

西暦2019年度 第1回 東京大学医学部附属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

日時: 西暦2019年4月22日(月) 16:00~16:42

場所: 中央診療棟2 6階 小会議室

出席者: 大須賀、齋藤、赤澤、榎田、高田、加藤、稲水、須藤、田邊、谷水、小林(12人中11名)

(下記治験における●の部分は、治験依頼者または自ら治験を実施する者の求めにより知的財産権を侵害する恐れがあるとしてマスキングしたものである。)

整理番号	依頼者名	治験薬名・疾患名・開発相	
2019007-11X	持田製薬株式会社	MD-711・肺動脈性肺高血圧症・第2/3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
新規申請	新規申請	修正の上で承認	説明文書・同意文書について、当日提出された修正案のとおり修正すること。なお、利益相反アドバイザー機関より指示があった場合はそれに従うこと。
2019006-11X	大塚製薬株式会社	OPA-15406・アトピー性皮膚炎・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
新規申請	新規申請	修正の上で承認	説明文書・同意文書について、当日提出された修正案のとおり修正すること。加えて、説明文書・同意文書表3、表4、表5の欄外に「※1人に2つの事象が起こっている場合もあります」を追記すること。
2019003-11X	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	rhPTH(1-84)・慢性副甲状腺機能低下症・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
新規申請	新規申請	修正の上で承認	説明文書・同意文書について、当日提出された修正案のとおり修正すること。
2019002-11X	大塚製薬株式会社	OPC-61815・うっ血性心不全・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
前回治験審査委員会(IRB)での「修正の上で承認」に対する修正報告	—	—	—
2019001-11Y	日本メドトロニック株式会社	MDT-1118・進行性心不全・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
前回治験審査委員会(IRB)での「修正の上で承認」に対する修正報告	—	—	—
2018029-11DY	横浜市立大学附属病院 麻酔科 宮崎智之	AllinOne-K-2・難治性てんかん・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験実施計画書別紙改訂、説明文書・同意文書改訂、予定される治験の費用負担と被験者への支払いに関する資料	承認する	
2018028-11DX	岡山大学病院 皮膚科 平井 陽至	SGN-35・悪性リンパ腫・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	説明文書・同意文書改訂、治験薬概要書改訂、治験薬管理に関する手順書、治験参加カード改訂	承認する	
2018027-11X	パレクセル・インターナショナル株式会社	BI 10773・慢性腎臓病・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項

2018024-11X	MSD株式会社	MK-7902(E7080)、MK3475・進行性肝細胞癌・第3相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
2018023-11X	協和発酵キリン株式会社	KHK4827・全身性強皮症・第3相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
2018022-11X	大正製薬株式会社	TS-152・関節リウマチ・第II/III相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
一部変更	治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂、治験薬概要書改訂	承認する		
2018021-11X	大正製薬株式会社	TS-152・関節リウマチ・第II/III相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
一部変更	治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂、治験薬概要書改訂	承認する		
2018020-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9535・過体重又は肥満・第IIIa相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
2018017-11Y	オリンパスRMS株式会社	CCI・膝関節軟骨欠損症・第I相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
一部変更	説明文書・同意文書改訂、治験分担医師削除、被験者への支払に関する資料改訂	承認する		
2018015-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9535・過体重又は肥満被験者を対象とした心血管系アウトカムへの効果・第3b相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
2018014-11X	フェリング・ファーマ株式会社	FE 999049・調節卵巣刺激・第3相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
一部変更	治験分担医師削除	承認する		
2018013-11X	ユーシービージャパン株式会社	Bimekizumab・慢性尋常性乾癬・第3相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	

安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2018012-11DY	東京大学医学部附属病院 耳鼻咽喉科・頭頸部外科 岩崎 真一	GCS-100・難治性前庭障害・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
モニタリング	モニタリング結果報告書	承認する	
一部変更	治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認する	
重篤な有害事象等	当院有害事象(1)	承認する	
2018011-11X	ブリistol・マイヤーズ・スクイブ株式会社	BMS-986231・心不全・第2b相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認する	
2018010-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538/BMS-936558・肝細胞がん・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	措置報告-①	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
一部変更	Administrative Letter、説明文書・同意文書改訂	承認する	
安全性情報等	個別症例報告-②	承認する	
2018009-11X	協和発酵キリン株式会社	RTA 402・糖尿病性腎臓病・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2018007-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3074828・乾癬・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
一部変更	治験分担医師追加・削除	承認する	
2018006-11X	株式会社新日本化学PPD	Relugolix・前立腺癌・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験分担医師削除	承認する	利益相反アドバイザー機関より指示があった場合はそれに従うこと。
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2018005-11DX	東京大学医学部附属病院・女性外科・織田克利	オラパリブ・高異型度卵巣癌・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
モニタリング	監査結果報告書	承認する	
2018004-11DX	東京大学医学部附属病院・こころの発達診療部・金生 由紀子	TTA-121・自閉スペクトラム症・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項

モニタリング	モニタリング結果報告書	承認する	
一部変更	被験者の募集手順(広告等)に関する資料改訂	承認する	
その他(安全性)	年次報告0件	—	
2018003-11X	中外製薬株式会社	トシズマブ・全身性強皮(長期投与)・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告、措置報告	承認する	
一部変更	説明文書・同意文書改訂、治験薬概要書改訂	承認する	
2018002-11X	ノバルティスファーマ株式会社	CNP520・アルツハイマー病(AD)の臨床症状の発症リスクがある被験者・第2/3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
重篤な有害事象等	当院有害事象(2)	承認する	
2018001-11X	ノバルティスファーマ株式会社	LCZ696・小児心不全・第2/3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2017036-11DX	東京大学医学部附属病院・重症心不全治療開発講座・波多野 将	NK-104-NP・肺動脈高血圧症・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	その他(症例情報)	承認する	
2017034-11DX	東京大学医学部附属病院・脳神経外科・田中 将太	E7389・再発膠芽腫・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
一部変更	治験実施計画書改訂	承認する	
2017030-11X	ユーシービージャパン株式会社	Bimekizumab・慢性尋常性乾癬・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2017029-11X	株式会社新日本科学PPD	CLM-001・進行性骨化性線維異形成症・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2017027-11X	●●●●●●●●	E2609・早期アルツハイマー病・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告、年次報告(2017/12/21～2018/12/20)	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2017025-11X	協和発酵キリン株式会社	KRN23・成人低リン血症性くる病長期投与・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項

一部変更	治験分担医師削除	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2017024-11DX	東京大学大学院医学系研究科・分子神経学講座・三井 純	MSA-01・多系統萎縮症・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
重篤な有害事象等	当院有害事象(2)	承認する	
重篤な有害事象等	当院有害事象(1)	承認する	
その他(安全性)	年次報告0件	—	
一部変更	治験分担医師削除	承認する	利益相反アドバイザー機関より指示があった場合はそれに従うこと。
一部変更	治験実施計画書別紙改訂、開発業務受託機関に関する申請書、治験薬管理手順書改訂、医師主導治験に関する病院長との合意書	承認する	
2017023-11X	あすか製薬株式会社	CDB-2914・子宮筋腫	長期・第3相
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	措置報告	承認する	
2017021-11X	大日本住友製薬株式会社	DSP-7888・再発又は増悪した膠芽腫	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
その他の報告	新規被験者組み入れの自主的中断につきまして	—	
2017020-11X	アストラゼネカ株式会社	Durvalumab/Tremelimumab・切除不能肝細胞癌・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	症例追加	承認する	
一部変更	治験薬概要書改訂	承認する	
重篤な有害事象等	当院有害事象(1)	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2017019-11DX	東京大学医学部附属病院・皮膚科・吉崎 歩	IDEC-C2B8・全身性強皮症・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
重篤な有害事象等	当院有害事象(5)	承認する	
重篤な有害事象等	当院有害事象(4)	承認する	
一部変更	治験実施計画書別紙改訂	承認する	
一部変更	治験分担医師追加・削除	承認する	

一部変更	説明文書・同意文書改訂	承認する	
一部変更	治験分担医師追加	承認する	
安全性情報等	措置報告	承認する	
2015033-11X	協和発酵キリン株式会社	KRN23・腫瘍性骨軟化症／表皮母斑症候群・第II相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
一部変更	治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂、治験分担医師削除	承認する	
2015032-11X	エーザイ株式会社	E7777・末梢性／皮膚T細胞性リンパ腫・第II相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験分担医師削除	承認する	
2015031-11X	アステラス製薬株式会社	ASP015K継続・関節リウマチ・第III相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
開発の中止等	－	－	
2015030-11X	ファイザー株式会社	AVELUMAB・卵巣癌・第III相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2015020-11X	協和発酵キリン株式会社	KRN23・成人低リン血症性くる病単一治療群・第III相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2015019-11X	協和発酵キリン株式会社	KRN23・成人低リン血症性くる病・第III相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2015017-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538(ニボルマブ)・●●●・第II相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告-①	承認する	
一部変更	説明文書・同意文書改訂	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
安全性情報等	措置報告-②	承認する	
2015011-11X	小野薬品工業株式会社	ニボルマブ・イピリムマブ併用・腎細胞がん・第III相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告、措置報告	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
一部変更	説明文書・同意文書改訂	承認する	

2015006-11Y	富士ソフト株式会社	FSI2007・唇裂鼻変形・再生医療等製品		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
重篤な有害事象等	当院有害事象(1)	承認する		
2014035-11X	バイエル薬品株式会社	リオシグアト・全身性強皮症・第II相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
2014027-11X	アステラス製薬株式会社	ASP015K・MTX効果不十分RA・第III相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
開発の中止等	—	—		
2014026-11X	アステラス製薬株式会社	ASP015K・MTX効果不十分RA・第III相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
開発の中止等	—	—		
2014025-11X	アステラス製薬株式会社	ASP015K・DMARD効果不十分RA・第III相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
開発の中止等	—	—		
2014024-11X	アステラス製薬株式会社	ASP015K・DMARD効果不十分RA・第III相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
開発の中止等	—	—		
2012013-11X	アステラス製薬株式会社	ASP015K・●●●●・第2相継続		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
開発の中止等	—	—		
重篤な有害事象等	当院有害事象(3)	承認する		
重篤な有害事象等	当院有害事象(1)	承認する		
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
重篤な有害事象等	当院有害事象(2)	承認する		
2012012-11X	アステラス製薬株式会社	ASP015K・●●●●・第2相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
開発の中止等	—	—		
2008001-11X	アストラゼネカ株式会社	ZD4054・前立腺癌(転移無)・第3相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
開発の中止等	—	—		
2007044-11X	アストラゼネカ株式会社	ZD4054・前立腺癌(転移有)・第3相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
開発の中止等	—	—		

審査事項**内容****審査結果****指摘事項**

安全性情報等

個別症例報告

承認する