

西暦2023年度 第10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2024年1月19日(金) 17時00分 ~ 17時40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、森 潤 金本 巨哲、内田 美幸、藤井 京子、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 5 件
 - ② 安全性情報 75 件
 - ③ 一部変更 16 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 0 件
 - ② 迅速審査結果報告 3 件
 - ③ 終了・中止報告 2 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 14 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

第11回 2024年2月16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。

2024.1.19

2023年度 第10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
2941 薬品	2023/12/27 新規	先端巨大症及び下垂体性巨人症患者を対象としたSK-5307の第II/III相試験		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	2023/12/8 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	2023/12/22 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	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
2578 薬品	2023/12/12 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	2023/12/27 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
2605 薬品	2023/12/22 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		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
2646 薬品	2023/12/8 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	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	2023/12/12 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
2681 薬品	2023/12/8 安全性情報等	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	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
2681 薬品	2023/12/27 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	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
2683 薬品	2023/12/7 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	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
2683 薬品	2023/12/14 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	2023/12/21 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

2024.1.19

2023年度 第10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	2023/12/28 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
2689 薬品	2023/12/21 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
2689 薬品	2023/12/27 変更申請	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	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
2710 薬品	2023/12/13 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	2023/12/22 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	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
2710 薬品	2023/12/26 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	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
2710 薬品	2023/12/28 変更申請	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	実施計画書 同意説明文書 概要書 被験者への支払いについて	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
2733 薬品	2023/12/13 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	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
2733 薬品	2023/12/20 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	2023/12/22 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	2023/12/25 開発中止	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		—	—
2754 薬品	2023/12/14 安全性情報等	IgA腎症を対象としたLNP023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
2756 薬品	2023/12/8 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		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

2024.1.19

2023年度 第10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
2756 薬品	2023/12/28 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		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	2023/12/26 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
2778 薬品	2023/12/14 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ロンボパグの第II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
2794 薬品	2023/12/12 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		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
2798 薬品・機器	2023/12/22 安全性情報等	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		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
2798 薬品・機器	2023/12/26 変更申請	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	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	2024/1/15 重篤な有害事象	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I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
2805 薬品	2024/1/16 重篤な有害事象	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I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
2805 薬品	2023/12/18 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
2815 薬品	2023/12/26 安全性情報等	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 Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第III相試験 (CONNEX-2)		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
2817 薬品	2023/12/5 安全性情報等	武田薬品工業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		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
2817 薬品	2023/12/18 安全性情報等	武田薬品工業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		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	2023/12/12 終了	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		—	—

2023年度 第10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
2819 薬品	2024/1/18 重篤な有害事象	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	(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
2819 薬品	2023/12/12 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		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	2023/12/22 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	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
2822 薬品	2023/12/14 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	2023/12/18 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	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
2823 薬品	2023/12/28 変更申請	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第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
2828 薬品	2023/12/7 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心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたziltivekimabの効果を検討する第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
2828 薬品	2023/12/21 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心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたziltivekimabの効果を検討する第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
2835 薬品	2024/1/4 変更申請	中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験	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
2836 薬品	2023/12/22 安全性情報等	中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinibの第Ⅰ/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
2836 薬品	2024/1/4 変更申請	中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinibの第Ⅰ/Ⅲ相試験	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
2851 薬品・機器	2023/12/15 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Staccato alprazolam 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
2852 薬品・機器	2023/12/15 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Staccato alprazolam 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

2024.1.19

2023年度 第10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
2853 薬品	2023/12/7 安全性情報等	日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑うつ障害(PDD)の小児外来患者を対象としたベンラファキシン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
2853 薬品	2023/12/18 安全性情報等	日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑うつ障害(PDD)の小児外来患者を対象としたベンラファキシン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
2854 薬品	2023/12/7 安全性情報等	VENL-CAZ-3001試験を完了した日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑うつ障害(PDD)の小児外来患者を対象とした、ベンラファキシンの安全性及び有効性を評価する非盲検多施設共同長期継続投与試験		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
2854 薬品	2023/12/18 安全性情報等	VENL-CAZ-3001試験を完了した日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑うつ障害(PDD)の小児外来患者を対象とした、ベンラファキシンの安全性及び有効性を評価する非盲検多施設共同長期継続投与試験		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
2857 薬品	2023/12/11 安全性情報等	A Single Arm, Open-Label, Phase 1b Trial of Epcoritamab in Pediatric Patients with Relapsed/ Refractory Aggressive Mature B-cell Neoplasms / 再発又は難治性のアグレッシブ成熟B細胞性腫瘍の小児患者を対象としたエプコリタマブの単群、非盲検、第1b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
2857 薬品	2023/12/25 安全性情報等	A Single Arm, Open-Label, Phase 1b Trial of Epcoritamab in Pediatric Patients with Relapsed/ Refractory Aggressive Mature B-cell Neoplasms / 再発又は難治性のアグレッシブ成熟B細胞性腫瘍の小児患者を対象としたエプコリタマブの単群、非盲検、第1b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
2878 薬品	2023/12/8 安全性情報等	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)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
2878 薬品	2023/12/22 安全性情報等	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)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
2878 薬品	2024/1/5 変更申請	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)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
2883 薬品	2023/12/26 安全性情報等	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相継続試験 (CONNEX-X)		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
2883 薬品	2023/12/21 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相継続試験 (CONNEX-X)	同意説明文書 転院に関する依頼者の見解	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
2892 薬品	2023/12/13 安全性情報等	住友ファーマ株式会社の依頼によるSM-13496 (lurasidone HCl)の青年期統合失調症患者を対象とした非盲検長期投与試験(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
2892 薬品	2023/12/27 安全性情報等	住友ファーマ株式会社の依頼によるSM-13496 (lurasidone HCl)の青年期統合失調症患者を対象とした非盲検長期投与試験(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

2024.1.19

2023年度 第10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
2896 薬品	2023/12/8 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成人成長ホルモン分泌不全症の患者を対象としたlonapegsomatropinの第3相継続投与試験		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
2896 薬品	2023/12/28 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成人成長ホルモン分泌不全症の患者を対象としたlonapegsomatropinの第3相継続投与試験		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
2898 薬品・機器	2023/12/14 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PMRを対象としたAIN457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
2899 薬品・機器	2023/12/25 安全性情報等	全身型重症筋無力症(gMG)の成人患者を対象に導入療法及び維持療法としてのbatoclimabの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、四重盲検、プラセボ対照比較試験		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
2900 薬品	2023/12/13 変更申請	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第Ⅺa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験	eCOA Tablet Screenshots	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
2900 薬品	2024/1/5 迅速審査結果	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第Ⅺa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験	治験分担医師追加	(2024年1月5日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2901 薬品	2023/12/15 安全性情報等	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第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
2901 薬品	2024/1/4 安全性情報等	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第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
2901 薬品	2023/12/26 変更申請	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/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
2901 薬品	2024/1/4 変更申請	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	同意説明文書 服用日誌・治験参加カード・補償の概要	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
2901 薬品	2023/12/20 迅速審査結果	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	予定される被験者数の追加	(2023年12月20日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2901 薬品	2024/1/5 迅速審査結果	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	予定される被験者数の追加	(2024年1月5日実施)迅速審査にて変更を承認したことを報告した。	—
2920 薬品	2024/1/5 重篤な有害事象	藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象としたFPF300(サリドマイド)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

2024.1.19

2023年度 第10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
2920 薬品	2024/1/12 重篤な有害事象	藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象としたFPF300(サリドマイド)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
2920 薬品	2023/12/28 安全性情報等	藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象としたFPF300(サリドマイド)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
2920 薬品	2023/12/28 変更申請	藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象としたFPF300(サリドマイド)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
2929 薬品	2023/12/14 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IgA腎症を対象としたLNP023の第Ⅲ相継続投与試験		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
2930 薬品	2023/12/15 安全性情報等	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417(Zipalertinib)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
2930 薬品	2023/12/27 安全性情報等	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417(Zipalertinib)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
2930 薬品	2023/12/21 変更申請	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417(Zipalertinib)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
2936 薬品	2023/12/11 安全性情報等	(治験国内管理人)日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第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
2936 薬品	2023/12/22 安全性情報等	(治験国内管理人)日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第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
2936 薬品	2023/12/27 安全性情報等	(治験国内管理人)日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第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
2937 薬品	2023/12/20 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NSCLC患者を対象としたBMS-986472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
2937 薬品	2023/12/22 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NSCLC患者を対象としたBMS-986472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
2937 薬品	2023/12/20 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NSCLC患者を対象としたBMS-986472の第3相試験	実施計画書 治験参加者日誌	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

2023年度 第10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
2636 薬品	2023/12/12 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	2023/12/25 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	2024/1/4 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
2744 薬品	2023/12/15 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 エヌトレ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
2745 薬品	2023/12/15 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ペルカチ 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	2023/12/28 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ペルカチ ニブの多施設共同第II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
2799 薬品	2023/12/7 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)		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	2023/12/19 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)		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
2837 薬品	2023/12/6 安全性情報等	NRG1融合遺伝子を有する進行固形癌患者に 対するアフアチニブマレイン酸塩(BIBW2992) 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
2919 薬品	2023/12/26 安全性情報等	限局性皮膚異形成II型のでんかん発作に対 するシロリムスの有効性と安全性の検討を目的 とする第III相試験(医師主導治験)	国内 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
2919 薬品	2023/12/21 モニタリング報告	限局性皮膚異形成II型のでんかん発作に対 するシロリムスの有効性と安全性の検討を目的 とする第III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。	承認

2024.1.19

2023年度 第10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
2504 薬品	2023/12/27 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	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