく継続について	承認	
18-0023	ヤンセンファーマ株式会社依頼の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の安全性及び有効性の評価を目的とした第2b相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間,多施設共同試験		承認	
18-0026	アッヴィ合同会社依頼の活動性潰瘍性大腸炎 患者を対象としたRisankizumab(導入)第 Ⅱ / 第 Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認	
18-0027	アッヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたRisankizumab(維持)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認	
18-0028	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)の皿相試験	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/15提出分) に基づく継続について	承認	
18-0030	大塚製薬株式会社の依頼による低リスク骨髄異 形成症候群患者を対象としたASTX727の第 I 相試験	安全性情報(2020/09/30提出分) に基づく継続について	承認	
18-0032	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症患者を対象としたETB115(エルトロンボパグ) II 相試験		承認	
18-0034	象にしたxentuzumab及びabemaciclibによる治療下、並びに局所進行若しくは転移性ホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌患者を対象にしたホルモン療法併用の第1b相用量設定試験	に基づく継続について		
19-0001	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)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/09/24 提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-0002	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の 依頼による急性骨髄性白血病未治療患者を対 象としたAG-120の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/02,2020/09/10,2020/0 9/18提出分)に基づく継続につい て	承認	
19-0003	セルジーン株式会社依頼の日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたozanimod第 II /第III 相試験	安全性情報 (2020/09/11,2020/09/23提出分) に基づく継続について	承認	

19-0007	ヤンセンファーマ株式会社依頼の多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたCNTO1275(ウステキヌマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/09,2020/09/28提出分) に基づく継続について	承認	
19-0008	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨 髄異形成症候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相 試験	安全性情報(2020/09/10提出分) に基づく継続について	承認	
19-0010	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬 患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相長期継続 試験	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて,安全性情報 (2020/09/04,2020/09/23提出分) に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-0012	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(併用)第 I /第 II 相試験	安全性情報 (2020/09/03,2020/09/10,2020/0 9/17,2020/09/24,2020/10/20提出 分)に基づく継続について	承認	
19-0013		安全性情報(2020/09/15提出分) に基づく継続について	承認	
19-0014	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼 による日本人遺伝性血管性浮腫患者を対象としたLanadelumab(SHP643)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/03,2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認	
19-0016	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)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長期の安全性及び有効性を検討するMEDI4736(継続)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/02,2020/09/16,2020/0 9/23提出分)に基づく継続につい て	承認	
19-0017	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼 による乾癬患者を対象としたBMS-986165(継 続)第Ⅲ相長期試験	安全性情報 (2020/09/03,2020/09/16,2020/0 9/30提出分)に基づく継続につい て	承認	
19-0018	中外製薬株式会社依頼の依頼による乳癌患者を対象としたRO5532961(イパタセルチブ)と RO5541267(アテンドリス゚マブ)の第皿相試験	安全性情報 (2020/09/03,2020/09/18提出分) に基づく継続について	承認	
19-4002	血液腫瘍内科 鬼塚真仁申請の慢性期の慢性骨髄性白血病におけるチロシンキナーゼ阻害剤との併用時のTM5614の安全性及び有効性を検討する第Ⅱ相長期投与試験	GCP第31条第1項の治験の継続について、モニタリング報告書 (2020/9/10付,2020/9/24付)(提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査 について モニタリング実 施審査につい て
19-4003	細胞リンパ腫及びその他の濾胞性ヘルパーT細	安全性情報(2020/09/07提出分) に基づく継続について,モニタリン グ報告書(2020/8/27)(提出分)に 基づく継続について	承認	モニタリング実 施審査につい て
20-0001	持田製薬株式会社の依頼による乳がん患者を 対象としたMD-110の第皿相試験	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて,安全性情報(2020/09/24 提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査 について

00 0000				
20-0002	大塚製薬株式会社の依頼による再発又は難治性のT細胞リンパ腫患者を対象としたASTX660の第 I / II 相試験	安全性情報(2020/09/15提出分) に基づく継続について	承認	
20-0003	セルジーン株式会社の依頼による骨髄線維症を 対象としたFedratinib第1/2相試験	安全性情報(2020/09/03提出分) に基づく継続について	承認	
20-0005	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨 髄異形成症候群又は慢性骨髄単球性白血病-2 を対象としたMBG453の第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/09/10提出分) に基づく継続について	承認	
20-0006	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又は難治性の濾胞性リンパ腫を対象としたCITADEL-213(Parsaclisib)第 II 相試験 A Phase 2 study of CITADEL-213 (Parsaclisib) in Participants with Relapsed or Refractory Follicular Lymphoma at the request of Incyte Biosciences Japan G.K.	安全性情報(2020/09/16提出分) に基づく継続について	承認	
20-0010	アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の掌蹠膿疱症を対象としたABBV-066第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/09/29提出分) に基づく継続について	承認	
20-4001	呼吸器内科 浅野 浩一郎申請の新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎患者に対するTM5614の有効性及び安全性を検討する探索的第Ⅱ相医師主導治験	GCP第31条第1項の治験の継続について,モニタリング報告 (2020/9/1)(提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査 について モニタリング実 施審査につい て
2)八王子				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
受付番号	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動 性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導		<u>審議結果</u> 承認	備考
受付番号 H16-0004	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プ	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について 安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分)		備考
受付番号 H16-0004 H16-0005	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 アッヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるク	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について 安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分)	承認	備考
受付番号 H16-0004 H16-0005 H17-0001	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 アッヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について 安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について 安全性情報(2020/09/23提出分) に基づく継続について 安全性情報(2020/09/23提出分) に基づく継続について	承認不認認不認	備考
受付番号 H16-0004 H16-0005 H17-0001	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 アッヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について 安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について 安全性情報(2020/09/23提出分) に基づく継続について 安全性情報(2020/09/23提出分) に基づく継続について 安全性情報(2020/09/23提出分)	承認不認	備考

	効果不十分又は不耐容である中等症から重症 の活動性クローン病患者を対象とした upadacitinib(ABT-494)の有効性及び安全性を 評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセ ボ対照導入療法試験(第Ⅲ相)	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認
H17-0011	アッヴィ合同会社依頼の既存治療に対して効果 不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での 治療失敗歴のない、中等症から重症の活動性ク ローン病患者を対象としたupadacitinib(ABT- 494)の有効性及び安全性を評価する多施設共 同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試 験(第Ⅲ相)	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認
	アッヴィ合同会社依頼のM14-431試験又は M14-433試験を完了したクローン病患者を対象 としたupadacitinib(ABT-494)の有効性及び安 全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検 プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験 (第Ⅲ相)	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認
	ロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第皿相 無作為化プラセボ対照二重盲検試験	(2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認
	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験(第Ⅲ相)	安全性情報 (2020/08/31,2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認
	の依頼による片頭痛患者を対象としたAMG334 第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/09/03,2020/09/17提出分) に基づく継続について	承認
H19-0001	中外製薬株式会社の依頼によるRO7021610の 日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 I 相反復投与試験	安全性情報(2020/09/18提出分) に基づく継続について	承認
	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	安全性情報(2020/09/18提出分) に基づく継続について	承認
H20-0001	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986177の第2相試験	安全性情報(2020/09/14提出分) に基づく継続について	承認
H20-0002	から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較,多施設共同試験	安全性情報 (2020/08/25,2020/09/09提出分) に基づく継続について	承認

(2)医療機器 1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
		安全性情報(2020/09/11提出分)	承認	
	性心疾患を対象としたMDT-2118(冠動脈ステン	に基づく継続について		
	ト)第Ⅲ相試験			

19-9001	日本メドトロニック株式会社依頼の重度の症候性僧帽弁逆流症を対象としたMDT-2218(ウシ心のう膜弁)試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/09/07,2020/09/24提出分) に基づく継続について	承認	定期継続審査 について
(3)再生医组织 (3) (3) (3) (3) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	療等製品			
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-A001	セルジーン株式会社の依頼による再発及び難 治性の多発性骨髄腫患者に対するBB2121の第 2相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/09/03,2020/09/09,2020/0 9/17提出分)に基づく継続について		定期継続審査について
18-A002	セルジーン株式会社の依頼による長期追跡調査	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて	承認	定期継続審査について
18-A003	株式会社IDファーマの依頼による腰椎椎間板変性症患者(有症状)を対象としたIDCT-001第 I / II 相試験及び継続観察試験	重篤な有害事象報告(2020/09/17 提出分)に基づく継続について(2 書式)	承認	
19-A001	セルジーン株式会社の依頼による再発及び難 治性の多発性骨髄腫患者を対象としたBB2121 の第3相試験	安全性情報 (2020/09/03,2020/09/09,2020/0 9/17提出分)に基づく継続につい て	承認	
(4)その他 1)八王子				
H20-4001	呼吸器内科 坂巻文雄申請の新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎患者に対するTM5614の有効性及び安全性を検討する探索的第II相医師主導治験	日)による治験の適正な実施の確	承認	
2)大磯				
O20-4001	呼吸器内科 田尻さくら子申請の新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎患者に対するTM5614の有効性及び安全性を検討する探索的第三相医	モニタリング報告(2020年8月31日)による治験の適正な実施の確認	承認	

4. 東海大学医学部付属病院群治験標準業務手順書(第1部)第10条2項の実施事項変更審査 (1)医薬品 1)伊勢原

師主導治験

<u> 1) 伊 </u>			_	
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
07-0008	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の HER2/ErbB2原発性浸潤性乳がんを対象とした GW572016(ALTTO)(ラパチニブ)第Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2020/09/15),分担医師職名変更 について(2020/09/15)	承認	
11-0023	中外製薬株式会社 依頼のHER2陽性原発性乳癌を対象としたRO4368451(APHINITY)(ペルツズマブ)第Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2020/09/18),分担医師職名変更 について(2020/09/18)	承認	
13-0020	中外製薬株式会社依頼の手術可能なHER2陽性 原発性乳癌患者を対象としたRO5304020および RO4368451の第Ⅲ相試験(術後補助療法)		承認	
13-0030	武田薬品工業株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたMLN9708(C16014)第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について (Amendment5,2020/07/09),実施計 画書(参考和訳)の変更について (第5版,2020/08/18)	承認	
15-0021	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼によるSP- 02Lの第Ⅱ相試験	概要書・添付資料の変更について (第10版,2020/09/16)	承認	

16-0004	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌 患者を対象としたAZD2281の第皿相試験	概要書・添付資料の変更について (第17版,2020/09/10),分担医師・ 協力者の変更について (2020/09/10)	
16-0018	MSD株式会社依頼の再発または転移性トリプルネガティブ乳癌を対象としたMK-3475(TNBC)(pembrolizumab)第皿相試験	分担医師の変更について (2020/09/16)	承認
17-0009	MSD株式会社依頼のトリプルネガティブ乳癌を対象としたMK-3475(NAC)第Ⅲ相試験	分担医師・協力者の変更について (2020/09/14)	承認
17-0012	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の同種幹細胞移植後の副腎皮質ステロイト 抵抗性慢性移植片対宿主病を対象としたINC424(慢性)(ルキソリチニブ)第Ⅲ相試験		承認
17-0018	日本イーライリリー株式会社依頼のリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌を対象としたアベマシクリブ (Abemaciclib)第Ⅲ相試験		承認
17-0023	中外製薬株式会社の依頼による進行・再発乳癌 患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験		承認
17-0027	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	分担医師の変更について (2020/09/04)	承認
17-0029	小野薬品工業株式会社依頼の転移性頭頸部扁平上皮がんを対象としたONO-4538- 42(nivolumab)第皿相試験	概要書・添付資料の変更について (英語版・日本語版,第19 版,2020/06/29)	承認
17-0035	エーザイ株式会社依頼の再発又は難治性の EZH2遺伝子変異を有するB細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたE7438-206(tazemetostat)第 II 相試験	契約延長について	承認
18-0004	サノフィ株式会社の依頼による特発性寒冷凝集 素症患者を対象としたBIVV009の第3相無作為 化二重盲検試験	実施計画書の変更について(第7版,2020/07/07),説明文書、同意文書補遺(未希釈投与サブスタディ)について(第1.0版,2020/09/24),被験者への支払に関する資料の変更について(2020/09/29)	承認
18-0010	MSD株式会社依頼の進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与する第皿相試験	E7080治験薬概要書の変更について(第17版,2020/09/04),国内添付文書(キイトルーダ)の変更について(第3版,2020/08/01)	承認
18-0012	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アテゾリズマブ(IM030)第Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2020/09/17)	承認
18-0014	中外製薬株式会社依頼の依頼によるHER2陽性 早期乳癌患者を対象としたRO7198574の第Ⅲ相 試験		承認
18-0017	アッヴィ合同会社依頼のアトピー性皮膚炎を対象としたupadacitinib(ABT-494)第Ⅲ相試験	実施計画書 事務的変更3(英語 版・日本語版)について (2020/06/22)	承認

18-0022		分担医師の変更について (2020/09/07)	承認
18-0025	武田薬品工業株式会社の依頼によるNiraparib− 2002の第Ⅱ相試験	症例報告書記載要領補遺について(補遺2,2020/09/08)	承認
18-0028	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Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2020/09/17)	承認
18-0034	頼による進行性若しくは転移性固形癌患者を対象にしたxentuzumab及びabemaciclibによる治療下,並びに局所進行若しくは転移性ホルモン受容		
19-0001	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)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験	EMPA-KIDNEY CCO メモ COVID- 19に関するアドバイス(日本版)につ いて(2020/09/16)	承認
19-0012	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(併用)第 I /第 II 相試験	治験薬概要書(シタラピン)日本語の 変更について(第2版,2020/09/03)	承認
19-0018	中外製薬株式会社依頼の依頼による乳癌患者を対象としたRO5532961(イパタセルチブ)と RO5541267(アテン゙リズマブ)の第Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2020/09/23),Investigator Memorandumについて(日本語訳 付,2020/09/17),Note to file(責任 医師の見解)について (2020/09/30)	承認
19-4001	産婦人科 平澤猛申請の子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験(第 II 相試験)	監査計画書の変更について (2020/09/04)	承認
19-4003	血液腫瘍内科 安藤潔申請の血管免疫芽球性T細胞リンパ腫及びその他の濾胞性ヘルパーT細胞リンパ腫に対するダサチニブの多施設第Ⅱ相試験		承認
20-0004	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	治験薬概要書 第4版に対する補 遺(英語版・日本語版)について(補 遺1,2020/08/06)	承認
20-0005	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又は慢性骨髄単球性白血病-2を対象としたMBG453の第Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2020/09/30),症例数追加につい て	承認
20-0011	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363第 Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2020/09/29)	承認

20-4001	呼吸器内科 浅野 浩一郎申請の新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎患者に対するTM5614の有効性及び安全性を検討する探索的第Ⅱ相医師主導治験	実施計画書の変更について(第3.0 版,2020/08/27),説明文書・同意文 書の変更について(第3.0 版,2020/09/24),治験実施計画書 別紙1の変更について (2020/08/27)	承認
2)八王子	ౚఀఄఄఄఄఄఄ౻		
受付番号	審議治験	審議事項 協力者の変更について	審議結果 備考
	性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験	(2020/09/24)	承認
H16-0005	アッヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験		承認
H18-0001	EAファーマ株式会社依頼のAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第皿相臨床試験(2)	治験実施計画書の変更について (第5版,2020/07/27),神経症状確 認に関する手順書の変更について (第3版,2020/07/31),説明文書・同 意文書の変更について (Ver.6,2020/09/02),治験参加カー ド(初回投与期、非投与期、再投与 期)の変更について(第3 版,2020/09/02)	
H18-0003	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	eCRFに関するレターについて(追加,日·英,2020/08/13)	承認
H18-0005	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験(第Ⅲ相)		承認
H19-0001	中外製薬株式会社の依頼によるRO7021610の 日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 I 相反復投与試験	説明文書・同意文書の変更について(主試験,第5版,2020/09/14),治 験参加カードの変更について(第4版,2020/09/14)	承認
H20-0003	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるR788の慢性特発性血小板減少性紫斑病患者を対象とした第III相臨床試験	被験者の募集の手順に関する資料について(追加,2020/09/16)	承認
H20-4001	呼吸器内科 坂巻文雄申請の新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎患者に対するTM5614の有効性及び安全性を検討する探索的第II相医師主導治験	治験実施計画書の変更について (第3.0版,2020/08/27),治験実施計 画書別紙1の変更について (2020/08/27),説明文書・同意文書 の変更について(第3.0 版,2020/09/24)	承認

3)大磯

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
	ルス(SARS-CoV-2)肺炎患者に対するTM5614 の有効性及び安全性を検討する探索的第II相医 師主導治験	治験実施計画書の変更について (第3.0版,2020/08/27),治験実施計 画書別紙1の変更について (2020/08/27),説明文書・同意文書 の変更について(第3.0 版,2020/09/24)	承認	

(2)医療機器 1)伊勢原

リカチジタ				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-9002	日本メドトロニック株式会社依頼の症候性虚血性心疾患を対象としたMDT-2118(冠動脈ステント)第Ⅲ相試験	症例報告書見本の変更について (Version14.0,2020/09/11)	承認	
19-9001		概要書・添付資料の変更について (2.0,2020/07/30),症例報告書の見本の変更について (Ver.4.0,2020/03/23)(Ver.5.0,2020/06/16),治験実施計画書 補遺の変更について(Ver.4,2020/03/19),治験実施計画書 別添16.6実施医療機関リストの変更について (Ver.3.0,2020/04/06),心エコー図取得が14・ライン(英語版・日本語版)の変更について(Ver.3.0,2019/10/22)	承認	

(3)再生医療等製品1)伊勢原

<u>1)伊努识</u>				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-A003	株式会社IDファーマの依頼による腰椎椎間板変性症患者(有症状)を対象としたIDCT-001第 I / II 相試験及び継続観察試験	実施計画書の変更について(第2.8 版,2020/09/01),概要書・添付資料 の変更について(第3.2 版,2020/09/01)	承認	
19-A001	セルジーン株式会社の依頼による再発及び難 治性の多発性骨髄腫患者を対象としたBB2121 の第3相試験	実施計画書の変更について (3.1,2020/08/21),Summary of Product Characteristics(Darzalex 20mg Concentrate for solution for injectionの変更について (2020/06/11),治験実施計画書(日 本語版)の変更について(第3.1 版,2020/08/21)	承認	