

西暦2022年度 第2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2022年5月20日(金) 17時05分 ~ 17時45分
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	市場 博幸、細井 雅之、森 宏幸、鈴木 嗣敏、木岡 清英、成子 隆彦 金本 巨哲、吉川 由希子、久保 真一、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 1 件

- 継続審査
 - ① 院内で発生した重篤な有害事象 7 件
 - ② 安全性情報 72 件
 - ③ 一部変更 30 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 49 件
 - ③ 終了・中止報告 1 件
 - ④ その他 2 件

II. 受託調査

【審議事項】

- 新規案件 0 件

- 報告事項 7 件

III. 外部治験審査委員会審査結果報告

- 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3回 2022年6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。

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2830 薬品	2022/5/13 新規	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼によるEGFR又はHER2遺伝子変異陽性の進行非小細胞肺癌(NSCLC)患者を対象としたDZD9008の第I/II相非盲検多施設共同試験		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。	承認
2354 薬品	2022/4/14 安全性情報等	ブリistol・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	2022/4/27 安全性情報等	ブリistol・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	2022/4/27 変更申請	ブリistol・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 治験期間の延長	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
2354 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	ブリistol・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	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2388 薬品	2022/4/15 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	2022/4/28 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	2022/4/12 迅速審査結果	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	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2467 薬品	2022/4/26 安全性情報等	(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	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
2578 薬品	2022/4/15 安全性情報等	RET融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌、甲状腺髄様癌、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	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
2578 薬品	2022/4/26 安全性情報等	RET融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌、甲状腺髄様癌、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		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
2578 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	RET融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌、甲状腺髄様癌、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	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2579 薬品	2022/4/11 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		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

2022.5.20

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2579 薬品	2022/4/25 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		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
2579 薬品	2022/5/2 変更申請	(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	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
2589 薬品	2022/5/2 重篤な有害事象	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Ⅲ相試験	(第2報)	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
2589 薬品	2022/5/6 重篤な有害事象	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Ⅲ相試験	(第1報)	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
2589 薬品	2022/5/9 重篤な有害事象	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Ⅲ相試験	(第2報)	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
2589 薬品	2022/4/15 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
2589 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	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Ⅲ相試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2604 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第Ⅱ相試験	治験責任医師職名変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2605 薬品	2022/4/22 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CH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験	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
2605 薬品	2022/4/28 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CH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ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
2605 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	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CH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2626 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象としたPKC412の第Ⅱ相試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2646 薬品	2022/5/9 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	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

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2646 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	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	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2648 薬品	2022/4/15 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
2654 薬品	2022/4/11 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二重特異性抗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	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
2654 薬品	2022/4/26 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二重特異性抗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	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
2654 薬品	2022/4/15 変更申請	進行性非小細胞肺癌患者を対象としてヒト二重特異性抗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	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	2022/5/10 変更申請	進行性非小細胞肺癌患者を対象としてヒト二重特異性抗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	予定される被験者数の追加	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	2022/4/12 迅速審査結果	進行性非小細胞肺癌患者を対象としてヒト二重特異性抗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	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2672 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2680 薬品	2022/4/11 安全性情報等	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダ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		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
2680 薬品	2022/4/25 安全性情報等	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダ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		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
2680 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダ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	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2681 薬品	2022/5/12 変更申請	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたRO4876646とMPDL3280Aの第Ⅲ相試験	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
2681 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたRO4876646とMPDL3280Aの第Ⅲ相試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2683 薬品	2022/4/14 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		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 薬品	2022/4/21 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		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 薬品	2022/4/28 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		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 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	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	治験責任医師職名変更、治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2684 薬品	2022/4/26 安全性情報等	オシメルチニブ前治療に耐性となった活性型EGFR変異、MET増幅を有する進行性又は転移性非小細胞肺癌(NSCLC)を対象にテボチニブとオシメルチニブ併用療法を検討する、2群、第II相試験(INSIGHT 2)	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
2684 薬品	2022/4/26 変更申請	オシメルチニブ前治療に耐性となった活性型EGFR変異、MET増幅を有する進行性又は転移性非小細胞肺癌(NSCLC)を対象にテボチニブとオシメルチニブ併用療法を検討する、2群、第II相試験(INSIGHT 2)	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
2684 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	オシメルチニブ前治療に耐性となった活性型EGFR変異、MET増幅を有する進行性又は転移性非小細胞肺癌(NSCLC)を対象にテボチニブとオシメルチニブ併用療法を検討する、2群、第II相試験(INSIGHT 2)	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2689 薬品	2022/4/19 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		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
2690 薬品	2022/4/15 安全性情報等	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼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	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
2692 薬品	2022/4/26 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	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
2692 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	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	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2710 薬品	2022/4/19 安全性情報等	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		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
2710 薬品	2022/4/26 安全性情報等	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		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

2022.5.20

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2710 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	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	治験責任医師職名変更、治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2711 薬品	2022/4/15 安全性情報等	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	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
2711 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	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	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2733 薬品	2022/4/11 安全性情報等	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する小児患者を対象としたラブリズマブの第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
2733 薬品	2022/4/13 安全性情報等	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する小児患者を対象としたラブリズマブの第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
2733 薬品	2022/4/20 安全性情報等	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する小児患者を対象としたラブリズマブの第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
2733 薬品	2022/4/27 安全性情報等	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する小児患者を対象としたラブリズマブの第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
2734 薬品	2022/4/27 重篤な有害事象	せん妄発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験	(第2報)	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
2734 薬品	2022/4/27 重篤な有害事象	せん妄発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験	(第3報)	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
2734 薬品	2022/4/26 安全性情報等	せん妄発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305(スポレキサント)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
2734 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	せん妄発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2735 薬品	2022/4/15 安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による手術及び根治的治療後の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	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
2735 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	アストラゼネカ株式会社の依頼による手術及び根治的治療後の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	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2743	2022/4/12 迅速審査結果	AMG0001のFontaine III度の慢性動脈閉塞症(閉塞性動脈硬化症・バージャー病)患者に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2753 薬品	2022/4/25 安全性情報等	R788の慢性特発性血小板減少性紫斑病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験	研究報告	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
2753 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	R788の慢性特発性血小板減少性紫斑病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験	治験分担医師・治験責任医師職名変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2754 薬品	2022/4/26 変更申請	IgA腎症を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験	治験で用いる医療機器について 第3版	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
2755 薬品	2022/4/18 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼によるActionable遺伝子変異のある進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062a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
2755 薬品	2022/4/21 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼によるActionable遺伝子変異のある進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062a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
2755 薬品	2022/5/2 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼によるActionable遺伝子変異のある進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062a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
2755 薬品	2022/4/21 変更申請	第一三共株式会社の依頼によるActionable遺伝子変異のある進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062aの第Ⅱ相試験	分担医師	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
2756 薬品	2022/4/22 安全性情報等	PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした lonapegsomatropin の第3相試験	措置報告 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
2756 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした lonapegsomatropin の第3相試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2757 薬品	2022/4/26 変更申請	大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたTS-071(ルセオグリフロジン)の第Ⅲ相試験	実施計画書 同意説明文書 分担医師 治験責任医師変更 治験参加カード	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
2757 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたTS-071(ルセオグリフロジン)の第Ⅲ相試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2760 薬品	2022/4/18 終了	藤本製薬株式会社の依頼によるFPF300(サリドマイド)の前期第Ⅱ相試験		—	—

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2760 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	藤本製薬株式会社の依頼によるFPF300(サリドマイド)の前期第II相試験	治験責任医師の職名変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2761 薬品	2022/4/18 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼によるActionable遺伝子変異のない進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062a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
2761 薬品	2022/4/21 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼によるActionable遺伝子変異のない進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062a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
2761 薬品	2022/5/2 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼によるActionable遺伝子変異のない進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062a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
2761 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	第一三共株式会社の依頼によるActionable遺伝子変異のない進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062aの第III相試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2765 薬品	2022/5/10 安全性情報等	ALK、ROS1またはNTRK1-3の遺伝子再構成を有する進行固形癌患者におけるTPX-0005の安全性、忍容性、薬物動態および抗腫瘍活性を評価する第1/2相、非盲検、多施設共同、First-in-Human試験 (TRIDENT-1)		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
2765 薬品	2022/5/10 変更申請	ALK、ROS1またはNTRK1-3の遺伝子再構成を有する進行固形癌患者におけるTPX-0005の安全性、忍容性、薬物動態および抗腫瘍活性を評価する第1/2相、非盲検、多施設共同、First-in-Human試験 (TRIDENT-1)	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
2765 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	ALK、ROS1またはNTRK1-3の遺伝子再構成を有する進行固形癌患者におけるTPX-0005の安全性、忍容性、薬物動態および抗腫瘍活性を評価する第1/2相、非盲検、多施設共同、First-in-Human試験 (TRIDENT-1)	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2771 薬品	2022/4/11 安全性情報等	コーヴァンス・ジャパン(株)(治験国内管理人)の依頼による敗血症性急性腎障害の患者を対象とした組換えヒトアルカリホスファターゼの第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
2771 薬品	2022/4/25 安全性情報等	コーヴァンス・ジャパン(株)(治験国内管理人)の依頼による敗血症性急性腎障害の患者を対象とした組換えヒトアルカリホスファターゼの第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
2771 薬品	2022/4/28 変更申請	コーヴァンス・ジャパン(株)(治験国内管理人)の依頼による敗血症性急性腎障害の患者を対象とした組換えヒトアルカリホスファターゼの第III相試験	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
2771 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	コーヴァンス・ジャパン(株)(治験国内管理人)の依頼による敗血症性急性腎障害の患者を対象とした組換えヒトアルカリホスファターゼの第III相試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2772 薬品	2022/4/21 安全性情報等	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病及び肥満を伴うHfPEF患者を対象としたNN9535の第3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

2022.5.20

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2772 薬品	2022/5/2 変更申請	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病及び肥満を伴うHFpEF患者を対象としたNN9535の第3相試験	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
2778 薬品	2022/4/14 安全性情報等	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第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
2778 薬品	2022/4/27 変更申請	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第II相試験	被検者募集の手順に関する資料	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
2778 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第II相試験	治験分担医師・治験責任医師職名変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2779 薬品	2022/4/15 安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がん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
2779 薬品	2022/4/20 変更申請	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第III相試験	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
2779 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第III相試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2793 薬品	2022/4/11 安全性情報等	既存の生物学的製剤及び / 又は分子標的型合成抗リウマチ薬(b/tsDMARD)で効果不十分な中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABBV-154の安全性及び有効性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照試験		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
2793 薬品	2022/4/25 安全性情報等	既存の生物学的製剤及び / 又は分子標的型合成抗リウマチ薬(b/tsDMARD)で効果不十分な中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABBV-154の安全性及び有効性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照試験		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
2793 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	既存の生物学的製剤及び / 又は分子標的型合成抗リウマチ薬(b/tsDMARD)で効果不十分な中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABBV-154の安全性及び有効性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2794 薬品	2022/4/13 安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群患者を対象とした TAK-935(soticlestat)の第3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
2794 薬品	2022/4/27 変更申請	武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群患者を対象とした TAK-935(soticlestat)の第3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
2794 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群患者を対象とした TAK-935(soticlestat)の第3相試験	治験責任医師職名変更、治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—

2022.5.20

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2795 薬品	2022/4/13 安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群患者を対象としたTAK-935 (soticlestat)の第3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
2795 薬品	2022/4/27 変更申請	武田薬品工業株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群患者を対象としたTAK-935 (soticlestat)の第3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
2795 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	武田薬品工業株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群患者を対象としたTAK-935 (soticlestat)の第3相試験	治験責任医師職名変更、治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2798 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	CSLベーリング株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫患者を対象としたCSL312の第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2800 薬品	2022/4/11 安全性情報等	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)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
2800 薬品	2022/4/25 安全性情報等	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)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
2800 薬品	2022/5/12 変更申請	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅱ相試験	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性を審査した。	承認
2800 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅱ相試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2805 薬品	2022/4/14 安全性情報等	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第Ⅰ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
2805 薬品	2022/4/13 変更申請	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第Ⅰ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
2805 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第Ⅰ相試験	治験責任医師職名変更、治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2815 薬品	2022/4/21 変更申請	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BI 425809の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験(CONNEX-2)	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
2815 薬品	2022/5/2 変更申請	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BI 425809の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験(CONNEX-2)	プラセボ対照リマインダー スクリプト Ver2.0、プラセボ対照リマインダー スクリプト (パートナー) Ver2.0、	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

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2817 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	日本製薬株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象にNPB-01の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2818 薬品	2022/4/19 安全性情報等	活動性甲状腺眼症の日本人患者を対象にHZN-001 (teprotumumab)を評価する 第Ⅲ相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験		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
2818 薬品	2022/4/26 安全性情報等	活動性甲状腺眼症の日本人患者を対象にHZN-001 (teprotumumab)を評価する 第Ⅲ相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験		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
2819 薬品	2022/4/13 安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群及びレノックス・ガストー症候群患者を対象としたTAK-935(soticlestat)の第3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
2819 薬品	2022/4/27 変更申請	武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群及びレノックス・ガストー症候群患者を対象としたTAK-935(soticlestat)の第3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
2819 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群及びレノックス・ガストー症候群患者を対象としたTAK-935(soticlestat)の第3相試験	治験責任医師職名変更、治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2820 薬品	2022/4/22 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RO7499790 (Pralsetinib)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
2820 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	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RO7499790 (Pralsetinib)の第Ⅲ相試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2822 薬品	2022/4/14 安全性情報等	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性期のフィラデルフィア染色体陽性慢性骨髄性白血病の小児患者を対象としたABL001の第Ⅰ/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
2823 薬品	2022/4/20 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		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
2823 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2827 薬品	2022/4/26 修正報告	メトレキサート・ロイコボリン救援療法によるメトレキサート排泄遅延に対するOP-07の臨床試験		前回の治験審査委員会で「修正のうえで承認」となった件について、適切に修正されたことを報告した。	—

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

医師主導治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2575 薬品	2022/4/22 モニタリング報告	再発・難治小児固形がんに対するタミバロテン(TBT)とデシタピン(DAC)併用療法の第I/II相試験		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。	承認
2618 薬品	2022/4/21 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+ペ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)	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
2618 薬品	2022/4/12 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+ペ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)	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2633 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	非小細胞肺癌手術適応症例に対する周期期ONO-1101投与の多施設共同ランダム化比較試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2636 薬品	2022/4/28 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	2022/5/6 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	2022/4/12 迅速審査結果	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	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2655 薬品	2022/5/12 安全性情報等	切除不能根治照射可能未治療III期非小細胞肺癌に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)		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
2664 薬品	2022/4/22 変更申請	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癌に対するアレクチニブの多施設共同第II相臨床試験	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
2664 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	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癌に対するアレクチニブの多施設共同第II相臨床試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2665 薬品	2022/4/23 重篤な有害事象	血漿遊離DNAからEGFR遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺癌に対するオシメルチニブの多施設共同第II相臨床試験	(第1報)	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
2665 薬品	2022/5/17 重篤な有害事象	血漿遊離DNAからEGFR遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺癌に対するオシメルチニブの多施設共同第II相臨床試験	(第2報)	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
2665 薬品	2022/4/15 安全性情報等	血漿遊離DNAからEGFR遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺癌に対するオシメルチニブの多施設共同第II相臨床試験	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

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

医師主導治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2665 薬品	2022/4/27 安全性情報等	血漿遊離DNAからEGFR遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺癌に対するオシメルチニブの多施設共同第II相臨床試験	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
2665 薬品	2022/4/21 変更申請	血漿遊離DNAからEGFR遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺癌に対するオシメルチニブの多施設共同第II相臨床試験	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
2665 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	血漿遊離DNAからEGFR遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺癌に対するオシメルチニブの多施設共同第II相臨床試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2744 薬品	2022/4/12 安全性情報等	血漿遊離DNAからROS1融合遺伝子が検出された進行または再発非小細胞肺癌に対するエストラクチニブの多施設共同第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
2744 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	血漿遊離DNAからROS1融合遺伝子が検出された進行または再発非小細胞肺癌に対するエストラクチニブの多施設共同第II相臨床試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2745 薬品	2022/4/13 安全性情報等	血漿遊離DNAからRET融合遺伝子が検出された進行非小細胞肺癌に対するセルベルカチニブの多施設共同第II相臨床試験	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
2745 薬品	2022/4/27 安全性情報等	血漿遊離DNAからRET融合遺伝子が検出された進行非小細胞肺癌に対するセルベルカチニブの多施設共同第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
2745 薬品	2022/5/10 変更申請	血漿遊離DNAからRET融合遺伝子が検出された進行非小細胞肺癌に対するセルベルカチニブの多施設共同第II相臨床試験	同意説明文書 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
2745 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	血漿遊離DNAからRET融合遺伝子が検出された進行非小細胞肺癌に対するセルベルカチニブの多施設共同第II相臨床試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2799 薬品	2022/4/12 安全性情報等	KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象としたsotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第II相試験: SCARLET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
2799 薬品	2022/4/28 安全性情報等	KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象としたsotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第II相試験: SCARLET試験(医師主導治験)	国内 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
2799 薬品	2022/4/21 変更申請	KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象としたsotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第II相試験: SCARLET試験(医師主導治験)	実施計画書 同意説明文書 概要書 治験参加カード 第2版	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
2799 薬品	2022/5/6 変更申請	KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象としたsotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第II相試験: SCARLET試験(医師主導治験)	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

2022.5.20

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

医師主導治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2799 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象としたsotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第II相試験: SCARLET試験(医師主導治験)	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—

2022年度 第2回 受託研究審査委員会

製造販売後臨床試験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2481 薬品	2022/4/11 安全性情報等	メトトレキサート(MTX)の使用経験のない中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		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
2481 薬品	2022/4/25 安全性情報等	メトトレキサート(MTX)の使用経験のない中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		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
2481 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	メトトレキサート(MTX)の使用経験のない中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	治験分担医師の変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2504 薬品	2022/4/14 安全性情報等	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とするPF-06463922 (LORLATINIB)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
2504 薬品	2022/4/12 迅速審査結果	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とするPF-06463922 (LORLATINIB)の第Ⅲ相試験	治験分担医師変更	(2022年4月12日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2701 薬品	2022/4/22 変更申請	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	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