

2021 年度 第 6 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時： 2021 年 10 月 28 日 (木) 15:30 ~ 16:00

場所： 独立行政法人国立病院機構仙台医療センター大会議室

出席者： 篠崎 毅 (委員長)	新倉 仁 (副委員長)	鵜飼 克明
江面 正幸	鈴木 靖士	木村 憲治
内藤 義博	大泉 英二	高橋 香
菅原 幸子	土井 千鶴	三上 定利
水吉 勝彦	伊藤 直之	大北 全俊

(敬称略)

※議題により審議・採決に参加しない委員あり

【審議事項】

- No. 1** **ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第III相試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No. 2** **ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No. 3** **ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No. 4** **ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるBMS-986165の第II相試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No. 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**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認

- No.6** **ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ+レナリドミド（CC-5013）を投与した場合と、リツキシマブ+化学療法に続いてリツキシマブを投与した場合の有効性及び安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認
- No.7** **ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたCC-5013(レナリドミド)の第3相試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認
- No.8** **アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215（再発）の第III相試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認
- No.9** **アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215（移植）の第III相試験**
審議内容： 治験実施状況報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認
- No.10** **小野薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にレナリドミド及びデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブの週1回投与と週2回投与を比較する無作為化非盲検第III相試験**
審議内容： 安全性報告、治験実施計画書および同意説明文書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No.11** **Agios社のAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験**
審議内容： 安全性報告、治験実施計画書、治験薬概要書、添付文書改訂および治験薬概要書提供遅延に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No.12** **第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ（AC220）の第III相試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認
- No.13** **サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第III相試験**

審議内容： 安全性報告および治験薬概要書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認

No.14 日本新薬株式会社の依頼によるNS-87の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験

審議内容： 安全性報告に関する報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認

No.15 中外製薬株式会社の依頼による後天性血友病A患者を対象に、エミシズマブの安全性、有効性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、非盲検、非ランダム化、第Ⅲ相臨床試験

審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認

No.16 (治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による全身性筋力低下を有する重症筋無力症患者を対象に ARGX-113 の安全性および忍容性を評価することを目的とした長期、単群、非盲検、多施設共同、ARGX 113-1704試験からの継続投与、第3相試験

審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認

No.17 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験

審議内容： 安全性報告および治験実施計画書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認

No.18 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験 (長期試験)

審議内容： 安全性報告および患者向けガイド改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認

No.19 アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第Ⅲ相二重盲検多施設共同試験

審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果： 承認

No.20 ユーシービージャパン株式会社の依頼による全身型重症筋無力症の成人患者を対象としたrozanolixizumabの有効性及び安全性を評価する第3相無作為化二重盲検、プラセボ対照試験

審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.21 ユーシービージャパン株式会社の依頼による全身型重症筋無力症の成人患者を対象としたrozanolixizumabの長期安全性、忍容性及び有効性を評価する無作為化、非盲検継続試験

審議内容：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.22 ユーシービージャパン株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたROZANOLIXIZUMABを評価する非盲検継続試験

審議内容：安全性報告および症例報告書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.23 エイターヘルスケア株式会社（治験国内管理人）の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第III相試験

審議内容：安全性報告および治験実施計画書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.24 エイターヘルスケア株式会社（治験国内管理人）の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第III相試験（継続試験）

審議内容：安全性報告および治験実施計画書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.25 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimabの第III相試験

審議内容：治験実施計画書および付保証明改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.26 アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群（GBS）患者を対象としたEculizumabの第3相試験

審議内容：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

この他、下記の事項についても審議され、承認がなされた。

特定使用成績調査	4件	（うち新規	1件	・継続	3件）
使用成績調査	2件	（うち新規	0件	・継続	2件）
副作用・感染症症例報告	0件	（うち新規	0件	・継続	0件）
その他の受託研究	0件	（うち新規	0件	・継続	0件）

【報告事項】

No. 1 ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるQBW251の第Ⅱ相試験

報告内容： 9月の本部中央審査において、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No. 2 ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるBMS-986177の第2相試験

報告内容： 9月の本部中央審査において、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No. 3 MSD株式会社の依頼による日本人健康乳幼児を対象としたV114の第Ⅲ相試験

報告内容： 9月の本部中央審査において、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

No. 4 ファイザー株式会社の依頼による、PF-06480605の後期第Ⅱ試験

報告内容： 9月の本部中央審査において、重篤な有害事象報告、治験実施計画書改訂および治験実施状況報告に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

この他、下記の事項についても報告がなされた。

使用成績調査（終了報告）	0 件
特定使用成績調査（終了報告）	0 件
副作用・感染症症例報告（終了報告）	3 件
その他の受託研究（終了報告）	0 件
開発の中止等に関する報告	0 件
その他	0 件