

第348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:2022年4月27日(水) 15:30~16:10

開催場所:東海大学医学部付属病院 1号館2階第3会議室

出席委員:安藤 潔、小林 広幸、馬淵 智生、嶋澤 るみ子、高橋 若生\*、横山 健次\*、田島 隆行\*、曾根 敦子、長野 啓子、永田 吾一、坪井 理恵、渥美 美恵、増坂 壽一  
(外部委員)服部 篤美\*、山中 純子\*、鈴木 めぐみ\*

\*印の委員はWebによる参加

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
22-0001	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験	治験の実施について	承認	
22-0002	株式会社ヤクルト本社の依頼による再発又は難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたYHI-1702(duvelisib)第II相試験	治験の実施について	承認	
22-0003	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I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
H22-0001	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による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	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)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
22-4001	血液腫瘍内科 鬼塚真仁申請の慢性期慢性骨髓性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第III相試験	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

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
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)(ヘルツスマブ)第III相試験	安全性情報(2022/03/10提出分)に基づく継続について	承認	
13-0024	ブリistol・マイヤーズスクイブ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(2022/03/04,2022/03/22提出分)に基づく継続について	承認	
13-0026	武田薬品工業株式会社依頼のホジキンリンパ腫を対象としたSGN-35(HL)第III相試験	安全性情報(2022/02/03提出分)に基づく継続について	承認	

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 (2022/03/10,2022/03/25提出分) に基づく継続について	承認	
15-0001	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の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 (2022/03/04,2022/03/24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
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	安全性情報 (2022/03/03,2022/03/15,2022/03/31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
16-0019	IQVIAサービシーズジャパン株式会社依頼の再発又は難治性末梢性T細胞リンパ腫患者を対象としたHBI-8000の第Ⅱ相試験	安全性情報 (2022/03/04,2022/03/23提出分) 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Ⅲ相試験	安全性情報 (2022/03/03,2022/03/10,2022/03/17,2022/03/24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
17-0004	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(2022/03/23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Ⅲ相試験	安全性情報 (2022/03/09,2022/03/24提出分) に基づく継続について	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(2022/03/28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(2022/03/08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 (2022/01/07,2022/01/21,2022/01/22,2022/02/04,2022/02/05,2022/02/18,2022/02/19,2022/03/04,2022/03/05提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2022/03/10提出分)に基づく継続について	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	安全性情報 (2022/03/02,2022/03/30提出分)に基づく継続について	承認	
18-0015	ブリistol・マイヤーズスクイブ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形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 (2022/03/02,2022/03/16,2022/03/24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 (2022/03/01,2022/03/22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(2022/03/24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(2022/03/10提出分)に基づく継続について	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 (2022/03/01,2022/03/22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 (2022/03/01,2022/03/22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(2022/03/09提出分)に基づく継続について	承認	
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 (2022/03/04,2022/03/25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
19-0003	ブリistol・マイヤーズスクイブ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 (2022/02/28,2022/03/10,2022/03/25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CNT01275(ウスチキマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2022/03/10,2022/03/25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	承認	定期継続審査について終了報告書が提出されているため、実施は終了日までとする。
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(2022/03/03,2022/03/10,2022/03/17,2022/03/24提出分)に基づく継続について	承認	
19-0013	サノフィ株式会社依頼によるATLAS-OLE:血友病患者を対象としたFitusiran(継続)に関する第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/03/10,2022/03/30提出分)に基づく継続について	承認	
19-0017	ブリistol・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(2022/03/11,2022/03/25提出分)に基づく継続について	承認	
20-0003	ブリistol・マイヤーズスクイブ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(2022/03/10,2022/03/23提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2022/03/10,2022/03/25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(2022/03/03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(2022/03/01,2022/03/17,2022/03/29提出分)に基づく継続について	承認	
20-0007	アラガン・ジャパン株式会社の依頼による慢性片頭痛、反復性片頭痛を対象としたatogepant(長期)第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/02/28,2022/03/22提出分)に基づく継続について	承認	
20-0008	アストラゼネカ株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたmonalizumabの第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/01/31提出分)に基づく継続について	承認	
20-0009	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌を対象としたBYL719第Ⅱ相試験	安全性情報(2022/03/17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(2022/03/01,2022/03/22提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2022/03/03,2022/03/15提出分)に基づく継続について	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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2022/03/07,2022/03/18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
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	安全性情報(2022/03/30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
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(2022/03/29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
20-0017	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及びCLLを対象としたJNJ-67856633の第Ⅰ相試験	安全性情報(2022/03/10,2022/03/25提出分)に基づく継続について	承認	
20-0018	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるアレルギー性気管支肺アスペルギルス症を対象としたDupilumabの第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/03/18提出分)に基づく継続について	承認	
20-0019	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	安全性情報(2022/02/28,2022/03/04,2022/03/15,2022/03/18,2022/03/24,2022/03/30提出分)に基づく継続について	承認	
20-0020	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の第Ⅰ/第Ⅱ相	安全性情報(2022/03/04,2022/03/25提出分)に基づく継続について	承認	
20-0021	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLUSPATERCEPT(ACE-536)の第3相試験	安全性情報(2022/02/28,2022/03/10,2022/03/28提出分)に基づく継続について	承認	
20-0023	武田薬品工業株式会社の依頼による日本人の遺伝性血管性浮腫患者を対象としたlanadelumab(TAK-743)の国内拡大治験	安全性情報(2022/02/25,2022/03/07,2022/03/14,2022/03/24提出分)に基づく継続について	承認	
20-0024	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/03/03,2022/03/17,2022/03/29提出分)に基づく継続について	承認	
20-0025	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/03/03,2022/03/17,2022/03/29提出分)に基づく継続について	承認	
20-0026	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/03/03提出分)に基づく継続について	承認	
20-4002	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	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

20-4003	乳腺内分泌 新倉直樹申請のHR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタクセル+ペバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験(医師主導治験)	安全性情報 (2022/03/09,2022/03/15,2022/03/22,2022/03/24,2022/03/28,2022/03/31提出分)に基づく継続について、モニタリング報告2022/3/23付(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
21-0001	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(国内管理人)の依頼による慢性リンパ腫白血病/小リンパ球性リンパ腫又は非ホジキンリンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第Ⅰ/Ⅱ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(2022/03/08,2022/03/23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
21-0002	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるINC424の第Ⅳ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
21-0004	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	安全性情報 (2022/03/02,2022/03/09,2022/03/24提出分)に基づく継続について	承認	
21-0006	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マブ デルクステカンの第Ⅲ/Ⅳ相試験	安全性情報 (2022/02/28,2022/03/14提出分)に基づく継続について	承認	
21-0008	武田薬品工業株式会社の依頼によるフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者を対象としたPonatinib第Ⅲ相試験	安全性情報 (2022/03/03,2022/03/17提出分)に基づく継続について	承認	
21-0009	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2022/03/08,2022/03/23提出分)に基づく継続について	承認	
21-0011	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)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2022/03/07,2022/03/18提出分)に基づく継続について	承認	
21-0012	協和キリンによるKRN125の第Ⅱ相臨床試験	安全性情報 (2022/03/04,2022/03/30提出分)に基づく継続について	承認	
21-0013	武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNAの存在に基づく分子的疾患を有する、HER2陰性BRCA変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験	安全性情報 (2022/02/28,2022/03/14,2022/03/29提出分)に基づく継続について	承認	
21-0014	サノフィ株式会社の依頼による日本の第Ⅲ相試験(CARDINAL試験又はCADENZA試験)を完了した寒冷凝集素症(CAD)成人患者を対象としたsutimlimab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
21-0015	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象としたME3208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(2022/03/24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

21-0016	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115(pamufetinib)の第Ⅱ相用量反応試験	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
21-0017	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による好酸球性食道炎患者を対象としたCC-93538の第3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
21-0018	バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、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(2022/03/02,2022/03/16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
21-0019	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のETB115()第Ⅱ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(2022/03/17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
21-0020	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたGEN3013(Epcoritamab)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/02/24,2022/03/02,2022/03/09,2022/03/16,2022/03/24提出分)に基づく継続について	承認	
21-0021	アツヴィ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ腫性白血病/小リンパ球性リンパ腫の日本人患者を対象としてベネトクラクスをオビヌツズマブ又はイブルチニブと併用投与したときの安全性及び有効性を評価するABT-199第Ⅱ相試験	安全性情報(2022/03/01,2022/03/22提出分)に基づく継続について	承認	
21-0022	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社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	重篤な有害事象報告(2022/02/25提出分)に基づく継続について、安全性情報(2022/03/29提出分)に基づく継続について	承認	
21-0024	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原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/03/01,2022/03/17,2022/03/29提出分)に基づく継続について	承認	
21-0025	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	安全性情報(2022/03/03,2022/03/17提出分)に基づく継続について	承認	
21-0026	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザンチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験CA055(CC-486)	安全性情報(2022/03/04,2022/03/24提出分)に基づく継続について	承認	
21-0027	中外製薬株式会社依頼の第Ⅰ相	安全性情報(2022/03/07,2022/03/18提出分)に基づく継続について	承認	
21-0030	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan(Dato-DXd, Ds-1062a)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/03/30提出分)に基づく継続について	承認	

21-4001	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)肺炎に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第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 2022/02/10付,2022/03/23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
---------	---	---	----	------------------------------

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
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	安全性情報(2022/03/01提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0001	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(2022/03/22提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0002	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(2022/03/22提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0004	シミック株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	安全性情報(2022/03/22提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0006	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCP690,550の第IIIb/IV相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	
H17-0012	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(2022/03/01提出分)に基づく継続について	承認	
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	安全性情報(2022/03/01提出分)に基づく継続について	承認	
H20-0001	ブリistol・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 (2022/02/25,2022/02/25/,2022/03/08,2022/03/17提出分)に基づく継続について	承認	
H20-0002	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症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 (2022/02/25,2022/03/10提出分)に基づく継続について	承認	
H20-0004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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グセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相,ランダム化,二重盲検,プラセボ及び実薬対照,並行群間比較,多施設共同試験	安全性情報 (2022/02/28,2022/03/14提出分)に基づく継続について	承認	



H20-0006	マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabの結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験 一比較/長期継続投与試験一	安全性情報(2022/02/28,2022/03/16提出分)に基づく継続について	承認	
H20-0007	藤本製薬株式会社の依頼によるFPF1011の脳腫黄色腫症を対象としたオープン試験(第Ⅲ相)	安全性情報(2022/03/09提出分)に基づく継続について	承認	
H21-0001	アッヴィ合同会社の依頼による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risankizumab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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2022/03/01提出分)に基づく継続について	承認	
H21-0002	アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab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52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2022/03/01提出分)に基づく継続について	承認	

### 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	GCP第31条第1項の治験の継続について	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
21-9001	アボットメディカルジャパン合同会社依頼の症候性重度三尖弁閉鎖不全症を対象としたAMJ-504(未定)試験	安全性情報(2022/03/25提出分)に基づく継続について	承認	
21-9002	日本メドトロニック株式会社の依頼による中等症の症候性大動脈弁狭窄症を対象としたMDT-2121 TAVRシステムの臨床試験-EXPAND TAVR II 臨床試験	安全性情報(2022/03/29提出分)に基づく継続について	承認	

### (3)再生医療等製品

#### 1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
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
19-A001	ブリストル・マイヤーズスクイブ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(2022/03/07,2022/03/18,2022/03/25提出分)に基づく継続について	承認	
20-A001	大塚製薬株式会社の依頼によるMMG49抗原陽性の再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたOPC-415の第Ⅰ/第Ⅱ相試験	安全性情報(2022/03/28提出分)に基づく継続について	承認	

### (4)その他

#### 1)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H21-4001	呼吸器内科 坂巻 文雄申請の新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験	モニタリング報告書(2022/02/14,2022/03/04,2022/03/14)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

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
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)(ヘルツスマブ)第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(英文PROTOCOL E,2021/09/30),説明文書・同意文書の変更について(本体,Ver.14,2022/03/30)(薬理遺伝学的検討への参加,Ver.6,2022/03/30),分担医師の変更について(2022/03/28),治験実施計画書(日本語訳)の変更について(第E版,2022/01/27),治験実施計画書国内追加事項の変更について(第4.1版,2022/01/27),治験実施計画書国内追加事項 別紙1の変更について(2022/01/27),治験実施計画書国内追加事項 別紙2の変更について(2022/02/04),Note to Fileについて(2022/01/31),分担医師姓変更について(2022/03/28),診療科名変更について(2022/03/28)	承認	
13-0024	ブリistol・マイヤーズスクイブ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	説明文書・同意文書の変更について(第5.0版,2022/03/14)	承認	
15-0001	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の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	説明文書・同意文書の変更について(第7.0版,2022/03/14)	承認	
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	治験実施計画書 別紙1の変更について(2022/03/01),添付文書(キイトルーダ)の変更について(第9版,2022/02/01)	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Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語, Edition 9.1, 2022/02/25)	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	分担医師の変更について(2022/03/14),協力者の変更について(2022/03/14),分担医師姓変更について(2022/03/14)	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	分担医師の変更について(2022/03/31),協力者の変更について(2022/03/31),分担医師姓変更について(2022/03/31)	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	民法改正に伴う同意取得に関する方針について(2022/02/01)	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	Nivolumab治験薬概要書 第20版補遺01(英語版・日本語版)の変更について(2021/12/08),Ipilimumab治験薬概要書 第24版補遺01(英語版・日本語版)の変更について(2021/12/08)	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Ⅲ相試験	国内添付文書(キイトルーダ)の変更について(第9版,2022/02/01),国内添付文書(レンビマ)の変更について(第4版,2022/02/01)	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	分担医師の変更について(2022/03/25),分担医師姓変更について(2022/03/25)	承認	
18-0015	ブリストル・マイヤーズスクイブ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	説明文書・同意文書の変更について(第4.0版,2022/03/10)	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 deruxtecán)のⅢ相試験	分担医師の変更について(2022/03/17),分担医師姓変更について(2022/03/17)	承認	
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	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,第24版,2021/11/22),Empagliflozin Investigator's Brochure(version 24,2021/11/22)についてのサンプルカバーレターについて(2022/01/04),便秘に関する新情報についての変更について(英語・日本語,2021/12/17)	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	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,第9.1版,2022/02/25)	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	概要書・添付資料の変更について(Version 17,2021/10/18),説明文書・同意文書の変更について(Ver4.0,2022/03/14),治験薬概要書(日本語)の変更について(第13版,2022/01/14)	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)	実施計画書の変更について(第6.1版,2022/03/22),治験実施計画書別紙1の変更について(第2.0版,2022/03/22),契約延長について	承認	
20-0003	ブリストル・マイヤーズスクイブ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	説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2022/03/11),説明文書・同意文書(ご本人妊娠時用)の変更について(第3.0版,2022/03/25),説明文書・同意文書(パートナー妊娠時用)の変更について(第3.0版,2022/03/25)	承認	
20-0007	アラガン・ジャパン株式会社の依頼による慢性片頭痛、反復性片頭痛を対象としたatogepant(長期)第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(英語・日本語,Amendment 2,2021/12/22),治験実施計画書別紙の変更について(2022/02/03),治験実施計画書事務的変更1(英語・日本語)の変更について(2022/02/17),契約延長について	承認	

20-0009	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌を対象としたBYL719第Ⅱ相試験	分担医師の変更について(2022/03/02),分担医師姓変更について(2022/03/02)	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	協力者の変更について(2022/03/31),分担医師姓変更について(2022/03/31)	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	概要書・添付資料の変更について(14,2022/02/18)	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	分担医師の変更について(2022/03/24),添付文書(フェマーラ錠2.5mg)の変更について(第1版,2022/02/01),分担医師姓変更について(2022/03/24),民法改正に伴う同意取得に関する方針について(2022/02/01)	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	分担医師の変更について(2022/03/30),分担医師姓変更について(2022/03/30)	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マブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2022/03/29),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(4.0版,2022/01/28),分担医師姓変更について(2022/03/29)	承認	
20-0021	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLUSPATERCEPT (ACE-536)の第3相試験	説明文書・同意文書の変更について(ver.2.0,2022/03/22)	承認	
20-0022	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による成人PNH患者を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(英語・日本語,第02版,2021/11/23)	承認	
20-0026	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2022/03/29),分担医師姓変更について(2022/03/29),Ongoing Communication cardについて(Japanese Ver.1.0,2021/11/22),症例数追加について	承認	
21-0004	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	契約延長について	承認	
21-0006	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マブ デルクステカンの第Ⅲ/Ⅳ相試験	分担医師の変更について(2022/03/24),費用負担の説明文書の変更について(2022/03/22),ePRO(患者報告アウトカムシステム)概要資料の不備に関する経緯のご報告について(レター,2022/03/01),ePRO「フライバシー方針」についてのスマートフォン画面について(2022/03/03),分担医師姓変更の変更について(2022/03/24)	承認	

21-0007	ARTham Therapeutics株式会社の依頼による低流速型脈管奇形患者を対象としたART-001第Ⅱ相試験	概要書・添付資料の変更について(第3.0版,2022/03/16)	承認	
21-0008	武田薬品工業株式会社の依頼によるフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者を対象としたPonatinib第Ⅲ相試験	治験実施計画書 別表1の変更について(第2版,2022/03/10)	承認	
21-0009	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2022/03/14),分担医師姓変更の変更について	承認	
21-0010	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による原発性胆汁性胆管炎患者を対象としたGSK2330672第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第4.0版,2022/02/25),Science37参加者対象のスクリーンショットのまとめ、日本語。の変更について(V4.0,2022/01/12),電子日誌で不具合が発生した際にお試しいただきたいことについて(Ver.1,2022/03/11)	承認	
21-0011	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)第Ⅲ相試験	治験実施計画書の明確化に関するレター(英語・日本語)について(2022/02/02),症例数追加について	承認	
21-0013	武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNAの存在に基づく分子的疾患を有する、HER2陰性BRCA変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験	説明文書・同意文書の変更について(本体,ver.3.0,2022/03/22)(プレスクリーニング,第2.0版,2022/03/22)(治験薬に起因する肝機能異常により中止した後の治験薬再開第2.0版,2022/03/22)(治験薬に起因しない肝機能異常により中止した後の治験薬再開,第2.0版,2022/03/22)(任意の腫瘍組織検体によるサブスタディ,第2.0版,2022/03/22)(妊娠されたパートナーの方,第2.0版,2022/03/22)(将来の研究,第2.0版,2022/03/22),分担医師の変更について(2022/03/28),分担医師姓変更について(2022/03/28)	承認	
21-0016	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115(pamufetinib)の第Ⅱ相用量反応試験	説明文書・同意文書の変更について(ver.3.0,2022/03/29)	承認	
21-0017	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による好酸球性食道炎患者を対象としたCC-93538の第3相試験	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語, Edition 11.0, 2021/12/01),説明文書・同意文書の変更について(ver.1.3, 2022/03/14),この治験における健康被害補償の概要の変更について(第3.0版, 2022/03/03)	承認	
21-0018	バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験	治験薬概要書 補遺について(2022/03/07)	承認	

21-0021	アッヴィ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ腫性白血病/小リンパ球性リンパ腫の日本人患者を対象としてベネトクラクスをオビヌツズマブ又はイブルチニブと併用投与したときの安全性及び有効性を評価するABT-199第Ⅱ相試験	実施計画書の変更について(英語・日本語,Version 3.0,2022/01/31),概要書・添付資料の変更について(第14版,2022/01/14),治験薬概要書(日本語,14版,2022/02/28)	承認	
21-0022	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社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	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,24,2021/11/22),説明文書・同意文書の変更について(第5.0版,2022/03/24),分担医師の変更について(2022/04/01)	承認	
21-0024	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原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	治験実施計画書の管理上の変更3変更の概要及び理由(英語・日本語)について(2022/02/11)	承認	
21-0025	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プリナツモマブの第Ⅲ相試験	末梢血・骨髄吸引/生検MRD NGS検体採取の明確化について(英語・日本語)について(2021/11/02),治験実施施設において治験実施計画書Superseding Amendment 2が実装されるまで40歳から55歳未満の患者様が本試験に登録できない件に関するお知らせについて(英語・日本語,2022/03/03)	承認	
21-0027	中外製薬株式会社依頼の第Ⅰ相	治験実施計画書 別紙1の変更について(2022/03/22),治験実施計画書 別紙2の変更について(2022/03/22)	承認	
21-0029	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による好酸球性食道炎患者を対象としたCC-93538の第3相継続投与試験	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Edition 11.0,2021/12/01),説明文書・同意文書の変更について(ver.1.2,2022/03/14)	承認	

## 2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H17-0006	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCP690,550の第Ⅲb/IV相試験	治験にご参加頂いた患者さんへ(2022年 月吉日)(追加)	承認	
H20-0001	ブリistol・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	治験実施計画書別紙の変更について(第16版,2022/02/22)	承認	
H20-0004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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グセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相,ランダム化,二重盲検,プラセボ及び実薬対照,並行群間比較,多施設共同試験	治験薬概要書(日・英)の変更について(第13版,2021/12/14),Patient Brochureの変更について(v2.0,2021/08/10),Dear Patient Letterの変更について(v2.0,2021/08/10),Welcome Bookletの変更について(v2.0,2021/08/10)	承認	
H21-0001	アッヴィ合同会社の依頼による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risankizumab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	同意説明文書の変更について(第2版,2022/03/14),症例数追加について	承認	

H21-4002	総合内科 宮崎浩司申請の感染初期のCOVID-19患者に対するエフェドリンアルカロイド除去麻黄エキス(EFE)の有効性及び安全性を検討する探索的試験 -二重盲検、ランダム化、多施設共同PhaseI/II比較試験-(医師主導治験)	治験実施計画書の変更について(第2.1版,2022/03/08),治験実施計画書別紙1の変更について(2022/03/08),同意説明文書の変更について(第2.0版,2022/03/25),治験薬概要書の変更について(第1.2版,2022/03/15),治験参加カードの変更について(2022/03/25),保険契約証明書の変更について(2021/02/12),ALL PURPOSE USE ENDORSEMENT(2022/02/15)(追加),症例数追加について	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
16-9001	株式会社JIMRO依頼の新規冠動脈病変を対象としたCES-1(シロスタグール溶出ステント)試験	分担医師の変更について(2022/04/01)	承認	
21-9001	アボットメディカルジャパン合同会社依頼の症候性重度三尖弁閉鎖不全症を対象としたAMJ-504(未定)試験	症例数追加について	承認	
21-9002	日本メドトロニック株式会社の依頼による中等症の症候性大動脈弁狭窄症を対象としたMDT-2121 TAVRシステムの臨床試験-EXPAND TAVR II 臨床試験	症例報告書見本の変更について(Version 2.0,2022/02/10),分担医師の変更について(2022/04/01),治験実施計画書 補遺(日・英)の変更について(Version 4,2022/02/22)	承認	

(3)再生医療等製品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-A002	セルジーン株式会社の依頼による長期追跡調査	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語, Edition number 7.0,2021/12/02),治験製品概要書第7.0版 補遺01について(英語・日本語,2022/01/20)	承認	
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	分担医師の変更について(2022/03/29),協力者の変更について(2022/03/29)	承認	
19-A001	ブリストル・マイヤーズスクイブ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	説明文書・同意文書の変更について(第5.0版,2022/03/24),Summary of Product Characteristicsの変更について(Empliciti 400mg Powder for concentrate for solution for infusion日本語訳付,2021/11/02)(Darzalex 20mg Concentrate for solution for infusion日本語訳付,2022/03/02)(Ninlaro 2.3mg,3mg,4mgHard capsules日本語訳付,2022/02/24)(Velcade 3.5mg powder for solution for injection日本語訳付,2022/01/13),中央検査用検体の安定性が担保される期間内での輸送に影響が出る場合の院内検査について(日本語訳付,2022/03/11)	承認	

20-A002	<p>アステラス製薬株式会社の依頼による再発または難治性急性骨髄性白血病及び再発又は難治性高リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASP7517の安全性,忍容性及び有効性を検討する第1/2相非盲検試験</p>	<p>概要書・添付資料の変更について (英語・日本語, Edition 3.0, 2022/01/06), 説明文書・同意文 書の変更について(第7.0 版, 2022/03/15)</p>	承認	
---------	--	---	----	--