西暦2018年度 第10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2月25日(月) 16:00~16:53

場 所: 中央診療棟2 7階 中会議室 出席者: 秋下、齋藤、川合、赤澤、高田、 奥田、谷水、小林(12人中8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	依賴者名	治験薬名・疾患名・開発相		
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	
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。	
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	
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。	
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	
審查事項	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。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。	
2018024-11X	MSD株式会社	MK-7902 (E7080) 、 MK34	75・進行性肝細胞癌・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
前回治験審査委会(IRB)での「 正の上で承認」 対する修正報告	修 に	_		
2018023-11X	協和発酵キリン株式会社	KHK4827・全身性強皮症	定・第3相	
審查事項	内容	審査結果	指摘事項	
前回治験審査 会(IRB)での「 正の上で承認」 対する修正報告	修 に	-		
2018015-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9535・過体重又は肥カムへの効果・第3 b 村	満被験者を対象とした心血管系アウト 目	
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		
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
018013-11X	ユーシービージャパン株式会社	Bimekizumab·慢性尋常	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		
安全性情報等	個別症例報告、年次報告(2017/10/24~2018/10/23)	承認する		

一部変更

2018012-11DY	東京大学医学部附属病院 耳鼻咽喉科・頭頸部 GCS 外科 岩崎 真一	5-100・難治性育	前庭障害・第3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、 治験機器概要書改訂、治験機器管理に関する標準 業務手順書	承認する	
018010-11X	小野薬品工業株式会社 ONG	D-4538/BMS-936	558・肝細胞がん・第3相
審查事項	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	
018009-11X	協和発酵キリン株式会社RTA	A 402・糖尿病性	生腎臓病・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	
018008-11X	塩野義製薬株式会社 S-8	B117 (OTR)・慢	性疼痛・第3相
審查事項	内容	審査結果	指摘事項
終了報告	_	_	
018007-11X	日本イーライリリー株式会社 LYS	3074828・乾癬・	第3相
審查事項	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	
018006-11X	株式会社新日本化学PPD Re	lugolix·前立服	泉癌・第3相
審查事項	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	治験実施計画書改訂	承認する	
018005-11DX	東京大学医学部附属病院・女性外科・織田克 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
安全性情報等	個別症例報告、その他(治験薬提供者より提供された安全性に関する情報)	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	
2018004-11DX	東京大学医学部附属病院・こころの発達診療 TTA 部・金生 由紀子	A−121・自閉ス∽	ペクトラム症・第2相
審查事項	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	治験参加希望者募集に関する対応手順	承認する	

2018003-11X	中外製薬株式会社	トシリズマブ・全身	
審查事項	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	
2018002-11X	ノバルティスファーマ株式会社	CNP520・アルツハ/ ある被験者・第2/	イマー病(AD)の臨床症状の発症リスクか 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	
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	
2018001-11X	ノバルティスファーマ株式会社	LCZ696・小児心不多	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、措置報告	承認する	
2017035-11X	ヤクルト本社	YHI-1001・進行胆道	道癌・第2相
審查事項	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	
安全性情報等	個別症例報告	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	E 7 3 8 9 ・再発服	罗芽腫・第2相
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	被験者の募集手順に関する手順	承認する	
安全性情報等	個別症例報告、年次報告(2017/11/15~ 2018/11/14)	承認する	
2017033-11X	日本たばこ産業株式会社	JTZ-951・保存期慢	性腎臓病(比較試験)・第3相
審查事項	内容	審査結果	指摘事項
終了報告	_	_	
安全性情報等	個別症例報告-2	承認する	
安全性情報等	個別症例報告-1	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
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リ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、年次報告(2017/10/24~ 2018/10/23)	承認する	
2017029-11X	朱式会社新日本科学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	
2017027-11X	••••••	E2609・早期フ	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 承認する

安全性情報等 個別症例報告、年次報告(2017/12/01~ 承認する 2018/11/30)、その他(取下げ) 承認する

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	
017025-11X	協和発酵キリン株式会社	KRN23・成人体	低リン血症性くる病長期投与・第3相
審查事項	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	
017024-11DX	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・多差	系統萎縮症・第2相
審查事項	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	
モニタリング	モニタリング結果報告書	承認する	
重篤な有害事象	等 当院有害事象 (2)	承認する	
017023-11X	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	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
一部変更	治験分担医師削除	承認する	
017022-11X	あすか製薬株式会社		・子宮筋腫 比較・第3相
審查事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	措置報告	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
一部変更	治験分担医師削除	承認する	
017021-11X	大日本住友製薬株式会社	DSP-7888・再発又 <i>i</i>	は増悪した膠芽腫
審查事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験実施計画書に関するレター	承認する	
重篤な有害事象	等 当院有害事象 (3)	承認する	
一部変更	治験分担医師追加・削除	承認する	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。
017020-11X	アストラゼネカ株式会社		imumab・切除不能肝細胞癌・第3相
審查事項	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	

安全性情報等 個別症例報告 承認する

一部変更 治験薬概要書改訂 承認する

2017019-11DX	東京大学医学部附属病院・皮膚科・吉崎 歩	I D E C – C 2 B 8	3・全身性強皮症・第2相
審查事項	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	治験実施計画書別紙改訂、治験薬概要書別	冊改訂 承認する	
安全性情報等	個別症例報告、年次報告(2017/11/18~ 2018/11/17)	承認する	
017018-11X	日本たばこ産業株式会社	JTZ-951・腎	肾性貧血を伴う保存期慢性腎臓病・第3村
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	承認する	
重篤な有害事象等	等 当院有害事象 (2)	承認する	
安全性情報等	個別症例報告-2	承認する	
安全性情報等	個別症例報告-1	承認する	
重篤な有害事象等	等 当院有害事象 (1)	承認する	
	京都大学・ウイルス・再生医科学研究所・戸 口田 淳也	N P C - 1 2 T・進	生行性骨化性線維異形成症・第2/3相
審查事項	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	
モニタリング	モニタリング結果報告書	承認する	
モニタリング	モニタリング結果報告書	承認する	
017013-11X	大日本住友製薬株式会社	BBI608·転移	8性膵腺がん・第3相
審查事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	••••••	承認する	•••••
安全性情報等	••••••	承認する	•••••
017012-11X	日本新薬株式会社	NS-304・慢性	生血栓塞栓性肺高血圧症・第3相
審查事項	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	
017011-11X	•••••	E2609・早期フ	プルツハイマー病・第3相
審查事項	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(2017/12/01~ 2018/11/30)、その他(取下げ)	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
017009-11X	協和発酵キリン株式会社	KHK4827 ·	▶●●●●●・ 第1相
審査事項	内容	審査結果	指摘事項

2017008-11DX 東 志	京医科大学病院・神経内科学分野・相澤 仁	E2007・孤発性	比筋萎縮性側索硬化症・第Ⅲ相
審查事項	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	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
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
審查事項	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	
重篤な有害事象等	当院有害事象(1)	承認する	
一部変更	治験薬概要書改訂	承認する	
安全性情報等	個別症例報告、措置報告	承認する	
重篤な有害事象等	当院有害事象(2)	承認する	
2016038-11X 7	・ッヴィ合同会社	ABBV-066・汎発性腸	農疱性乾癬/乾癬性紅皮症・第3相
審查事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験薬概要書改訂	承認する	
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リ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	
2016037-11X — д	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	
終了報告	_	_	
2016028-11X バ	イエル薬品株式会社	MK-1242・HFrEF・第	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
審查事項	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	
2016026-11X 中	外製薬株式会社	atezolizu	ımab・尿路上皮癌・第3相
審查事項	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	治験薬概要書改訂	承認する	
2016017-11X 日	本イーライリリー株式会社	●●●●●・アル	ンツハイマー病・第3相
審查事項	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	•••••

2016015-11X	MSD株式会社 M	K − 3 4 7 5 • i	進行性肝細胞癌・第3相
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	添付文書改訂	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
016008-11X	小野薬品工業株式会社 O	NO-4538/	BMS-936558・膠芽腫・第III相
審查事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験分担医師追加・削除	承認する	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。
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	
016007-11X	小野薬品工業株式会社 O 相	NO-4538/	BMS-936558・膠芽腫・第II
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	
2016002-11DX	大阪大学大学院医学系研究科臨床腫瘍免疫 K 学・特任教授・和田 尚	W - 0761 + 0	ONO-4538・固形がん・第 I 相
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	その他(企業より入手した副作用情報(対象期間:2018年12月15日~2019年1月11日))	承認する	
安全性情報等	措置報告	承認する	
一部変更	治験分担医師削除、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、医師主導治験に 関する病院長との合意書	承認する	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。
その他の報告	安全性情報に係る手続きの不備について	_	
モニタリング	モニタリング結果報告書	承認する	
モニタリング	モニタリング結果報告書	承認する	
安全性情報等	その他(企業より入手した副作用情報(対象期間:2018年11月17日~2018年12月14日))	承認する	
015033-11X	協和発酵キリン株式会社 K	RN23・腫瘍性	生骨軟化症/表皮母斑症候群・第II相
審查事項	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	協議記録、説明文書・同意文書改訂	承認する	
015030-11X	ファイザー株式会社 A	VELUMAB	・卵巣癌・第III相
審查事項	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、措置報告	承認する	
015020-11X	協和発酵キリン株式会社 K 相	RN23・成人仏	氐リン血症性くる病単一治療群・第 I I
審査事項	内容	審査結果	指摘事項

2015019-11X	協和発酵キリン株式会社	KRN23・成人仰	我リン血症性くる病・第III相
審查事項	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
審查事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験分担医師追加・削除	承認する	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。
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	
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	
2015011-11X	小野薬品工業株式会社	ニボルマブ・イピリ	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	
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
審查事項	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	
2014004-11X	一般社団法人 日本血液製剤機構	GB-0998・不育症・	第3相(オープン)
審查事項	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	
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)
審查事項	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 (2)	承認する	
一部変更	治験分担医師削除	承認する	
2013015-11X	サンファーマ株式会社	MK-3222・局面型皮	疹を有する乾癬・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、年次報告 (2017/10/9~2018/10/8)	承認する	
2013012-11Y	アボットバスキュラージャパン株式会社	AVJ-301·虚血性心	疾患・第3相
審查事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	年次報告(2017/11/2~2018/11/1)	承認する	
2012013-11X	アステラス製薬株式会社	ASP015K·	●●●・第2相継続
審查事項	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	

2007021-11X	ノバルティス ファーマ株式会社	ニロチニブ・(Ph+) CML-CP初発成人・第3相	
審查事項	内容	審查結果 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	