	71.11 四四分17 1
開催日時開催場所	2021 年 6 月 11 日(金) 17:00 ~ 17:35 広島赤十字・原爆病院 南棟 4 階会議室
出席委員名	藤田 直人、前田 貴司、澤部 琢哉、岡田 武規、三春 範夫、樫本 考司、
	豊田 和子、岡山 翼、角 昌彦、名越 利一
議題及び審議結 果を含む主な議 論の概要	議題 1. アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス (SLE) 患者を対象とした anifrolumab (MEDI-546) の第Ⅲ相長期継続 試験
	(審議):治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。 →審議結果:承認
	議題 2. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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 3. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による全身性 AL アミロイドーシス 患者を対象とした JNJ-54767414(ダラツムマブ)の第Ⅲ相試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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
	(審議):治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の変更について審議した。 →審議結果:承認
	議題 4. 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 RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第皿相試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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
	(審議):治験実施計画書、被験者への支払に関する資料の変更について審議した。 →審議結果:承認
	議題 5. 武田薬品工業株式会社の依頼による腸管急性移植片対宿主病を対象と したベドリズマブの第Ⅲ相試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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
	(審議):治験契約書の変更について審議した。 →審議結果:承認

議題 6. MSD 株式会社の依頼による HSCT 患者での CMV 感染及び感染症の発症 抑制を目的とした MK-8228 (レテルモビル) の投与期間を移植後 100 日から 200 日に延長する試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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. バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib (PI3K 阻害薬) と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する第Ⅲ相臨床試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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 8. アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-599 の第Ⅱ相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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

(報告):治験契約書の変更について報告された。

議題 9. argenx BVBA の依頼による一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした efgartigimod (ARGX-113) の第皿相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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. IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による健康な後期早産 児および正期産児を対象とした MEDI8897 の第3 相臨床試験

(審議):治験実施計画書の変更について審議した。

→審議結果:承認

議題 11. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うっ滞性そう 痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎 (PBC) 患者に対する Linerixibat 長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験

(審議): InSure One 免疫便潜血検査使用説明書の変更について審議した。 →審議結果:承認

(審議):治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。

→審議結果:承認

議題 12. アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたベネト クラクスの第Ⅲ相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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 13. コーヴァンス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による 幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫患者を対象とした BGB-3111 の第Ⅲ相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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

(審議):治験実施計画書の変更について審議した。

→審議結果:承認

(報告):被験者への支払いに関する資料、治験契約書の変更について報告された。

議題 14. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による B 型慢性肝疾患患者を対象とした GSK3228836 の第 II b 相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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

(審議):治験薬概要書の変更について審議した。

→審議結果:承認

議題 15. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性 脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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 16. セルジーン株式会社の依頼による第 I b/Ⅱa 相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 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

(審議):治験実施計画書別冊、治験薬概要書の変更について審議した。

→審議結果:承認

議題 17. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による疾患活動性を有する全身性 エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの第Ⅲ相試験 (CNT01275SSLE3001)

(報告): 当該治験の中止について報告された。

議題 21. 製造販売後調査、副作用・感染症自発報告について

(報告): 2021 年 4 月 22 日~2021 年 5 月 26 日の製造販売後調査の新規契約、 契約変更、終了報告について