

令和3年度第4回島根大学医学部附属病院臨床研究審査部会
【会議記録の概要】

開催日時	令和3年7月15日(木) 18時30分～19時40分
開催場所	島根大学医学部本部棟 5階 大会議室
出席委員名	直良浩司、飛田博史、大西千恵、名越究、矢野彰三、安友政男、向山孝行、渡部晃、高木勇次、田中順、
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【治験の継続審査：治験実施計画書、同意説明文書等の改訂】</p> <p>議題1. 竹谷 健医師による低ホスファターゼ症小児患者を対象とした高純度間葉系幹細胞（REC 01）移植の安全性及び有効性を検討する臨床第Ⅰ/Ⅱa相試験（FIH 試験）（管理番号 2020 医2）</p> <p>治験実施計画書、同意・説明文書、治験製品の管理に関する手順書、被験者への支払いに関する資料、被験者募集に係る文書等使用許可申請書の変更及び治験製品製造依頼に関する手順の追加について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題2. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験（管理番号：29-16）</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題3. アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験（管理番号：30-2）</p> <p>治験薬概要書の変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題4. 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（管理番号：30-7）</p> <p>被験者募集の手順（広告等）に関する資料の変更について</p>

	<p>引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 5. 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（管理番号：30-19） 被験者への提供資料の追加について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 6. アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした第 2 相試験（管理番号：2019-5） 責任医師・分担医師の変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 7. 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潰瘍性大腸炎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 2b/3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験（管理番号：2019-9） 治験実施計画書別冊の変更及び被験者への指導ガイドの追加、治験薬投与日誌の追加と変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 8. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の第 II 相試験（管理番号：2020-5） 治験実施計画書 Administrative letter（英語版）、治験実施計画書 Administrative letter（日本語訳）の追加について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 9. サノフィ株式会社の依頼による H1-抗ヒスタミン薬投与にかかわらず症状が持続する慢性誘発性寒冷荨麻疹患</p>
--	--

	<p>者の治療におけるデュピルマブ投与試験 (LIBERTY-CINDU CURIADS) (管理番号 : 2021-2) 被験者の募集の手順 (広告等) に関する資料の変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果: 承認</p> <p>議題 10. 全薬工業株式会社の依頼による未治療 CD20 陽性 B 細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8-SC の臨床第Ⅲ相試験 (管理番号 : 2021-3) 治験薬概要書の変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果: 承認</p> <p>【医師主導治験におけるモニタリング報告書について】</p> <p>議題 1. 鈴木律朗医師の依頼による再発難治性末梢性 T 細胞リンパ腫に対するニボルマブの有効性の検討：医師主導臨床第Ⅱ相治験 (管理番号 2019 医 1) モニターから提出されたモニタリング報告書について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果: 承認</p> <p>議題 2. 竹谷 健医師による低ホスファターゼ症小児患者を対象とした高純度間葉系幹細胞 (REC 01) 移植の安全性及び有効性を検討する臨床第 I / IIa 相試験 (FIH 試験) (管理番号 2020 医 2) モニターから提出されたモニタリング報告書について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果: 承認</p> <p>【臨床試験を完了又は中止したものについて】</p> <p>議題 1. 丸石製薬株式会社の依頼による集中治療下において呼吸管理を必要とする患者を対象とした MR13A11A の第Ⅲ相試験 (管理番号 : 2019-11) 本学病院での治験実施が終了した旨が説明され、審議した。 審査結果: 承認</p>
--	---

	<p>【治験の継続審査：本学病院における有害事象報告】</p> <p>議題 1. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の第Ⅱ相試験（管理番号：2020-5）</p> <p>本学病院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>【治験の継続審査：他の施設における有害事象等報告】</p> <p>議題 1. 鈴木律朗医師の依頼による再発難治性末梢性 T 細胞リンパ腫に対するニボルマブの有効性の検討：医師主導臨床第Ⅱ相治験（管理番号 2019 医 1）</p> <p>自ら治験を実施する者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 2. バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib（リツキシマブ併用）の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相臨床試験：CHRONOS-3（管理番号：29-8）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 3. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験（管理番号：29-16）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 4. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の長期継続投与試験（管理番号：30-1）</p>
--	--

	<p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題5. 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（管理番号：30-7）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題6. インターステム株式会社の依頼による膝関節軟骨欠損症患者を対象としたCCl（自家培養軟骨細胞）キットの有効性及び安全性に関する探索的臨床試験（管理番号：30-11）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題7. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験（管理番号：30-12）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題8. 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（管理番号：30-19）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥</p>
--	--

	<p>当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 9. 日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相長期継続試験（管理番号：2019-6）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 10. 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潰瘍性大腸炎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 2b/3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験（管理番号：2019-9）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 11. 日本イーライリリー株式会社の依頼による NASH 患者を対象とした LY3298176 の第Ⅱ相試験（管理番号：2019-10）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 12. サノフィ株式会社の依頼による結節性痒疹患者を対象としたデュピルマブの第Ⅲ相試験（管理番号：2020-2）</p> <p>依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題 13. サノフィ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマブの第Ⅲ相試験（管理番号：</p>
--	--

	<p>2020-3) 依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p> <p>議題 14. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹を対象とした QGE031 の第Ⅲ相継続試験（管理番号：2020-4） 依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p> <p>議題 15. マルホ株式会社の依頼による nemolizumab の小児アトピー性皮膚炎患者に対する 第Ⅲ相試験—比較/長期継続投与試験—（管理番号：2020-6） 依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p> <p>議題 16. マルホ株式会社の依頼による nemolizumab の結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験—比較/長期継続投与試験—（管理番号：2020-8） 依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p> <p>議題 17. 全薬工業株式会社の依頼による未治療 CD20 陽性 B 細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8-SC の臨床第Ⅲ相試験（管理番号：2021-3） 依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p>
--	--

特記事項	なし
------	----