

第368回 東海大学医学部付属病院機関治験審査委員会 議事録概要

開催日時:2024年2月28日(水) 15:30~16:00

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:馬淵 智生、嶋澤 るみ子、横山 健次*、田島 隆行*、大間知 謙、山下 哲平、曾根 敦子、森 悟子、永田 吾一*、坪井 理恵、渥美 美恵、増坂

(外部委員)塩原 真理子*、田中 秀樹*、蝦名 結*

*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嶋澤 るみ子副委員長が代行)

審議事項

1. 東海大学医学部付属病院機関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
23-0033	武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象としたTAK-279の第3相試験	治験の実施について	承認	
23-0034	マルホ株式会社の依頼によるM529101の第II相試験	治験の実施について	承認	
23-0035	中外製薬株式会社の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたR07082859(Glofitamab)の第III相試験	治験の実施について	承認	

(2)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
23-A002	株式会社セルシードの依頼による変形性膝関節症患者を対象としたCLS2901Cの有効性及び安全性を評価する第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機関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
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 (2023/12/25,2024/01/16,2024/01/24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 (2023/12/26,2024/01/16,2024/01/25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(2024/01/09提出分)に基づく継続について	承認	
18-0027	アツ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 (2023/12/25,2024/01/16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(2024/01/26提出分)に基づく継続について	承認	
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(2024/01/05,2024/01/18,2024/01/25提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2023/12/28,2024/01/11,2024/01/16,2024/01/21,2024/01/25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(2024/01/19,2024/01/26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(2024/01/15,2024/01/22,2024/01/29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	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
20-0011	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(2024/01/18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	安全性情報(2024/01/11,2024/01/22提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2024/01/24提出分)に基づく継続について	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Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2024/01/30提出分)に基づく継続について,安全性情報(2024/01/30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(2024/01/12,2024/01/19,2024/01/26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(2023/12/29,2024/01/19,2024/01/25提出分)に基づく継続について	承認	

20-4003	乳腺内分泌外科 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)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2024/01/24,2024/01/25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
21-0001	日本イーライリリー株式会社(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	安全性情報(2024/01/05,2024/01/11,2024/01/22提出分)に基づく継続について	承認	
21-0003	大塚製薬株式会社の依頼による再発又は難治性のDLBCL患者を対象としたOPB-111077の第Ⅰ相試験	安全性情報(2024/01/12提出分)に基づく継続について	承認	
21-0004	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同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(2023/12/27,2024/01/09,2024/01/18,2024/01/30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	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
21-0008	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(2023/12/28,2024/01/11,2024/01/18,2024/01/25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(2024/01/16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(2024/01/11,2024/01/22提出分)に基づく継続について	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、標準治療に上乘せした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	安全性情報(2024/01/09,2024/01/18提出分)に基づく継続について	承認	
21-0019	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	安全性情報(2024/01/18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 (2023/12/25,2024/01/16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	安全性情報(2024/01/25提出分) に基づく継続について	承認	
21-0023	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)を対象としたLNP023(REP)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/18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プリナツモマブの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2023/12/22,2024/01/16,2024/01/19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シ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 (2024/01/05,2024/01/19,2024/01/26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(2024/01/11提出分) に基づく継続について	承認	
21-0028	住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病を対象としたDSP-5336の第1/2相試験	安全性情報 (2024/01/05,2024/01/24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(2024/01/29提出分) に基づく継続について	承認	
21-0032	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第1b/Ⅱ相試験	安全性情報 (2023/12/26,2024/01/10,2024/01/18提出分)に基づく継続について	承認	
21-0033	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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	安全性情報 (2023/12/27,2024/01/11,2024/01/18提出分)に基づく継続について	承認	

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	安全性情報(2024/01/30提出分)に基づく継続について	承認	
22-0004	第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ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(2024/01/30提出分)に基づく継続について	承認	
22-0005	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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3相試験	安全性情報(2023/12/27,2024/01/09,2024/01/17提出分)に基づく継続について	承認	
22-0006	日本新薬株式会社の依頼による芽球性形質細胞様樹状細胞腫瘍(BPDCN)患者を対象としたNS-401(ダグラクソファスプ)の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性情報(2024/01/22提出分)に基づく継続について	承認	
22-0007	中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689(クロバリマブ)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/11,2024/01/22提出分)に基づく継続について	承認	
22-0009	中外製薬株式会社の依頼による抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/24提出分)に基づく継続について	承認	
22-0010	メルク バイオファーマ株式会社の依頼による局所進行頭頸部癌患者を対象とした、Debio 1143と白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第3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(2024/01/26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
22-0013	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMMY3001の第Ⅲ相試験	安全性情報(2023/12/26,2024/01/16提出分)に基づく継続について	承認	
22-0016	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同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ピルトブルチニブの第3相試験	安全性情報(2023/12/27,2024/01/09,2024/01/18,2024/01/30提出分)に基づく継続について	承認	
22-0017	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP)患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/25提出分)に基づく継続について	承認	

22-0021	全薬工業株式会社の依頼による既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象としたIDEC-C2B8の有効性及び安全性を検証する臨床第Ⅲ相試験	安全性情報 (2024/01/18,2024/01/19提出分) に基づく継続について	承認	
22-0022	アツヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2023/12/25,2024/01/16提出分) に基づく継続について	承認	
22-0023	アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2023/12/22,2024/01/16,2024/01/19提出分)に基づく継続について	承認	
22-0024	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症を対象としたLOU064(Remibrutinib)の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告 (2024/01/26,2024/01/29提出分) に基づく継続について,安全性情報 (2024/01/18提出分)に基づく継続 について	承認	
22-0025	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による好酸球増多症候群(HES)の成人患者を対象としたDepemokimabの第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/29提出分) に基づく継続について	承認	
22-0027	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/05提出分) に基づく継続について	承認	
22-0029	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は転移性乳癌患者を対象としたgiredestrantの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2024/01/11,2024/01/22提出分) に基づく継続について	承認	
22-0030	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran(AMG890)の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2023/12/22提出分)に基づく継続について,安全性情報 (2024/01/16,2024/01/19提出分) に基づく継続について	承認	
22-0031	アツヴィ合同会社依頼のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)を対象としたM20-621(Epcoritamab)第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告 (2023/12/26,2023/12/29提出分) に基づく継続について,安全性情報 (2023/12/25,2024/01/16提出分) に基づく継続について	承認	
22-0032	第一三共株式会社依頼の術前薬物療法後の外科的切除時に乳房及び/又は腋窩リンパ節に浸潤性残存病変を有するステージⅠ～Ⅲのトリプルネガティブ乳癌を対象としたTROPION-B03(Datopotamab Deruxtecan/デュルバルマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/25提出分) に基づく継続について	承認	
22-4001	血液腫瘍内科 鬼塚真仁申請の慢性期慢性骨髄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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2024/01/11提出分)に基づく継続について,モニタリング報告書(2024年1月22日付)(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

23-0002	アッヴィ合同会社による、AGN-241689の片頭痛患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報 (2023/12/25,2024/01/16提出分) に基づく継続について	承認	
23-0005	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パルサクリシブ(INCB050465)を継続投与する第Ⅱ相試験	安全性情報 (2023/12/25,2024/01/15,2024/01/29提出分)に基づく継続について	承認	
23-0006	MSD株式会社の依頼によるB細胞悪性腫瘍患者を対象としたMK-2140の単独療法及び併用療法を評価するMK-2140-006バスケット試験	安全性情報(2024/01/19提出分) に基づく継続について	承認	
23-0007	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質(MOG)抗体関連疾患(MOG-AD)に対するrozanolixizumabの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2024/01/05,2024/01/15,2024/01/22提出分)に基づく継続について	承認	
23-0008	(治験国内管理人)Fortrea Japan 株式会社の依頼による経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimab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、並行群間、第Ⅲ相試験(LILAC)	重篤な有害事象報告(2024/01/22提出分)に基づく継続について、安全性情報(2024/01/10提出分)に基づく継続について	承認	
23-0009	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第Ⅱ相試験	安全性情報 (2023/12/27,2024/01/17提出分) に基づく継続について	承認	
23-0011	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による新たに診断された多発性骨髄腫患者を対象とした自家幹細胞移植後のiberdomide維持療法をレナリドミド維持療法と比較する第Ⅲ相試験	安全性情報 (2024/01/11,2024/01/22,2024/01/29提出分)に基づく継続について	承認	
23-0012	アストラゼネカ株式会社の依頼による酸素投与が必要なウイルス性肺炎感染症による入院患者を対象としてTozorakimabの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験(TILIA試験)	安全性情報(2024/01/18提出分) に基づく継続について	承認	
23-0016	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	安全性情報 (2024/01/05,2024/01/19,2024/01/26提出分)に基づく継続について	承認	
23-0018	アッヴィ合同会社の依頼による咬筋膨隆に対するonabotulinumtoxinAの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2023/12/25,2024/01/16提出分) に基づく継続について	承認	
23-0019	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による内分泌療法の前治療歴を有するHR陽性/HER2陰性転移性乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験	安全性情報 (2024/01/10,2024/01/23提出分) に基づく継続について	承認	

23-0020	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	安全性情報 (2023/12/27,2024/01/11,2024/01/19,2024/01/25提出分)に基づく継続について	承認	
23-0022	ギリアド・サイエンシズ株式会社依頼のPD-L1陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者、若しくはPD-L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecan(ASCENT-03)(Sacituzumab Govitecan)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2024/01/12,2024/01/18提出分)に基づく継続について	承認	
23-0023	アストラゼネカ株式会社依頼の好酸球性食道炎を対象としたテゼペルマブ(テゼペルマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/18提出分)に基づく継続について	承認	
23-0024	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社依頼の癌関連静脈血栓塞栓症を対象としたANT-007(Abelacimab)第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/15提出分)に基づく継続について	承認	
23-0025	ギリアド・サイエンシズ株式会社依頼のPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecan(ASCENT-04)(Sacituzumab Govitecan)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2024/01/12,2024/01/18提出分)に基づく継続について	承認	
23-0029	アツヴィ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被験者を対象として、エポリタマブとリツキシマブ+レナリドミド(R2)療法を併用投与したときの安全性及び有効性をR2療法と比較評価する第Ⅲ相非盲検試験(EPCORETM FL-1)	安全性情報(2024/01/16提出分)に基づく継続について	承認	
23-0030	第一三共株式会社依頼のProgrammed death-ligand(PD-L1)陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌を対象としたトロピオン-B05()第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/26提出分)に基づく継続について	承認	
23-0031	第一三共株式会社依頼の未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌を対象としたTROPION-Breast04()第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/26提出分)に基づく継続について	承認	

2)八王子

受付番号	審議治療	審議事項	審議結果	備考
H16-0005	アツヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験	安全性情報 (2023/12/25,2024/1/16提出分)に基づく継続について	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 (2023/12/25,2024/1/16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バダシチニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報 (2023/12/25,2024/1/16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 (2023/12/27,2024/1/17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	安全性情報 (2023/12/25,2024/1/16提出分)に基づく継続について	承認	
H21-0004	武田薬品工業株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象にNPB-01の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2024/1/17提出分)に基づく継続について	承認	
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	重篤な有害事象報告 (2024/1/13,2024/1/16提出分)に基づく継続について,安全性情報 (2023/12/27,2024/1/11,2024/1/24提出分)に基づく継続について	承認	
H22-0003	ファイザー株式会社の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的としたBHV-3000(rimegepant)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/1/5,2024/1/19提出分)に基づく継続について	承認	
H22-0004	ヤンセンファーマ株式会社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皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第3相試験	安全性情報 (2023/12/26,2024/1/16提出分)に基づく継続について	承認	
H22-0007	日本イーライリリー株式会社による早期乳癌患者を対象としたimlunestrantの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2023/12/26,2024/1/16提出分)に基づく継続について	承認	
H22-0008	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたJNJ-78934804の後期第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 (2023/12/27,2024/1/17提出分)に基づく継続について	承認	
H23-0001	アッヴィ合同会社依頼の日本人の反復性片頭痛患者における片頭痛予防を目的とした, atogepant経口投与の有効性, 安全性及び忍容性を評価する, 実薬継続投与を伴う第Ⅱ/Ⅲ相, 多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較試験	安全性情報 (2023/12/25,2024/1/16提出分)に基づく継続について	承認	

H23-0002	ヤンセンファーマ株式会社の潰瘍性大腸炎患者を対象としたJNJ-78934804の後期第Ⅱ相試験	安全性情報 (2023/12/27,2024/1/17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
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(シロスタゾール溶出ステント)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
21-9002	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 TAVRⅡ臨床試験	安全性情報 (2024/01/05,2024/01/17,2024/01/26提出分)に基づく継続について	承認	
22-9004	エドワーズライフサイエンス株式会社の依頼による重度三尖弁閉鎖不全を有する患者を対象とした臨床試験	重篤な有害事象報告 (2024/01/25,2024/01/29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	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による長期追跡調査	安全性情報 (2024/01/15,2024/01/24,2024/01/29提出分)に基づく継続について	承認	
19-A001	ブリistol・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 (2024/01/15,2024/01/24,2024/01/29提出分)に基づく継続について	承認	
22-A001	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)	安全性情報 (2023/12/26,2024/01/18,2024/01/25提出分)に基づく継続について	承認	
23-A001	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたCA0891043(bb2121)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2024/01/26提出分)に基づく継続について	承認	

3. 東海大学医学部付属病院機関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
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	概要書・添付資料の変更について (Ver.24,2023/11/08),治験薬概要書(日本語版)の変更について(第24版,2023/12/26)	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	添付文書キイトルーダの変更について(第17版,2024/01/01)	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	実施計画書の変更について (g),2023/11/08),治験実施計画書I3Y-MC-JPCF(日本語版)の変更について(g),2023/12/27)	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	アコアラン インタビューフォームの変更について(第6版,2024/01/01),治験実施計画書別紙の変更について(2023/02/01)	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	責任医師の変更について(2024/02/15),分担医師の変更について(2024/02/15)	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	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語)(Version 10.0,2023/10/10)	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	概要書・添付資料の変更について(Version 10.0,2023/10/10),治験薬概要書(邦訳)の変更について(Version 10.0,2023/12/12)	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	概要書・添付資料の変更について(Edition15,2023/10/19),治験薬概要書補遺1について(2023/11/14)	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	科学的知見を記載した文書(palbociclib)の変更について(2024/01/16)	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	概要書・添付資料の変更について(10.0,2023/10/10),治験薬概要書(邦訳)の変更について(10.0版,2023/12/12)	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	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語)(Edition 10.0,2023/10/10)	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5.0版,2024/01/23)	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	治験参加カードの変更について(第3.0版,2024/01/18),被験者への支払に関する資料の変更について(2024/01/18),治験使用薬管理手順書読み替えのお願いについて(2023/11/24)	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、標準治療に上乘せした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	治験参加カードの変更について(第5.0版,2024/01/11),治験実施計画書番号21177治験及び治験薬の概要(緊急時確認用)の変更について(Version1.0,2023/12/21),21177FIN D-CKD試験被験者様へ配布する物品について(2024/01/10),代表取締役社長交代に伴う契約書等の読み替え対応について(2024/01/01)	承認	

21-0033	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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第4.0版,2024/01/23),治験実施計画書の変更について(英語・日本語)(日本向け改訂第5版,2023/12/11)	承認	
22-0005	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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3相試験	説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2024/01/30)	承認	
22-0010	メルク バイオファーマ株式会社の依頼による局所進行頭頸部癌患者を対象とした、Debio 1143と白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第3相試験	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語)(Ver.16,2023/10/11),説明文書・同意文書の変更について(第4.0版,2024/01/22)	承認	
22-0015	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うっ滞性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎(PBC)患者に対するLinerixibat長期投与時の安全性及び忍容性を検討する第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2024/01/23)	承認	
22-0017	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP)患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/第Ⅲ相試験	治験参加カードの変更について(第2.0版,2024/01/30),治験実施計画書 別冊の変更について(第6.0版,2023/12/18),緊急連絡先(治験専用番号)について(2024/01/30)	承認	
22-0021	全薬工業株式会社の依頼による既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象としたIDEC-C2B8の有効性及び安全性を検証する臨床第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(Ver.4.0,2024/01/09)	承認	
22-0023	アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2023/12/25)	承認	
22-0029	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は転移性乳癌患者を対象としたgiredestrantの第Ⅲ相試験	症例数追加について	承認	
22-0031	アツヴィ合同会社依頼のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)を対象としたM20-621(Epcoritamab)第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第5.0版,2024/01/30)	承認	
22-0032	第一三共株式会社依頼の術前薬物療法後の外科的切除時に乳房及び/又は腋窩リンパ節に浸潤性残存病変を有するステージⅠ～Ⅲのトリプルネガティブ乳癌を対象としたTROPION-B03(Datopotamab Deruxtecan/デュルバルマブ)第Ⅲ相試験	INVESTIGATOR'S BROCHURE(Durvalumab)の変更について(第19.0版,2023/09/11),治験薬概要書(デュルバルマブ)の変更について(日本語)(第15.0版,2023/12/14),治験実施計画書 Ver.2.0中の誤記に関してについて(2023/11/01),デュルバルマブ治験薬概要書 19.0版カバーレター(英語・日本語)について(2023/09/11)	承認	
23-0002	アツヴィ合同会社による, AGN-241689の片頭痛患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第3版,2024/01/22),治験参加カードの変更について(第2版,2023/01/22)	承認	

23-0003	アレクシオンファーマ合同会社依頼の成人全身型重症筋無力症患者を対象としたALXN1720の第3相試験	使用説明書ALXN1720皮下注射用の変更について(v2.0,2023/11/01), 院内被験者募集ポスターについて(2023/10/07),リーフレットについて(2023/03/23)	承認	
23-0004	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	症例数追加について	承認	
23-0006	MSD株式会社の依頼によるB細胞悪性腫瘍患者を対象としたMK-2140の単独療法及び併用療法を評価するMK-2140-006バスケット試験	ePRO Screen Report 被験者アンケートの変更について(第2.0版,2023/12/12),症例数追加について	承認	
23-0008	(治験国内管理人)Fortrea Japan 株式会社の依頼による経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に, abelacimab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、並行群間、第Ⅲ相試験(LILAC)	LILAC-TIMI 76 Global Memo-IDMC審査(英語・日本語)について(2023/11/01)	承認	
23-0009	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第Ⅱ相試験	被験者への支払いについての資料の変更について(2024/01/12)	承認	
23-0010	バイエル薬品株式会社の依頼による造影MRI検査を受ける小児患者(0歳から18歳未満)を対象にgadoquatraneの薬物動態及び安全性を検討する多施設共同、前向き、非盲検試験	実施計画書の変更について(ver.2.0,2023/11/27),説明文書・同意文書の変更について(ver.2.0,2024/01/19),緊急連絡カード(治験参加カード)の変更について(version 3.0,2024/01/19),治験実施計画書 日本語翻訳版の変更について(ver.2.0,2023/12/22),保護者の方へ gadoquatraneの治験参加についての同意説明文書の変更について(ver.2.0,2024/01/19),代表取締役社長交代に伴う契約書等の読み替え対応について(2024/01/01)	承認	
23-0011	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による新たに診断された多発性骨髄腫患者を対象とした自家幹細胞移植後のiberdomide維持療法をレナリドミド維持療法と比較する第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語)(Edition15,2023/10/19),治験実施計画書 別紙の変更について(第3版,2023/11/22),治験薬概要書補遺1について(英語・日本語)(1,2023/11/14),IM048-022試験に参加中の施設向け連絡書(骨髄検体管理)について(英語・日本語)(2023/11/13),IM048-022試験に参加中の施設向け連絡書(細胞遺伝学的調査)について(英語・日本語)(2023/11/13)	承認	
23-0012	アストラゼネカ株式会社の依頼による酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象としてTozorakimabの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験(TILIA試験)	TILIA試験クイックガイドの変更について(2.0,2023/12/19)	承認	

23-0015	小野薬品工業株式会社の依頼によるパクリタキセル投与を受ける乳がん患者を対象としたONO-2910の化学療法誘発末梢神経障害(CIPN)発症抑制効果を検討する前期第Ⅱ相試験	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語)(第5版,2023/12/20)	承認	
23-0016	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	被験者募集広告に関する業務フロー(資料01)について(第1.0版,2024/01/05),Webサイト「がん情報サイトオンコロ」治験紹介ページ インターネットアンケート Web広告(テキスト・バナー・SNS広告)(資料02)について(第1.0版,2024/01/10)	承認	
23-0018	アツヴィ合同会社の依頼による咬筋膨隆に対するonabotulinumtoxinAの第Ⅲ相試験	M22-080 治験実施計画書事務的変更1の変更について(英語・日本語)(2023/10/02)	承認	
23-0020	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	契約延長について	承認	
23-0022	ギリアド・サイエンシズ株式会社依頼のPD-L1陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者、若しくはPD-L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecan(ASCENT-03)(Sacituzumab Govitecan)第Ⅲ相試験	Web Subject Facing Screen Reportの変更について(Version 1,2023/12/15)	承認	
23-0025	ギリアド・サイエンシズ株式会社依頼のPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecan(ASCENT-04)(Sacituzumab Govitecan)第Ⅲ相試験	治験薬概要書(Pembrolizumab)の変更について(英語・日本語)(第24版,2023/11/08),Web Backup Subject Facing Screen Reportの変更について(Version 1,2023/11/27),治験薬概要書(Pembrolizumab) Errataについて(第24版,2023/12/26)	承認	
23-0030	第一三共株式会社依頼のProgrammed death-ligand(PD-L1)陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌を対象としたトロピオン-B05()第Ⅲ相試験	Japan Specific Supplement 2uu 治験実施計画書別紙 2の変更について(Version 2.0,2024/01/11),オーラルケアがイトの変更について(1.0,2024/01/25),治験に関する患者用がイトの変更について(2.0,2024/01/25),添付文書:キトルダ点滴静注100mgの変更について(第17版,2024/01/01),2023年9月11日付TROPION-Breast05(D7630C00001)治験実施計画書第2.0版説明に関する覚書について(英語・日本語)(2023/12/19),web Subject Facing Screen Reportについて(V1,2024/01/17)	承認	

23-0031	第一三共株式会社依頼の未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌を対象としたTROPION-Breast04(第Ⅲ相試験)	A-1032-0113 App Subject Facing Screen Reportの変更について (Version 1,2024/01/17),Clinical Study Protocol Japan Specific Supplement 2 治験実施の変更について(Version 2.0,2024/01/12),TROPION-Breast04に関するガイドの変更について(Version 2.0,2024/01/17),あなたのスマートフォンまたは治験の事前設定デバイスでのTrialMaxアプリの変更について(Version 1,2024/01/09),添付文書:キトルダ点滴静注100mgの変更について (第17版,2024/01/01)	承認	
---------	----------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----	--

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
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	治験薬概要書の変更について(第14版,2023/11/2)	承認	
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	治験薬概要書の変更について(日本語・英語)(第19版,2023/11/30)	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
22-9003	株式会社日本医療機器技研の依頼による虚血性心疾患を対象としたJFK-01の安全性・有効性を評価するための臨床試験	治験実施計画書 別紙1の変更について(第6.0版,2024/01/25)	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
23-A001	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたCA0891043(bb2121)()第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(英語・日本語)(改訂2版,2023/10/04),概要書・添付資料の変更について(第9版,2023/09/25),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2023/12/28),治験実施計画書別紙の変更について(第2.0版,2023/10/03),治験薬概要書/ide-cel(日本語)の変更について(第9版,2023/11/10)	承認	