

西暦2020年度 第6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2020年10月19日(月) 16:00~16:36

場所: Cisco Webex Meetingsによるテレビ会議開催

出席者: 大須賀、齋藤、金生、川合、榎田、高田、田邊、加藤、谷水(10人中9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	
2020023-11X	寿製薬株式会社	TRA OD錠50 mg・生物学的同等性試験	
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。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。
2020022-11X	寿製薬株式会社	TRA OD錠50 mg・生物学的同等性試験	
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。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。
2020018-11X	アレクシオン ファーマ合同会社	ALXN2060・トランスサイレチン型心アミロイドーシス・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。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。
2020017-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN1436・インスリン療法が適応となる糖尿病・第3a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。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。
2020015-11Y	ヒューマンライフコード株式会社	HLC-001 ・SARS-CoV-2による感染症(COVID-19)が原因となり発症した急性呼吸窮迫症候群(ARDS)・第1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。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。
2020014-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・悪性腫瘍・第2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	—	—	—
2020013-11X	バイエル薬品株式会社	Bay 86-5321/アフリベルセプト・滲出型加齢黄斑変性・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	—
2020012-11X	日本新薬株式会社	NS-304(セレキシバグ)・小児肺動脈性肺高血圧症・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
—	—	—	—

安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2020011-11X	エーザイ株式会社	BAN2401・早期プレクリニカルAD・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	
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、PET検査における留意事項、治験薬概要書改訂、Note to File	承認する	
2020010-11DX	東京大学医学部附属病院 臨床研究推進センター 丸山達也	GCP-002・薬物動態試験・第1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	
モニタリング	モニタリング結果報告書	承認する	
2020008-11X	ヤンセンファーマ株式会社	ACT-064992D・肺動脈性肺高血圧症・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、健康アンケート電話インタビュー用スクリプト	承認する	
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、治験薬概要書補遺、治験参加カード改訂	承認する	
2020007-11X	MSD株式会社	MK-7902 (E7080)、MK-3475・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	
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	
2020006-11DX	福島県立医科大学 脳神経外科 斎藤清	ペバシズマブ・神経線維腫症・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂、監査計画書改訂	承認する	
2020004-11Y	株式会社リプロセル	SB-ADSC-01・脊髄小脳失調症・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験分担医師追加	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。
その他(安全性)	年次報告0件	—	
2020003-11X	大正製薬株式会社	TS-152・関節リウマチの改善・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	
2020002-11DX	筑波大学附属病院 泌尿器外科 西山 博之	Atezolizumab・膀胱癌・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	

安全性情報等	個別症例報告、年次報告(2018年5月18日~2020年5月17日)、研究報告、その他(テセントリク国内添付文書)	承認する	
2020001-11X	株式会社 新日本科学PP	ALN-TTR02・心筋症を伴うトランスサイレチン型アミロイドーシス・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	
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	
2019038-11DY	国立研究開発法人国立循環器病研究センター 心臓外科 藤田 知之	BAX602・心臓大血管周囲癒着	
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	
2019036-11DY	国立研究開発法人国立循環器病研究センター 小児循環器内科 白石 公	crossMedical201901・先天性心疾患・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	
2019035-11X	株式会社アイコン・ジャパン	ARGX-113・一次性免疫性血小板減少症・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、治験薬概要書改訂、治験参加カード改訂	承認する	
2019033-11X	バイオジェン株式会社	BIIB067・筋萎縮性側索硬化症・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	
2019031-11DX	東京大学医学部附属病院・小児科・岡 明	TA-9070・症候性先天性サイトメガロウイルス感染・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	
2019029-11X	ノバルティスファーマ株式会社	LCZ696・小児心不全・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	
2019027-11X	中外製薬株式会社	Atezolizumab・術後肝細胞癌・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、研究報告	承認する	
2019025-11X	アムジェン株式会社	AMG 570・●●●●・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	Memorandum	承認する	
一部変更	治験薬概要書改訂、Memorandum	承認する	
2019024-11X	アレクシオンファーマ合同会社	ALXN1210・成人全身型重症筋無力症・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	
2019021-11X	協和キリン株式会社	KHK4827・掌蹠膿疱症・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	
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。
2019020-11Y	シミック株式会社	PN00515・心不全・ピボタル	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験責任医師変更、治験分担医師追加、説明文書・同意文書改訂	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。
2019019-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9924・2型糖尿病・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	
2019017-11X	アストラゼネカ株式会社	Durvalumab(MEDI4736)・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	治験実施計画書改訂	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	
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	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2019016-11X	アストラゼネカ株式会社	Durvalumab・局所肝細胞癌・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	
2019014-11X	バイオジェン・ジャパン株式会社	BIIB067・筋萎縮性側索硬化症・第2/3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、ALSAQ-5	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
2019013-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9535・2型糖尿病・第3相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
一部変更	治験薬概要書改訂、被験者マテリアル	承認する	
安全性情報等	個別症例報告、年次報告(2019/06/01～2020/05/31)	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	

2019012-11X	インサイト・バイオサイエンスジャパン合同会社	INCB054828・胆管癌・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		
2019011-11X	MSD株式会社	MK-3475・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	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		
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
一部変更	添付文書改訂	承認する		
2019010-11X	エーザイ株式会社	BAN2401・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	
一部変更	アミロイドPET検査に関する資料	承認する		
2019009-11X	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	
重篤な有害事象等	当院有害事象(4)	承認する		
重篤な有害事象等	当院有害事象(3)	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		
2019008-11X	アステラス製薬株式会社	IMAB362・●●●●・第2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		
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		
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	
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
2019005-11X	アムジェン株式会社	Apremilast(CC-10004)・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		
安全性情報等	個別症例報告	承認する		

2019004-11X	シミック株式会社	LY03003・パーキンソン病・第1相		
審査事項	内容	審査結果	指摘事項	
終了報告	—	—		
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	
安全性情報等	その他(MDT-1118 臨床試験 未知・重篤副作用等の症例一覧(情報入手期間 2020年8月24日～9月8日))	承認する		
安全性情報等	措置報告、その他(MDT-1118臨床試験 未知・重篤副作用等の症例一覧(情報入手期間2020年8月3日～8月18日))	承認する		
重篤な有害事象等	当院有害事象(2)	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	
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
一部変更	治験薬の管理に関する業務手順書改訂	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	
一部変更	治験薬情報小冊子改訂	承認する		
安全性情報等	個別症例報告	承認する		
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	
一部変更	説明文書・同意文書改訂	承認する		
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		
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(3)	承認する		
2018023-11X	協和キリン株式会社	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		
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	
終了報告	—	—		
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	
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	個別症例報告、年次報告(2019/06/01～2020/05/31)	承認する	
安全性情報等	個別症例報告	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	
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	
安全性情報等	個別症例報告	承認する	
一部変更	自己投与ガイド、在宅投与フォーム	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 藤本 千里	GVS-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
一部変更	治験実施計画書改訂、医師主導治験に関する病院長との合意書	承認する	
モニタリング	モニタリング結果報告書	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	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	
2018009-11X	協和キリン株式会社	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、研究報告	承認する	
重篤な有害事象等	当院有害事象(2)	承認する	
一部変更	治験実施計画書改訂	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
安全性情報等	個別症例報告、研究報告	承認する	
重篤な有害事象等	当院有害事象(2)	承認する	
重篤な有害事象等	当院有害事象(3)	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	

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	
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	個別症例報告	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	
モニタリング	モニタリング結果報告書	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(症例報告、リパロ錠添付文書)	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
一部変更	治験実施計画書改訂	承認する	
安全性情報等	年次報告	承認する	
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
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	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
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	
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
一部変更	治験薬概要書改訂	承認する	
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

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	
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	

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
モニタリング	監査結果報告書	承認する	

2017016-11DX	京都大学・ウイルス・再生医科学研究所・戸田 淳也	NPC-12T・進行性骨化性線維異形成症・第2/3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	
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	個別症例報告-①	承認する	
一部変更	ご自宅への治験薬配送に関する説明文書・同意文書	承認する	
安全性情報等	個別症例報告-②	承認する	

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

2017009-11X	協和キリン株式会社	KHK4827・●●●●●●●●・第1相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
安全性情報等	個別症例報告	承認する	

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	

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、研究報告	承認する	

2016038-11X	アヅヴィ合同会社	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

2014023-11X	扶桑薬品工業株式会社	FCU-08・急性腎傷害・第Ⅱ相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
開発の中止等	—	—	

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、研究報告	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	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	

2013007-11X	大日本住友製薬株式会社	DSP-1747・●●●●●●・第2相	
審査事項	内容	審査結果	指摘事項
開発の中止等	—	—	
