#### 西暦2020年度 第3回 地方独立行政法人大阪市民病院機構 大阪市立総合医療センター 受託研究審査委員会 議事概要

開催日時	西暦2020年6月19日(金)17:00~18:25
開催場所	地方独立行政法人大阪市民病院機構 大阪市立総合医療センター
	都島センタービル2階 連携登録医研究室
出席委員名	依藤 亨、細井 雅之、村田 みどり、鈴木 嗣敏、金本 巨哲、木岡 清英
	成子 隆彦、松田 由紀子、仙入 寛之、三木 紳一郎、中川 文夫、井上 薫

#### I. 治験、製造販売後臨床試験

#### 【審議事項】

● 新規案件 3 件

#### ● 継続審査

① 院内で発生した重篤な有害事象	6 件
② 安全性情報	92 件
③ 一部変更	19 件
④ 逸脱報告	0 件
⑤ 実施状況報告	0 件
⑥ モニタリング・監査報告	1 件
⑦ その他	0 件

#### ● 報告事項

① 前回IRB修正報告	1 件
② 迅速審査結果報告	2 件
③ 終了・中止報告	5 件
④ その他	1 件

#### Ⅱ. 受託調査

#### 【審議事項】

● 新規案件 0 件
● 報告事項 4 件

#### Ⅲ. 外部治験審查委員会審查結果報告

- 小児治験ネットワーク
- 治験ネットおおさか

#### Ⅳ. その他

- 次回開催日について 第1回 2020年7月17日(金)
- ※ 議事概要の公表課題名については、治験依頼者に事前に確認の上、作成しています。
- ※ 報告事項については「迅速審査の報告」・「修正の上で承認」となった案件の「修正報告」・ 「終了報告(書式17)」のみ掲載しています。(申請日:迅速審査の報告は病院長了承日)
- ※ 安全性情報について、個別症例報告(国内)、措置報告、研究報告があった場合のみ 備考欄に特記しています。
- ※ 受託調査は件数の公開のみとなります。
- ※ 委員が、審査の対象となる治験に、治験責任医師・分担医師として関与している場合、 当該治験に係る審議及び採決の際は退席しています。

整理番号	申請日	₩ EΦ ₹EB BG Ø	備考	業会の振声	審議結果
区分	審議∙報告内容	治験課題名		議論の概要	<b>奋</b> 硪和未
2709 薬品	2020/6/12 新規	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による、重症新型コロナウイルス感染症関連肺病変を有する患者を対象としたOtilimabの第Ⅱ相試験		油験員任医師による治験の概略に関する口頭説明と、事前に配布された資料に基づき、治験実施の妥当性について審査した。説明文書の記載内容等について質疑応	修正の 上で承 認
2710 薬品	2020/6/3 新規	レノックス・ガストー症候群患者を対象とした ZX008の第Ⅲ相試験		答が交わされた 溶験責任医師による治験の概略に関する口頭 説明と、事前に配っされた資料に基づき、治験実施の妥当性について審 査した。説明文書の記載 内容等について質疑応 答が交わされた。	修正の 上で承 認
2711	2020/6/11 新規	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験		答が交わされた。 治験責任医師による治験の概略に関する口頭説明と、事前に配布された資料に基づき、治験実施の妥当性について審査した。説明文書の記載内容等について質疑応答が交わされた。	修正の 上で承 認
2354 薬品	2020/5/15 安全性情報等	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2354	2020/5/21 安全性情報等	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2354	2020/5/27 安全性情報等	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	国内 措置報告	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2354	2020/6/3 安全性情報等	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2354 薬品	2020/5/25 変更申請	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	実施計画書	変更申請の内容に関し て、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2370 薬品	2020/5/14 安全性情報等	日本イーライリリー株式会社の依頼による非小 細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2370 薬品	2020/5/27 安全性情報等	日本イーライリリー株式会社の依頼による非小 細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2388	2020/5/20 安全性情報等	クリニペース株式会社の依頼による非小細胞 肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2388 薬品	2020/6/2 変更申請	クリニペース株式会社の依頼による非小細胞 肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験	実施計画書 同意説明文書	変更申請の内容に関し て、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認

整理番号	申請日	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
区分	審議·報告内容		Long-tree de		
2393 薬品	2020/6/3 変更申請	MK-3475の有効性及び安全性を評価するため の多施設共同第Ⅱ相試験	概要書	変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2404	2020/6/2		国内		
¥ 業品	安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性 大腸炎患者とクローン病を対象とした vedolizumabの第Ⅲb相試験	Er;	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2467	2020/6/1	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1 又はALK 遺伝子再構成陽性の局所進行又は	国内	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当	承認
薬品	安全性情報等	遠隔転移を有する固形癌患者を対象とした RXDX-101の第Ⅱ相試験		性を審査した。	
2467	2020/6/1	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパ	治験薬製造工程に関す	***	
薬品	変更申請	ン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1 又はALK 遺伝子再構成陽性の局所進行又は 遠隔転移を有する固形癌患者を対象とした RXDX-101の第 II 相試験	るレター	変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2504	2020/5/18	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	がん患者を対象とするPF-06463922 (LORLATINIB)の第Ⅲ相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2504	2020/5/22	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	がん患者を対象とするPF-06463922 (LORLATINIB)の第Ⅲ相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2504	2020/6/3	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	がん患者を対象とするPF-06463922 (LORLATINIB)の第Ⅲ相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2504	2020/6/3		概要書	本王力等の力力に明	
薬品	変更申請	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とするPF-06463922 (LORLATINIB)の第Ⅲ相試験	COVID-19陽性患者への 治験薬投与に関するガイ ダンス	変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2505	2020/5/22				
薬品	終了	エーザイ株式会社依頼による小児部分てんかんを対象としたE2007の第Ⅲ相試験		_	_
2522	2020/5/8	体軸性脊椎関節炎患者を対象としたイキセキ ズマブ(LY2439821)の治療効果の持続性を評		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	価する40週間の二重盲検プラセボ対照無作為 化投与中止・再投与期間を含む104週間多施 設共同長期延長試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2522	2020/5/21	体軸性脊椎関節炎患者を対象としたイキセキ ズマブ(LY2439821)の治療効果の持続性を評		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	価する40週間の二重盲検プラセボ対照無作為 化投与中止・再投与期間を含む104週間多施 設共同長期延長試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2540	2020/5/12			当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第Ⅱ相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2540	2020/5/18		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第Ⅱ相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認

整理番号	申請日	治験課題名	備考	 議論の概要	審議結果
区分	審議・報告内容				
2540 薬品	2020/5/27 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第 II 相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2540	2020/6/2		国内		
薬品	安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第 II 相試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2543	2020/6/3		国内	ル 計 込 貯 茶 不 発 井 しょ 舌	
薬品	安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝 細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレ メリムマブの第Ⅲ相試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2573	2020/5/11	子宮筋腫患者を対象にvilaprisan を投与した際		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験		第な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2577	2020/5/14			当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinib の第2相試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2577	2020/5/21		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinib の第2相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2577	2020/5/28			当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinib の第2相試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2578	2020/5/13	RET融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌、甲状腺		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	髄様癌、及びRET活性が亢進したその他の癌を含む進行固形癌患者を対象としたLOXO-292経口剤の第I/II相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2578	2020/5/22	RET融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌、甲状腺		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	髄様癌、及びRET活性が亢進したその他の癌を含む進行固形癌患者を対象としたLOXO-292経口剤の第I/II相試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2579	2020/5/11			当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2579	2020/5/18	//A 除自由在用 1 \ 2   6   1   2   2   2   2   2   2   2   2   2	国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2579	2020/6/1		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験		第な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2589	2020/5/19		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methyl)の第皿相試験	措置報告	第な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認

整理番号	申請日	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
区分	審議•報告内容	/口测大0.不及2.口		一一一一一一一	甘哦心不
2594 薬品	2020/5/12 安全性情報等	Agios社のAML未治療患者を対象としたAG- 120の第3相試験		当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当	承認
				性を審査した。	
2594 薬品	2020/5/18 安全性情報等	Agios社のAML未治療患者を対象としたAG- 120の第3相試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2594	2020/5/28				
薬品	安全性情報等	Agios社のAML未治療患者を対象としたAG- 120の第3相試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2603	2020/5/27	定期的に輸血を受けていない成人ピルビン酸			
薬品	終了	キナーゼ欠乏性貧血患者を対象としてAG-348 の有効性及び安全性を検討する第3相、無作 為化、二重盲検、プラセボ対照試験		_	_
2605	2020/5/28	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺	措置報告	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	中外要条件式芸社の依頼による非小細胞师 癌患者を対象としたCH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2626	2020/5/28	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	性骨髄性白血病を対象としたPKC412の第II相 試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2635	2020/5/13	進行性固形腫瘍又は原発性中枢神経系腫瘍	国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	を有する小児患者を対象とした経口TRK阻害 剤LOXO 101の第I/II相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2635	2020/5/28	<b>发生性用心压症力计区炎性力权加级</b> 不压症	国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	進行性固形腫瘍又は原発性中枢神経系腫瘍 を有する小児患者を対象とした経口TRK阻害 剤LOXO 101の第I/II相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2639	2020/6/3	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による固	国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	ド癌患者を対象としたアベルマブの第Ⅲ相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2646	2020/5/25	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺	(第1報)	当院で発生した重篤な有	
薬品	重篤な有害事象	癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験		害事象報告に基づき、治 験継続実施の妥当性に ついて審査した。	承認
2646	2020/6/3	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺	(第2報)	当院で発生した重篤な有	
薬品	重篤な有害事象	・		害事象報告に基づき、治 験継続実施の妥当性に ついて審査した。	承認
2646	2020/5/15		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺 癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	措置報告	篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2646	2020/6/1	마이웨Ծ##구소노~###	概要書	本面山建の中のに即	
薬品	変更申請	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験		変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認

整理番号	申請日	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
区分	審議・報告内容	ALGANIAE I		ижини <b>*</b> 7 170 <b>ж</b>	田山太小日八
2647 薬品	2020/5/12 安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝 細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第 皿相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2647 薬品	2020/5/20 安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝 細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第 Ⅲ相試験	国内	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2647 薬品	2020/5/27 安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝 細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第 皿相試験	国内	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2647 薬品	2020/5/26 変更申請	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝 細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第 Ⅲ相試験	  添付文書 	変更申請の内容に関し て、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2648 薬品	2020/5/12 安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞 癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試	国内	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2648	2020/5/20 安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞 癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試	国内	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2648 薬品	2020/5/27 安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞 癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試	国内	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2648 薬品	2020/5/26 変更申請	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞 癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試	概要書	変更申請の内容に関し て、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2654 薬品	2020/5/26 安全性情報等	進行性非小細胞肺癌患者を対象としてヒトニ 重特異性抗EGFR 及びcMet 抗体のJNJ- 61186372を投与する第1 相, First-in-Human, 非盲検, 用量漸増試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2654 薬品	2020/5/25 変更申請	進行性非小細胞肺癌患者を対象としてヒトニ 重特異性抗EGFR 及びcMet 抗体のJNJ- 61186372を投与する第1 相, First-in-Human, 非盲検, 用量漸増試験	同意説明文書 概要書	変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2675 薬品	2020/5/12 安全性情報等	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による HIV-1/HBV共感染患者を対象としたビクテグラ ビルナトリウム/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩の第Ⅲ相試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2675 薬品	2020/5/25 安全性情報等	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による HIV-1/HBV共感染患者を対象としたビクテグラ ビルナトリウム/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩の第Ⅲ相試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2675 薬品	2020/6/3 安全性情報等	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による HIV-1/HBV共感染患者を対象としたビクテグラ ビルナトリウム/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩の第Ⅲ相試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認

整理番号	申請日	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
区分	審議·報告内容			成品 ジバル 女	田城州木
2676 薬品	2020/5/7 安全性情報等	生後1ヵ月以上17歳未満の小児患者のMRI検査時の処置時鎮静において必要に応じてプロポフォール(PRO)と併用するデクスメデトミジン(DEX)の安全性および有効性を検討する第3/4相,無作為化,二重盲検,用量範囲設定試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2676	2020/5/21	生後1ヵ月以上17歳未満の小児患者のMRI検 査時の処置時鎮静において必要に応じてプロ		当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づ	
薬品	安全性情報等	ポフォール(PRO)と併用するデクスメデトミジン (DEX)の安全性および有効性を検討する第 3/4相,無作為化,二重盲検,用量範囲設定試験		き、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2676	2020/5/28	生後1ヵ月以上17歳未満の小児患者のMRI検査時の処置時鎮静において必要に応じてプロポフォール(PRO)と併用するデクスメデトミジン		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ	承認
薬品	安全性情報等	(DEX)の安全性および有効性を検討する第 3/4相,無作為化,二重盲検,用量範囲設定試験		き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	升心
2676	2020/5/19	生後1ヵ月以上17歳未満の小児患者のMRI検査時の処置時鎮静において必要に応じてプロポフォール(PRO)と併用するデクスメデトミジン	実施計画書 同意説明文書 概要書	変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当	-22.≑31
薬品	変更申請	(DEX)の安全性および有効性を検討する第 3/4相,無作為化,二重盲検,用量範囲設定試験	<b>似女音</b>	性を審査した。	承認
2680	2020/5/8	    体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダ		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	シチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ 相無作為化プラセボ対照二重盲検試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2680	2020/5/25	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダ	国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	神報性骨椎関節炎の放入患者におけるリバタシチニブの有効性及び安全性を評価する第二   相無作為化プラセボ対照二重盲検試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2681	2020/5/18	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌	国内 措置報告	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	患者を対象としたRO4876646とMPDL3280Aの 第Ⅲ相試験	]H 巨 +K 口	篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2682	2020/5/13		(第2報)	当院で発生した重篤な有	
薬品	重篤な有害事象	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試 験		害事象報告に基づき、治 験継続実施の妥当性に ついて審査した。	承認
2682	2020/5/25		(第3報)	当院で発生した重篤な有	
薬品	重篤な有害事象	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試 験		害事象報告に基づき、治 験継続実施の妥当性に ついて審査した。	承認
2682	2020/5/25		(第1報)	当院で発生した重篤な有	
薬品	重篤な有害事象	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試験		害事象報告に基づき、治 験継続実施の妥当性に ついて審査した。	承認
2682	2020/5/15		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2682	2020/6/3		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試 験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2683	2020/5/14	ファニフ制薬性学の分の体質にして土込病	国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした第I/II相 試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認

整理番号	申請日	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
区分	審議∙報告内容	/HOADING H		1132 HIIII V7 176 S	田山江市山八
2683 薬品	2020/5/21 安全性情報等	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした第I/II相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2683	2020/5/28		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした第I/II相 試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2683	2020/6/4		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした第I/II相 試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2684	2020/6/4	活性型EGFR変異に対して過去の第一世代か	国内	ルシンでんせっかりょくそ	
薬品	安全性情報等	ら第三世代EGFRチロシンキナーゼ阻害薬による前治療への獲得耐性を有するMET増幅、進行性又は転移性非小細胞肺癌(NSCLC)を対象としたテポチニブとオシメルチニブの併用療法を検討する第II相単群試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2684	2020/6/4	活性型EGFR変異に対して過去の第一世代か	同意説明文書		
薬品	変更申請	ら第三世代EGFRチロシンキナーゼ阻害薬による前治療への獲得耐性を有するMET増幅、進行性又は転移性非小細胞肺癌(NSCLC)を対象としたテポチニブとオシメルチニブの併用療法を検討する第II相単群試験	概要書	変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2689	2020/5/15			当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	大原薬品工業株式会社の依頼によるOP-10の 第 I / II 相臨床試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2690	2020/5/18	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼	国内 措置報告	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	による常染色体優性多発性嚢胞腎患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験	<b>拒追</b>	篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2690	2020/5/25	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼	実施計画書	本事中語の中のに即	
薬品	変更申請	による常染色体優性多発性嚢胞腎患者を対象 としたRTA 402 (Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相 試験		変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2691	2020/5/14	強化療法の適応とならない新規に診断された		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	急性骨髄性白血病又は高リスク骨髄異形成症候群の日本人患者を対象にCusatuzumabとアザシチジンの併用投与を検討する第1相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2691	2020/5/26	強化療法の適応とならない新規に診断された		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	急性骨髄性白血病又は高リスク骨髄異形成症 候群の日本人患者を対象にCusatuzumab とア ザシチジンの併用投与を検討する第1相試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2692	2020/6/3	ᄆᇎᄮᄼᆩᆄᇎᅓᄼᄵᅙᇚᆠᆝᅹᆡᄱᄜᆄᅷᇹ		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	局所進行又は転移を伴う日本人非小細胞肺癌 (NSCLC)患者を対象とするPoziotinib の第I/II 相用量設定試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2692	2020/6/16		COVID-19に関するレ		
薬品	変更申請	局所進行又は転移を伴う日本人非小細胞肺癌 (NSCLC)患者を対象とするPoziotinib の第I/II 相用量設定試験	<del> </del>	変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2694	2020/5/11			当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	ユーシービージャパン株式会社の依頼による padsevonilの第皿相試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認

整理番号	申請日	\\	備考	======================================	字 <del>**</del>
区分	審議∙報告内容	治験課題名	5	議論の概要 	審議結果
2694	2020/5/27	ユーシービージャパン株式会社の依頼による padsevonilの第Ⅲ相試験	国内	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当	承認
薬品	安全性情報等	padsevoriiiO)另 血 作品與		性を審査した。	
2694	2020/5/27	ユーシービージャパン株式会社の依頼による			
薬品	開発中止	padsevonilの第皿相試験		_	_
2695	2020/5/11	ユーシービージャパン株式会社の依頼による		当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づ	
薬品	安全性情報等	Padsevonilの第Ⅲ相継続投与試験		き、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2695	2020/5/27	ユーシービージャパン株式会社の依頼による	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ	
薬品	安全性情報等	Padsevonilの第Ⅲ相継続投与試験		き、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2695	2020/5/27	ユーシービージャパン株式会社の依頼による			
薬品	開発中止	Padsevonilの第Ⅲ相継続投与試験		_	_
2700	2020/6/4	日本人患者を対象とした遺伝性血管性浮腫発作の予防に対する人血漿由来C1-インアクチ	実施計画書 同意説明文書	変更申請の内容に関し	
薬品	変更申請	ベーター皮下投与の有効性、安全性及び薬物 動態を検討する非盲検、単一群、非無作為 化、第3相試験	分担医師	て、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2701	2020/5/14			当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による人道的見地から実施される試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2701	2020/5/28	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼に		当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づ	
薬品	安全性情報等	よる人道的見地から実施される試験		き、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2705	2020/6/2	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者		当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づ	
薬品	安全性情報等	を対象としたAMG510の第III相試験		馬な副作用報音に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2705	2020/6/2	フノジーン.性子会社の仕事にして吐ぶて中老	eDiary使用説明書	変更申請の内容に関し	
薬品	変更申請	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG510の第III相試験		て、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2705	2020/5/25	フノジーンサーチムセット・エフト・ドノウャン		前回の治験審査委員会 で「修正のうえで承認」と	
薬品	修正報告	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG510の第III相試験		なった件について、適切に修正されたことを報告 した。	_

#### 医帥王導冶

	ヘ
•	Ŧ
щ,	₩.

	Ī		T	<u> </u>	
整理番号	申請日	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
区分	審議・報告内容				
2394 薬品	2020/5/30 安全性情報等	PI3K/AKT/mTOR経路に変異を有する再発小 細胞肺癌に対するgedatolisib(PF-05212384)の 多施設共同第Ⅱ相臨床試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2563	2020/5/15		国内	少款公股黨不 <b>及</b> 比 1 + 手	
薬品	安全性情報等	原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO− 4538)の第 Ⅱ 相試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2563	2020/5/25		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO− 4538)の第 Ⅱ 相試験		国該治験祭で発生した里 篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2563	2020/6/3		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO− 4538)の第Ⅱ相試験		無な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2563	2020/5/20		実施計画書		
薬品	変更申請	原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO− 4538)の第Ⅱ相試験		変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2575	2020/5/15		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	再発・難治小児固形がんに対するタミバロテン (TBT)とデシタビン(DAC)併用療法の第 I / II 相試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2575	2020/5/18			当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	再発・難治小児固形がんに対するタミバロテン (TBT)とデシタビン(DAC)併用療法の第 I / II 相試験		篇な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2580	2020/5/28		2020/5/22実施分		
薬品	モニタリング報告	小児急性リンパ性白血病の再発患者に対する ボルテゾミブを含む多剤併用化学療法の第Ⅱ 相試験(医師主導治験)		モニタリング報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	_
2580	2020/5/29				
薬品	終了	小児急性リンパ性白血病の再発患者に対する ボルテゾミブを含む多剤併用化学療法の第Ⅱ 相試験(医師主導治験)		_	_
2591	2020/6/5		実施計画書		
薬品	変更申請	自閉スペクトラム症患者におけるピリドキサミンの有効性および安全性を評価する探索的医師主導第Ⅱ相試験	モニタリングの実施に関する計画書	変更申請の内容に関して、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2596	2020/6/1		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	PD-L1高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズマブ・ベバシズマブ併用臨床第II相試験	措置報告	当該治験集で発生した里 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2618	2020/5/26	  進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボ	(第2報)		
型 薬品	重篤な有害事象	プラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ (サベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相試験(医師主導治験)		当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、治験継続実施の妥当性について審査した。	承認
2618	2020/6/1	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボ	国内	出該治験薬で発出した重	
薬品	安全性情報等	プラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ +ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相試験(医師主導治験)	措置報告	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認

## 医帥王導冶

	1			_ <u></u>	
整理番号	申請日	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
区分	審議·報告内容			13X1IIII \$7 13% 文	田城心不
2618 薬品	2020/6/1 安全性情報等	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相試験(医師主導治験)	改訂要	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2618 薬品	2020/5/27 迅速審査結果	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボ プラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法と カルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ +ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベ ル無作為化第皿相試験(医師主導治験)	フッター修正	(2020年5月27日実施)迅 速審査にて変更を承認し たことを報告した。	_
2622	2020/5/20	HER2 exon 20挿入変異陽性の進行・再発非小細胞肺癌に対するトラスツズマブ エムタンシン(遺伝子組換え)(T-DM1)の効果を検討する		当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当	承認
薬品	安全性情報等	多施設共同第Ⅱ相医師主導治験		性を審査した。	
2634 薬品	2020/5/14 安全性情報等	脳転移を有する未治療EGFR遺伝子変異陽性 非小細胞肺癌患者に対するエルロチニブ又は オシメルチニブとラムシルマブ併用療法の単 アーム第1相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2634 薬品	2020/5/27 安全性情報等	脳転移を有する未治療EGFR遺伝子変異陽性 非小細胞肺癌患者に対するエルロチニブ又は オシメルチニブとラムシルマブ併用療法の単 アーム第1相試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2634	2020/5/28	脳転移を有する未治療EGFR遺伝子変異陽性	概要書	変更申請の内容に関し	
薬品	変更申請	非小細胞肺癌患者に対するエルロチニブ又は オシメルチニブとラムシルマブ併用療法の単 アーム第1相試験		て、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2636 薬品	2020/5/19 安全性情報等	ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたブリガチニブのバスケット試験	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2636 薬品	2020/5/25 安全性情報等	ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたブリガチニブのバスケット試験		当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2636 薬品	2020/6/8 安全性情報等	ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたブリガチニブのバスケット試験		当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2655 薬品	2020/6/5 安全性情報等	切除不能根治照射可能未治療III期非小細胞肺がん対するデュルバルマブ(MEDI4736)と根治的放射線治療併用療法の多施設共同単群第II相試験(医師主導治験)	国内	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2655 薬品	2020/5/28 変更申請	切除不能根治照射可能未治療III期非小細胞肺がん対するデュルバルマブ(MEDI4736)と根治的放射線治療併用療法の多施設共同単群第II相試験(医師主導治験)	治験薬管理に関する手 順書	変更申請の内容に関し て、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認
2663 機器	2020/5/11 迅速審査結果	在宅心不全患者の再入院を回避する革新的 ICT遠隔モニタリング環境の有用性の検証 — 呼吸安定時間(Respiratory Stability Time: RST)ガイドによる心不全管理 —	治験実施期間の延長	(2020年5月11日実施)迅 速審査にて変更を承認し たことを報告した。	_
2664 薬品	2020/5/15 安全性情報等	血漿遊離DNAからALK融合遺伝子が検出された進行または再発非小細胞肺がんに対するアレクチニブの多施設共同第II相臨床試験	措置報告	当該治験薬で発生した重 篤な副作用報告に基づ き、治験継続実施の妥当 性を審査した。	承認

#### 裂**造**販元後 臨床討騇

整理番号	申請日	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
区分	審議・報告内容	7日 "从6个7位"		143, LIIII V 7 136, S	田城州人
2481	2020/5/8	メトトレキサート(MTX)の使用経験のない中等		当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるupadacitinib (ABT-494)の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認
2481	2020/5/25		国内	当該治験薬で発生した重	
薬品	安全性情報等	症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるupadacitinib (ABT-494)の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験		篤な副作用報告に基づき、治験継続実施の妥当性を審査した。	承認