

西暦2018度第3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

1. 日 時 : 西暦2018年6月25日(月) 16:04 ~ 16:53
2. 場 所 : 中央診療棟2階 中会議室
3. 出席者 : 秋下、北中、赤澤、川合、槙田、高田、谷水、奥田、須藤、加藤、稻水、小林(13人中12名)

(下記における●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。)

審議事項

治験

| 整理番号 | 依頼者名 | 治験薬名・疾患名・開発相 | |
|---|-------------------------------|--|--|
| | | | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| | 内容 | | 指示事項 |
| 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 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 試験の実施の適否 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リー機関より指示があった場合はそれに従うこと。 |
| 2018008-11X | 塩野義製薬株式会社 | S-8117 (OTR)・慢性疼痛・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 試験の実施の適否 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。 |
| 2018007-11X | 日本イーライリリー株式会社 | LY3074828・乾癬・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 試験の実施の適否 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に加えて、参加条件にゲノム解析の同意が必要な旨を記載すること。 |
| 2018006-11X | 株式会社新日本化学PPD | Relugolix(レルゴリクス)・進行性前立腺癌・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 「修正の上で承認」に対する修正 | | | |
| 2018005-11DX | 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 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 一部変更の適否 治験実施計画書改訂 | | 承認 | |
| 「修正の上で承認」に対する修正 | | | |
| 2018003-11X | 中外製薬株式会社 | トリリズマブ・全身性強皮(長期投与)・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 「修正の上で承認」に対する修正 | | | |
| 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 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 一部変更の適否 説明文書・同意文書改訂、治験薬概要書改訂、被験者の募集手順(広告等)に関する資料改訂、PET検査時の持ち物とお願い、アクセスマップ(台場) | | 承認 | |

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

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|---|-----------------------------------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験薬概要書改訂 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験説明資料 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 分担医師追加 | 承認 | |
| 2017035-11X | ヤクルト本社 | YHI-1001・進行胆道癌・第2相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験分担医師追加 | 承認 | |
| 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 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | その他(治験依頼者より提供された副作用情報 2017年12月8日～2018年5月24日) | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 説明文書・同意文書改訂 | 承認 | |
| 2017031-11X | 日本イーライリリー株式会社 | LY3314814(AZD3293)・早期アルツハイマー病・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、その他(伝達取り下げ報告) | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 実施状況報告による 継続の適否 | 治験実施状況報告書 | 承認 | |
| 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 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 2017028-11X | 千寿製薬株式会社 | SJP-0125・原発開放隅角緑内障又は高眼圧症・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|--|-------------------------------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、その他(取下げ) | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告(1) | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告(2) | 承認 | |
| 2017026-11DY | 東京大学医学部附属病院口腔顎顔面外科・矯正歯科星 和人 | TKY2016・重症気管狭窄・First in Human | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 一部変更の適否 | 治験実施計画書改訂、治験製品概要書改訂、治験製品管理手順書改訂、治験分担医師追加 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験分担医師追加 | 承認 | |
| 2017024-11DX | 東京大学大学院医学系研究科 座 三井純 | MSA-01・多系統萎縮症・第2相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| モニタリングに 関わる継続の適否 | モニタリング結果報告書 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験薬管理手順書改訂 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験実施計画書別紙改訂 | 承認 | |
| 2017023-11X | あすか製薬株式会社 | CDB-2914・子宮筋腫 長期・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、措置報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 電子患者日誌(出血状況調査)入力の手引き改訂 | 承認 | |
| 2017022-11X | あすか製薬株式会社 | CDB-2914・子宮筋腫 比較・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、措置報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 電子患者日誌(出血状況調査)入力の手引き改訂 | 承認 | |
| 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 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 一部変更の適否 | 被験者募集のための広告 | 承認 | |
| 2017020-11X | アストラゼネカ株式会社 | | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

安全性情報等に
関わる継続の適否 個別症例報告

承認

一部変更の適否 臨床試験にかかる補償制度の概要(被験者/患者) 承認
改訂

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

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|----------|------|------|
| モニタリングに関 わる継続の適否 | 監査結果報告書 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験分担医師追加 | 承認 | |

2017016-11DX 京都大学・ウイルス・再生医科学研究所・戸口 田淳也 NPC-12T・進行性骨化性線維異形成症・第2/3相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|-------------|------|------|
| モニタリングに関 わる継続の適否 | モニタリング結果報告書 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

2017015-11X マルホ株式会社 nemolizumab・アトピー性皮膚炎・第3相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|--------|------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

2017013-11X 大日本住友製薬株式会社 BBI608・転移性膵腺がん・第3相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------|------------------|------|------------------|
| 一部変更の適否 | ●●●●●●●●●●●●●●●● | 承認 | ●●●●●●●●●●●●●●●● |

2017012-11X 日本新薬株式会社 NS-304・慢性血栓塞栓性肺高血圧症・第3相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|--------|------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|------------------------|------------------------------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、その他(取下げ) | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 20170101-11X | シミック株式会社 | VOCLOSPORIN・活動性ループス腎炎患・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 2017009-11X | 協和発酵キリン株式会社 | KHK4827・●●●●●・第1相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 2017008-11DX | 東京医科大学病院 神経内科学分野 相澤仁 志 | E2007・孤発性筋萎縮性側索硬化症・第Ⅲ相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、措置報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂 | 承認 | |
| 2017007-11X | 中外製薬株式会社 | MPDL3280A・卵巣癌/卵管癌/原発性腹膜癌・第Ⅲ相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、措置報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験分担医師追加・削除 | 承認 | |
| 2016042-11Z | バイエル薬品株式会社 | BAY63-2521・肺動脈性肺高血圧症・第4相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 一部変更の適否 | 治験薬概要書改訂 | 承認 | |
| 2016041-11X | 株式会社 富士薬品 | FYU-981・高尿酸血症・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 終了報告 | | | |
| 2016039-11X | フェリング・ファーマ株式会社 | FE 999901・妊娠末期妊婦・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 終了報告 | | | |

2016038-11X

アップヴィ合同会社

ABBV-066・汎発性膿疱性乾癬／乾癬性紅皮症・第3相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|--------------------------------|-----------------------------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 2016037-11X | ユーシービージャパン株式会社 | CDP870・中重度慢性乾癬・第2／3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、年次報告(2017/3/7～2018/3/6) | 承認 | |
| 2016036-11X | 日本イーライリリー株式会社 | ●●●●●●●●●●●●●●●●・第1b相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 2016033-11X | アレクシオンファーマ合同会社 | ALXN1210・aHUS・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 2016032-11X | バイエル薬品株式会社 | BAY 59-7939・小児急性静脈血栓塞栓症・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 2016031-11X | サノフィ株式会社 | SAR231893・両側性鼻茸・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 説明文書・同意文書改訂 | 承認 | |
| 2016029-11Y | 株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング | COMETO1・角膜上皮幹細胞疲弊症・再生医療 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 終了報告 | | | |
| 2016028-11X | バイエル薬品株式会社 | MK-1242・HFrEF・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

2016007-11X 小野薬品工業株式会社 ONO-4538/BMS-936558・膠芽腫・第III相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|----------------------|------|------|
| その他の報告 | バイオマーカー解析の実施についてのご報告 | | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

2016004-11Y サンバイオ株式会社 SB623・慢性運動障害・第II相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|--------------------------------|------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、年次報告(2017/3/7~2018/3/6) | 承認 | |

2016002-11DX 大阪大学大学院医学系研究科臨床腫瘍免疫 KW-0761+ONO-4538・固形がん・第I相
学・特任教授・和田 尚

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|--|------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | その他(企業より入手した副作用情報(2018年4月7 日~2018年5月4日入手分)) | 承認 | |

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

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------|--|------|------|
| 一部変更の適否 | その他(企業より入手した副作用情報(2018年4月7 日~2018年5月4日入手分)) | 承認 | |

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

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|---------------------------------------|------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告(1) | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 年次報告(2017/3/19~2018/3/18) (2) | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 説明文書・同意文書改訂、被験者への支払いに關 する資料改訂、症例追加 | 承認 | |

2015030-11X ファイザー株式会社 AVELUMAB・卵巣癌・第III相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|--------|------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

2015029-11DX 岐阜大学医学部附属病院・整形外科・秋山治彦 トラフェルミン含有ゼラチン・大腿骨頭壊死・第II相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|-------------|------|------|
| モニタリングに關 わる継続の適否 | モニタリング結果報告書 | 承認 | |
| モニタリングに關 わる継続の適否 | モニタリング結果報告書 | 承認 | |

安全性情報等に
関わる継続の適否 個別症例報告(1)

承認

安全性情報等に
関わる継続の適否 個別症例報告(1)

承認

2015027-11X 小野薬品工業株式会社 ONO-1162・慢性心不全・第III相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|--------|------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

2015024-11X 中外製薬株式会社 Tocilizumab・強皮症・第III相多施設

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|-------------|------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告、措置報告 | 承認 | |

2015021-11X アッヴィ合同会社 アダリムマブ・日本人汎発型膿疱性乾癬・多施設第III相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------|----|------|------|
| 開発の中止等の 報告 | | | |

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单一治療群・第III相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------|-------------|------|------|
| 一部変更の適否 | 説明文書・同意文書改訂 | 承認 | |

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

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|--------|--------------------|------|------|
| その他の報告 | 割り付け因子の誤設定に関する経緯報告 | | |

2015017-11X 小野薬品工業株式会社 ONO-4538(ニボルマブ)・●●●・第II相

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|--------|------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |

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

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|----------------------|------|------|
| その他の報告 | バイオマーカー解析の実施についてのご報告 | | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験薬概要書改訂 | 承認 | |

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

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------------|---------------------------------|-------------------------------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 治験実施計画書改訂、治験葉概要書改訂、治験分 担医師削除 | 承認 | |
| 2014029-11X | アストラゼネカ株式会社 | AZD3293・早期アルツハイマー病・第Ⅱb/Ⅲ相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 2014003-11X | 一般社団法人 日本血液製剤機構 | GB-0998・不育症・第3相(二重盲検) | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 重篤な有害事象 等に関わる継続の 適否 | 当院有害事象(2) | 承認 | |
| 重篤な有害事象 等に関わる継続の 適否 | 当院有害事象(1) | 承認 | |
| 重篤な有害事象 等に関わる継続の 適否 | 当院有害事象(3) | 承認 | |
| 2013015-11X | MSD株式会社 | MK-3222・局面型皮疹を有する乾癬・第Ⅲ相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 2012043-11X | エーザイ株式会社 | レンバチニブ・切除不能な肝細胞癌患者・第3相試験 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 開発の中止等の 報告 | 個別症例報告 | | |
| 終了報告 | | | |
| 2012030-11X | 小野薬品工業株式会社 | ONO-4538/BMS-936558・腎細胞がん・第Ⅲ相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| その他の報告 | バイオマーカー解析の実施についてのご報告 | | |

| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
|---------------------|----------------|---------------------------|------|
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 一部変更の適否 | 説明文書・同意文書改訂 | 承認 | |
| 2007021-11X | ノバルティス フーマ株式会社 | ニロチニブ・(Ph+)CML—CP初発成人・第3相 | |
| 審議事項 | 内容 | 審査結果 | 指示事項 |
| 安全性情報等に 関わる継続の適否 | 個別症例報告 | 承認 | |
| 実施状況報告による 継続の適否 | 治験実施状況報告書 | 承認 | |