令和7年度 第6回 札幌医科大学附属病院臨床研究審査委員会 会議の記録の概要

日 時 令和7年 9月 11日(木) 14時00分~14時58分

場 所 Web開催

出席者 委員長 久野 篤史

委員 福土 将秀 、 古橋 眞人 、 廣橋 良彦 、 鈴木 拓 、 鷲見 紋子 、

旗手 俊彦 、清野 恭子 、中内 和恵 、 水口 徹 、永石 歓和 、

吉井 新二 、 小野 聡子

欠席者 副委員長 宇原 久 、 髙野 賢一

1 議題及び審議結果を含む主な論議の概要

(1)委員長からの報告事項

化学療法プロトコール委員会で審査後、承認した案件を報告した。

迅速審査等を行った案件を報告した。

治験終了・開発中止案件を報告した。

製造販売後調査の承認がされた案件を報告した。

自主臨床研究(多施設共同研究)一括審査案件を報告した。

自主臨床研究完了・中止報告を報告した。

(2)審査案件

議題1 (整理番号:37-17)

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるリポ蛋白(a) 高値の方を対象としたLY3473329の第III相試験」

治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題2 (整理番号: 37-6445)

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験」

当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。

審議結果:承認

議題3 (整理番号: 37-6483)

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験」

当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。

審議結果:承認

議題4 (整理番号: 37-6456)

A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題5 (整理番号: 37-6457)

「An Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety of Eplontersen (ION-682884) in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR-CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR-CM)患者を対象に Eplontersen (ION-682884) の長期安全性を評価する、非盲検継続投与試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題6 (整理番号:37-6470)

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題7 (整理番号:37-6491)

「アレクシオンファーマ合同会社依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象とした ALXN2220の第3相試験」

議題8 (整理番号:37-6500)

A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題9 (整理番号:37-6501)

「An Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety of Eplontersen (ION-682884) in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR-CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR-CM)患者を対象に Eplontersen (ION-682884) の長期安全性を評価する、非盲検継続投与試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題10 (整理番号: 37-1253)

A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題11 (整理番号:37-1254)

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3819469の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題12 (整理番号: 37-3047)

「C3 腎症又は特発性免疫複合体型膜性増殖性糸球体腎炎を対象とした,iptacopan(LNPO23)の長期有効性,安全性,及び忍容性を評価する,非盲検,非ランダム化,継続試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題13 (整理番号:37-16)

「Phase 1/2 Study of Rina-S in Patients with Locally Advanced and/or Metastatic Solid Tumors 局所進行及び/又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象とした Rina-Sの第川 相試験」

治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。 審議結果:化学療法プロトコル委員会で承認されたのち承認する

議題14 (整理番号:37-18)

「中等度から重度の乾燥症状を有する一次性シェーグレン症候群(pSjD)成人患者を対象とした、プレフィルドシリンジによるefgartigimod PH20皮下投与の有効性、安全性、忍容性を評価する第2相無作為化二重盲検プラセボ対照、および非盲検延長、多施設共同医師主導試験」

治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題15 (整理番号:372-124)

「医学部医学科麻酔科学講座による非侵襲的連続血圧モニタリングによる麻酔導入期血圧変動の抑制効果の検討」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題16 (整理番号:372-58)

「附属病院リハビリテーション部による集中治療室におけるリハビリテーション治療の実態と集中治療後症候群および短期的・長期的転帰に関する単施設前向き・後向き観察研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:保留

議題17 (整理番号:372-59)

「附属病院リハビリテーション部による高度救命救急センターにおけるリハビリテーション治療の実態と集中治療後症候群および短期的・長期的転帰に関する単施設前向き・後向き観察研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:保留

議題18 (整理番号: 372-114)

「医学部医学科耳鼻咽喉科・頭頸部外科学講座による補聴器導入における遠隔医療と対面医療の比較検討」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題19 (整理番号:372-125)

「医学部医学科脳神経外科学講座によるくも膜下出血における脳血管れん縮と症候性てんかんに関する研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題20 (整理番号:372-127)

「医学部医学科小児科学講座による国内の抗AQP4抗体陽性NMOSDの小児例の検討」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題21 (整理番号:372-128)

「医学部医学科内科学講座消化器内科学分野による免疫チェックポイント阻害薬による免疫関連有害事象に影響を与える口腔内および腸内細菌叢の経時的変化の前向き観察研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題22 (整理番号:37-6461)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験」

当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。

審議結果:承認

議題23 (整理番号:37-6446)

「CONQUEST 強皮症克服に向けたプラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第 IIb 相、プラットフォーム臨床試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審議結果:承認

議題24 (整理番号: 37-6447)

「CONQUEST 強皮症克服に向けたプラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第 IIb 相、プラットフォーム臨床試験!

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題25 (整理番号:37-6448)

「切除したステージIII又はステージIVの黒色腫患者を対象としたアジュバント治療におけるABP 206とオプジーボ® (ニボルマブ) の薬物動態の類似性を評価する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題26 (整理番号:37-6449)

「痙縮を有する小児患者を対象としたNT 201の非盲検、非対照、単群試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題27 (整理番号:37-6451)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照第 Π 相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題28 (整理番号:37-6455)

「クローン病を対象としてAZD7798 を評価する第IIa 相試験」

議題29 (整理番号: 37-6458)

「武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine の第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題30 (整理番号: 37-6459)

「未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題31 (整理番号:37-6460)

「アッヴィ合同会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたABBV-GMAB-3013 (エプコリタマブ)の第III相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題32 (整理番号:37-6464)

「CONQUEST 強皮症克服に向けたプラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第 IIb 相、プラットフォーム臨床試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題33 (整理番号:37-6465)

「MSD株式会社の依頼による MK 3475A の第Ⅱ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題34 (整理番号:37-6466)

「サノフィ株式会社の依頼によるステージ2の1型糖尿病の日本人小児及び成人を対象としたteplizumabの第Ⅱ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題35 (整理番号:37-6467)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、 多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題36 (整理番号: 37-6468)

「中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象にTAK-279経ロ製剤の有効性及び安全性を評価する第2相、 多施設共同、無作為化、プラセボ対照、導入期での二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題37 (整理番号:37-6469)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題38 (整理番号: 37-6471)

「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 |

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題39 (整理番号:37-6472)

「潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizmabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」

議題40 (整理番号:37-6473)

「クローン病患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題41 (整理番号:37-6474)

「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」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題42 (整理番号: 37-6475)

「クローン病患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題43 (整理番号:37-6476)

「潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizmabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題44 (整理番号:37-6477)

「MK-3475を用いた治験で治療中又はフォローアップ中の患者を対象に、長期の安全性及び有効性を評価する多施設共同非盲検第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題45 (整理番号: 37-6478)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題46 (整理番号:37-6479)

A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-severe Systemic Disease Activity

Disease Activity 全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibepの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化、二重盲検、ブラセボ対照試験

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題47 (整理番号:37-6480)

「A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-Severe Symptom State

る所向のいるはない。 症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibepの有効性及び安全性を評価する第11相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題48 (整理番号:37-6481)

「MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題49 (整理番号:37-6482)

「MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第冊相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題50 (整理番号: 37-6484)

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTLO19の第Ⅲb相試験」

議題51 (整理番号: 37-6485)

「製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題52 (整理番号:37-6486)

「製品規格に適合しなNIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題53 (整理番号:37-6487)

「痙縮を有する小児患者を対象としたNT 201の非盲検、非対照、単群試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題54 (整理番号: 37-6488)

「切除したステージIII又はステージIVの黒色腫患者を対象としたアジュバント治療におけるABP 206とオプジーボ® (ニボルマブ) の薬物動態の類似性を評価する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題55 (整理番号:37-6489)

「CONQUEST 強皮症克服に向けたプラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第 IIb 相、プラットフォーム臨床試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題56 (整理番号:37-6490)

「Single-arm, Open-label, Phase 3, Multi-center Study to Evaluate the Safety and Efficacy of the Subcutaneous Injection of CT-P13 (CT-P13 SC) as Maintenance Therapy in Patients with Crohn's Disease in Japan

日本人クローン病患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射(CT-P13 SC)の有効性及び安全性を 検証する単群、非盲検、第II相、多施設共同試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題57 (整理番号: 37-6492)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照第 ${\mathbb T}$ 相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題58 (整理番号: 37-6493)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経ロ製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、 多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題59 (整理番号:37-6494)

「中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2相、 多施設共同、無作為化、プラセボ対照、導入期での二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題60 (整理番号:37-6495)

「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 I

議題61 (整理番号:37-6496)

「クローン病患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題62 (整理番号: 37-6497)

「潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizmabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題63 (整理番号:37-6498)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題64 (整理番号: 37-6499)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症又は進行性肺線維症患者を対象に BI1839100 が咳嗽を改善させるかどうかを検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題65 (整理番号:37-6502)

「武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine の第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題66 (整理番号:37-6503)

「IgG4関連疾患患者を対象としたObexelimabの第3相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題67 (整理番号:37-6504)

「武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体 α 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対する mirvetuximab soravtansine(TAK-853)の国内第1/2相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題68 (整理番号:37-6505)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題69 (整理番号:37-6506)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題70 (整理番号:37-6507)

「MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題71 (整理番号:37-6508)

「MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験」

議題72 (整理番号:37-6509)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による全身性自己免疫性リウマチ性疾患に伴う間質性肺疾患(SARD-ILD)患者を対象としたNerandomilast(BI 1015550)の第Ⅲb相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題73 (整理番号:37-6511)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題74 (整理番号: 37-6512)

「中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRO7790121の第III相 試験 |

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題75 (整理番号:37-6513)

「アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題76 (整理番号:37-6514)

「武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine の第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題77 (整理番号:37-6515)

「特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題78 (整理番号:37-6516)

「特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題79 (整理番号:37-6517)

「進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題80 (整理番号: 37-6518)

「進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題81 (整理番号: 37-6519)

「未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題82 (整理番号:37-6520)

「アッヴィ合同会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたABBV-GMAB-3013 (エプコリタマブ)の第III相試験」

議題83 (整理番号:37-6521)

「サノフィ株式会社の依頼による高リスク皮膚有棘細胞癌患者を対象としたCEMIPLIMABの第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題84 (整理番号:37-6522)

「サノフィ株式会社の依頼によるステージ2の1型糖尿病の日本人小児及び成人を対象としたteplizumabの第Ⅱ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題85 (整理番号:37-6523)

「MSD株式会社の依頼による MK 3475A の第Ⅱ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題86 (整理番号:37-6524)

「中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題87 (整理番号:37-6525)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240(tulisokibart)を投与した際の有効性と安全性を 検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題88 (整理番号: 37-6526)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経ロ製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、 多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題89 (整理番号: 37-6527)

「中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2相、 多施設共同、無作為化、プラセボ対照、導入期での二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題90 (整理番号:37-6528)

「CONQUEST 強皮症克服に向けたプラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、ブラセボ対照、第 IIb 相、プラットフォーム臨床試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題91 (整理番号:37-6529)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照第 Π 相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題92 (整理番号:37-6530)

「小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群,多施設共同試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題93 (整理番号:37-6531)

「小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群,多施設共同試験」

議題94 (整理番号:37-6450)

「未治療多発性骨髄腫を対象とした自家末梢血幹細胞移植後の地固め療法としての Isatuximab,Pomalidomide,Dexamethasone併用療法の有効性・安全性を評価する多施設共同第II 相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題95 (整理番号:37-6452)

「皮膚血管肉腫に対するパクリタキセルとTM5614併用の安全性・有効性を検討する第Ⅱ相医師主導治験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題96 (整理番号: 37-6453)

「根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療におけるニボルマブとのTM5614併用の有効性・安全性を検証する第Ⅲ相ランダム化ブラセボ対照二重盲検医師主導治験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題97 (整理番号:37-6454)

「初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有するOから24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題98 (整理番号: 37-6462)

「免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題99 (整理番号:37-6463)

「先天性サイトメガロウイルス感染児の遅発性難聴を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性および安全性を評価する多施設共同プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験(VGCV-3)」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題100 (整理番号: 37-6510)

「先天性サイトメガロウイルス感染児の遅発性難聴を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性および安全性を評価する多施設共同プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験(VGCV-3)」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題101 (整理番号: 37-1238)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。 審議結果:承認

議題102 (整理番号:37-1239)

「製品規格に適合しなNIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。 審議結果:承認

議題103 (整理番号:37-1240)

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)を対象としたLOU064の第Ⅲ相 試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題104 (整理番号:37-1241)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

議題105 (整理番号:37-1242)

「腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題106 (整理番号:37-1243)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題107 (整理番号: 37-1244)

「武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体 α 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対する mirvetuximab soravtansine(TAK-853)の国内第1/2相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題108 (整理番号: 37-1247)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題109 (整理番号:37-1248)

「MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第111相試験 |

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題110 (整理番号: 37-1249)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題111 (整理番号:37-1250)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題112 (整理番号:37-1251)

「腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題113 (整理番号: 37-1252)

「中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRO7790121の第III相 試験 |

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題114 (整理番号:37-1255)

「受傷後6~8週時点でASIA機能障害尺度(AIS)Dの急性期外傷性背髓損傷患者に対するヒト自己骨髄間葉系幹細胞の静脈内投与比較試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題115 (整理番号: 37-1256)

「工程内管理規格及び出荷規格を満たさなかったステミラック注の急性期外傷性背髄損傷患者に対する安全性及び 有効性を検証する試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

議題116 (整理番号:37-1257)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題117 (整理番号:37-1258)

「中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題118 (整理番号: 37-1259)

「ノバルティスファーマ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remibrutinibの第3相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題119 (整理番号:37-1260)

「MSD株式会社の依頼による MK 3475A の第Ⅱ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題120 (整理番号:37-1261)

「活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題121 (整理番号:37-1262)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による全身性自己免疫性リウマチ性疾患に伴う間質性肺疾患(SARD-ILD)患者を対象としたNerandomilast(Bl 1015550)の第Ⅲb相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題122 (整理番号:37-1263)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題123 (整理番号:37-1264)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題124 (整理番号:37-1265)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題125 (整理番号: 37-1232)

「未治療多発性骨髄腫を対象とした自家末梢血幹細胞移植後の地固め療法としての Isatuximab,Pomalidomide,Dexamethasone併用療法の有効性・安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題126 (整理番号:37-1233)

「初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有するOから24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

議題127 (整理番号:37-1246)

「根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療におけるニボルマブとのTM5614併用の有効性・安全性を検証する第Ⅲ相ランダム化ブラセボ対照二重盲検医師主導治験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題128 (整理番号:372-1081)

「札幌医科大学による原発性肺腺癌の細胞生物学的・病理学的解析」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題129 (整理番号:372-1138)

「医学部医学科内科学講座消化器内科学分野による炎症性腸疾患の病態解明と治療法確立に向けた北海道多施設共同後ろ向きコホート研究 Phoenix Cohort -Retrospective Study-」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題130 (整理番号: 372-1139)

「医学部医学科感染制御・臨床検査医学講座による濾紙血を用いたRPR、TPLA測定に関する検討」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題131 (整理番号: 372-1144)

「医学部医学科整形外科学講座による肩関節疾患における肩甲骨全体形状の形態学的特徴の解明」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題132 (整理番号: 372-1145)

「医学部医学科内科学講座消化器内科学分野によるバイオインフォマティクスの解折ツールを用いたOmics-Based Japan IBD panelの開発の前向き観察研究」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題133 (整理番号: 372-1146)

「医学部医学科整形外科学講座による外反母趾における足部運動機能と足部形態に関する研究」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題134 (整理番号:372-1151)

「医学部医学科感染制御・臨床検査医学講座による肺サーファクタント蛋白A測定試薬の血漿測定に関する検討」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題135 (整理番号: 372-1152)

「医学部医学科内科学講座消化器内科学分野による家族性地中海熱遺伝子関連腸炎の診断法確立」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題136 (整理番号:37-3046)

「小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題137 (整理番号:37-3048)

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による活動性シェーグレン症候群患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

議題138 (整理番号:37-3050)

「特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題139 (整理番号: 37-3051)

「進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題140 (整理番号: 37-3052)

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTLO19の第Ⅲb相試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題141 (整理番号: 37-3053)

「MSD株式会社の依頼による MK 3475A の第Ⅱ相試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題142 (整理番号: 37-3054)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題143 (整理番号: 37-3055)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題144 (整理番号:37-3049)

「4型および未分化型・大型3型の進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題145 (整理番号: 37-9042)

「難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性および安全性を確認する 多施設前向き単群 試験 -EPSILON IE-」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

審議結果:承認

議題146 (整理番号:37-9043)

「皮膚血管肉腫に対するパクリタキセルとTM5614併用の安全性・有効性を検討する第Ⅱ相医師主導治験」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

審議結果:承認

議題147 (整理番号:37-9044)

「根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療におけるニボルマブとのTM5614併用の有効性・安全性を検証する第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検医師主導治験」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

審議結果:承認

議題148 (整理番号: 37-9046)

「免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のブラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

議題149 (整理番号:37-9047)

「免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

審議結果:承認

議題150 (整理番号:37-9048)

「認知機能が保たれた構造的焦点性てんかん症例に対するMY-taVNSを用いた経皮的迷走神経刺激療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同臨床試験」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

審議結果:承認

議題151 (整理番号:37-9049)

「初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有するOから24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

審議結果:承認

(3) その他

• 前月IRB議事録(案)について 質問事項がなく、承認された。