## 令和4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4年 9月 8日(木) 14時00分~14時30分

場 所 Web開催

出席者 委員長 福土 将秀

副委員長 鳥越 俊彦

委員 久野 篤史 、 鷲見 紋子 、 旗手 俊彦 、 清野 恭子 、 能登谷 孝

時野 隆至 、 水口 徹 、 永石 歓和 、 吉井 新二 、 團塚 恵子

松田 なおみ

欠席者 副委員長 宇原 久

委員 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

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。

## (2)審查案件

議題1 (整理番号:34-6380)

「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2 (整理番号:34-7)

「シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人のスチル病(SJIA及びAOSD)患者を対象とした anakinra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3 (整理番号:34-8)

「アッヴィ合同会社の依頼による統合失調症患者を対象としたCariprazine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4 (整理番号:34-9)

「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5 (整理番号:34-10)

「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6 (整理番号:332-199)

「小児科学講座による統合ケアパスを用いた、食物アレルギー診療の病診連携:「CHICAP study」」

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7 (整理番号:342-91)

「脳神経外科学講座による難治性てんかんにおける経穴刺激効果の検証」

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8 (整理番号: 332-4)

「整形外科学講座による頚椎変性疾患に対する外科治療の術後患者満足度を規定する因子の多施設前向き探索研究!

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9 (整理番号:332-5)

「整形外科学講座による腰椎変性疾患に対する外科治療の術後患者満足度を規定する因子の多施設前向き探索研 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10 (整理番号:342-60)

「心臓血管外科学講座による孤立性内腸骨動脈瘤に対する動脈塞栓およびステントグラフト脚留置併施術の成績 に関する検討」

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11 (整理番号:342-81)

「麻酔科学講座によるLC-MS/MSによるレミマゾラムおよび代謝産物同時測定系の確立」

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12 (整理番号:342-85)

「放射線医学講座による末梢血リンパ球のRNA発現解析による、腹部・骨盤部放射線治療後の有害事象発症予測」

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13 (整理番号:342-86)

「泌尿器科学講座によるReal-worldにおける転移性および進行性腎細胞癌に対する薬物療法の検討:多施設・後ろ向きおよび前向き観察研究」

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14 (整理番号:34-6346)

「大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115(pamufetinib)の第II相用量反応試験」

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15 (整理番号:342-7003)

「消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による切除不能進行再発大腸癌における後方治療の前向き観察研究」

当院で発生した重篤な有害事象について、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16 (整理番号:342-7004)

「消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による血液循環腫瘍DNA陰性の高リスクStageⅡ及び低リスクStageⅢ結腸癌治癒切除例に対する術後補助化学療法としてのCAPOX療法と手術単独を比較するランダム化第Ⅲ相比較試験VEGA trial」

当院で発生した重篤な有害事象について、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17 (整理番号:342-7005)

「消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による切除不能進行再発大腸癌における後方治療の前向き観察研究」

当院で発生した重篤な有害事象について、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18 (整理番号:34-6340)

「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19 (整理番号:34-6341)

「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」

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20 (整理番号:34-6342)

「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」

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21 (整理番号:34-6343)

「小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に,ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第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22 (整理番号:34-6344)

「プラチナ製剤抵抗性の再発卵巣がん患者を対象としたOfranergene Obadenovec (VB-111)+パクリタキセル群とプラセボ+パクリタキセル群の多施設共同無作為化二重盲検比較試験(OVAL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23 (整理番号:34-6345)

「中外製薬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SA237(サトラリズマブ)の第Ⅲ相試 鋛 I

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:34-6347)

「ヤンセンファ―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」

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:34-6348)

「大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115 (pamufetinib) の第 II 相用量反応試験」

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:34-6349)

「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」

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:34-6350)

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるC3腎症を対象としたLNPO23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28 (整理番号:34-6351)

「小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に, ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第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29 (整理番号:34-6352)

「中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のない発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象とした RO7112689(Crovalimab)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:34-6353)

「中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689(Crovalimab)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31 (整理番号:34-6355)

「アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第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:34-6356)

「ブリストル・マイヤーズ スクイブ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ニボルマブ又はプラセボとドセタキセルの併用療法の第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33 (整理番号:34-6357)

「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」

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:34-6358)

「高安動脈炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行 群間比較試験」

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35 (整理番号:34-6360)

「武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第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36 (整理番号:34-6362)

「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37 (整理番号:34-6363)

「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38 (整理番号:34-6364)

「高安動脈炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行 群間比較試験」

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39 (整理番号:34-6365)

「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40 (整理番号:34-6366)

「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41 (整理番号:34-6367)

「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」

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:34-6368)

「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43 (整理番号:34-6369)

「ヤンセンファ─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」

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: 34-6370)

「小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205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45 (整理番号:34-6371)

「小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205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:34-6372)

「武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第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47 (整理番号:34-6373)

「MK-3475の治験で治療中又はフォローアップ中の進行悪性腫瘍患者を対象に、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相継続試験」

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:34-6374)

A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS 日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム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49 (整理番号:34-6375)

「小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に, ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第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50 (整理番号:34-6376)

「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51 (整理番号:34-6377)

「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」

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:34-6378)

「中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のない発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象とした RO7112689(Crovalimab)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53 (整理番号:34-6379)

「中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象とした RO7112689(Crovalimab)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54 (整理番号:34-6381)

「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)」

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:34-6382)

「アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第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56 (整理番号:34-6383)

「ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3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57 (整理番号:34-6384)

「ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3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58 (整理番号:34-6385)

「ブリストル・マイヤーズ スクイブ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ニボルマブ又はプラセボとドセタキセルの併用療法の第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59 (整理番号:34-6386)

「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」

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:34-6387)

「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61 (整理番号:34-6388)

「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」

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:34-6389)

「NPC-25の低亜鉛血症患者に対する実薬対照非盲検比較試験(非劣性試験)」

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:34-6390)

「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」

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:34-6391)

「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65 (整理番号:34-6392)

「アストラゼネカ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brazikumabの第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66 (整理番号:34-6393)

「アストラゼネカ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brazikumabの長期安全性を評価する非盲検継続投与第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67 (整理番号:34-6394)

「MSD株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475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68 (整理番号:34-6395)

「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」

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:34-6396)

「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」

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:34-6397)

「MSD株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたMK-3475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:34-6398)

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828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72 (整理番号:34-6399)

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828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73 (整理番号:34-6400)

「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:34-6359)

「血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第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75 (整理番号:34-6361)

「血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第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76 (整理番号:342-7006)

「放射線医学講座による臨床病期IA期非小細胞肺癌もしくは臨床的に原発性肺癌と診断された3cm以下の孤立性肺腫瘍(手術不能例・手術拒否例)に対する体幹部定位放射線治療のランダム化比較試験」

新たに入手した安全性情報について研究責任者の見解に基づき、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77 (整理番号:34-1117)

「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78 (整理番号:34-1118)

「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79 (整理番号:34-1120)

「S-217622のSARS-CoV-2感染者対象第2/3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80 (整理番号:34-1121)

「武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第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81 (整理番号:34-1122)

「ファイザー株式会社の依頼による、PF-06480605の後期第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82 (整理番号:34-1125)

「エーザイ株式会社による腎細胞癌を対照としたE7080.MK-3475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83 (整理番号:34-1126)

「小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205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84 (整理番号:34-1127)

「MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした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85 (整理番号:34-1130)

「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86 (整理番号:34-1131)

「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第Ⅰ/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87 (整理番号:34-1132)

「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第Ⅰ/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88 (整理番号:34-1133)

「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」

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89 (整理番号:34-1135)

「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90 (整理番号:34-1136)

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるC3腎症を対象としたLNPO23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91 (整理番号:34-1137)

「シミック株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたamiselimodの臨床第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92 (整理番号:34-1138)

「インスメッド合同会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたトレプロスチニルパルミチル吸入粉末剤の第2b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93 (整理番号:34-1139)

「ヤンセンファ─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।

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94 (整理番号:34-1140)

「サノフィ株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたSAR439859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95 (整理番号:34-1142)

「MSD株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした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96 (整理番号:34-1143)

「小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に,ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第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97 (整理番号:34-1144)

「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」

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98 (整理番号:34-1123)

「進行性悪性黒色腫患者を対象としたGENO101の皮内投与と、ペムブロリズマブ(抗PD-1 抗体)の静脈内投与の併用療法の安全性及び有効性評価のための多施設共同医師主導治験(第 Ib/II 相)」

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99 (整理番号:34-1124)

「血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第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100 (整理番号:34-1141)

「血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第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101 (整理番号:34-1134)

「アドレノメデュリンを用いたCOVID-19 による中等症肺炎の重症化予防―医師主導治験Phase Ⅱ」

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:342-1071)

「消化器内科学講座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103 (整理番号:342-1073)

「消化器内科学講座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104 (整理番号:342-1075)

「皮膚科学講座による皮膚がんにおける免疫染色と治療効果・進行度の関連についての後方視的研究」

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105 (整理番号:342-1076)

「小児科学講座による小児脳腫瘍長期フォローアップ研究」

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106 (整理番号:342-1077)

「消化器内科学講座による新型コロナウィルス感染症患者における消化管粘膜障害および血栓形成の機序解明を 目的とした多施設共同前向き観察研究」

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107 (整理番号:342-1078)

「解剖学第二講座による関節リウマチにおける滑膜線維芽細胞の多様性の解明と治療法開発に向けた研究-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108 (整理番号:342-1079)

「病理学第一講座によるがん組織を用いたネオアンチゲンスクリーニング」

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109 (整理番号:34-3034)

「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」

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110 (整理番号:34-3035)

「ファイザー株式会社の依頼による、PF-06480605の後期第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111 (整理番号:34-3036)

「シミック株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたamiselimodの臨床第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112 (整理番号:34-3037)

「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113 (整理番号:34-3039)

「MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象としたMK-3475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114 (整理番号:34-3040)

「未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第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115 (整理番号:34-3033)

「血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第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116 (整理番号:34-3038)

「4型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

## (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。
- ・臨床研究等に係る業務手順書の改訂について 事務局より資料が提示され、質問事項がなく承認された。