

開催日時	令和 6 年 5 月 24 日 (金) 16:00 ~ 16:25
開催場所	鳥取大学医学部附属病院 第二中央診療棟 2 階 会議室 5
出席委員名	今村武史、河村浩二、法正恵子、遠藤佑輔、上原一剛、市川貢資、谷野陽一郎、三澤和男、勝部芳子
議題及び審議	<p>【審議事項】</p> <p>議題 1 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による 整理番号 : 022-007 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者におけるM281の有効性及び安全性：長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験 2024. 4. 10付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 2024. 4. 24付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 2024. 5. 1付 (書式10) 治験に関する変更申請書 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果 承認</p> <p>議題 2 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による 整理番号 : 023-012 抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1~4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab及びポマリドミドの併用療法 (Tal-P), talquetamab及びteclistamabの併用療法 (Tal-Tec), 並びに治験責任 (分担) 医師が選択するエロツズマブ, ポマリドミド, 及びデキサメタゾン併用療法 (EPd) 又はポマリドミド, ボルテゾミブ, 及びデキサメタゾン併用療法 (PVd) を比較する第3相ランダム化試験 2024. 4. 9付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 2024. 4. 23付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 2024. 5. 7付 (書式10) 治験に関する変更申請書 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果 承認</p> <p>議題 3 あすか製薬株式会社の依頼による 整理番号 : 023-010 骨盤腔の手術を受ける患者を対象としたTRM-270の臨床試験 2024. 4. 25付 (書式10) 治験に関する変更申請書 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果 承認</p> <p>議題 4 アストラゼネカ株式会社の依頼による 整理番号 : 28-004 非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験 2024. 4. 23付 (書式10) 治験に関する変更申請書 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果 承認</p> <p>議題 5 メドベイス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による 整理番号 : 30-006 RET融合遺伝子陽性の進行固形癌患者を対象としたLOX0-292の第 I / II 相試験 2024. 4. 23付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 2024. 4. 30付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果 承認</p> <p>議題 6 ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による 整理番号 : 020-007 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 2024. 4. 11付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果 承認</p>

- 議題 7** メドベイス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による 整理番号： 020-009
ナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレン (PTC124) の非盲検、長期安全性、有効性、忍容性試験
2024. 4. 8付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2024. 5. 7付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 8** ユーシービージャパン株式会社の依頼による 整理番号： 020-010
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
2024. 4. 12付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2024. 4. 26付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 9** MSD株式会社の依頼による 整理番号： 020-011
MK-1654の後期第Ⅱ相／第Ⅲ相試験
2024. 5. 7付 (書式10) 治験に関する変更申請書
2024. 5. 8付 報告事項
上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 10** ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による 整理番号： 020-013
TPX-0005の第2相試験
2024. 5. 1付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 11** 日本イーライリリー株式会社の依頼による 整理番号： 021-004
非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
2024. 4. 11付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2024. 4. 25付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 12** 第一三共株式会社の依頼による 整理番号： 021-009
肺癌患者を対象としたDS-8201a (トラスツズマブ デルクステカン) の第Ⅲ相試験
2024. 4. 16付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2024. 4. 23付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2024. 5. 1付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 13** 中外製薬株式会社の依頼による 整理番号： 022-003
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 /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テニブ, エヌトレクテニブ, Pralsetinibの第Ⅰ/Ⅲ相試験
2024. 4. 22付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認

議題 14 バイエル薬品株式会社の依頼による

整理番号：022-005

第 I 相試験

2024. 4. 17付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2024. 5. 7付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果 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

整理番号：023-002

心不全および炎症を有する患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験

2024. 5. 2付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果 承認

議題 16 アムジェン株式会社の依頼による

整理番号：023-006

肺がん患者を対象としたAMG 510 (ソトラシブ) の第Ⅲ相試験

2024. 4. 12付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2024. 4. 26付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果 承認

議題 17 サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社 (治験国内管理人) の依頼による

整理番号：023-007

全身型重症筋無力症患者を対象としたIMVT-1401の第Ⅲ相試験

2024. 4. 11付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2024. 4. 26付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2024. 4. 30付 (書式10) 治験に関する変更申請書

上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果 承認

議題 18 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による

整理番号：023-008

NSCLC患者を対象としたBMS-986472の第3相試験

2024. 4. 19付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2024. 5. 7付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2024. 4. 25付 (書式10) 治験に関する変更申請書

上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果 承認

議題 19 日本イーライリリー株式会社の依頼による

整理番号：023-009

KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験

2024. 4. 9付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2024. 4. 24付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2024. 4. 26付 (書式10) 治験に関する変更申請書

上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果 承認

議題 20 株式会社三和化学研究所の依頼による

整理番号：023-011

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

2024. 4. 16付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果 承認

- 議題 21 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による** 整理番号：023-013
未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)の第III相試験
 2024.4.25付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 2024.4.26付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 22 サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人)の依頼による** 整理番号：024-001
活動性甲状腺眼症(TED)患者を対象としたbatoclimabの第III相試験
 2024.4.12付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 2024.4.26付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 23 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による** 整理番号：024-002
PD-L1高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第III相試験
 2024.4.10付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 2024.4.16付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 2024.4.26付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 2024.5.7付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 2024.4.26付 (書式10) 治験に関する変更申請書
 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 24 阪本 智宏 医師の依頼による** 整理番号：020-医-06
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
 2024.4.9付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 2024.4.23付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認
- 議題 25 阪本 智宏 医師の依頼による** 整理番号：023-医-01
非小細胞肺癌におけるニボルマブとPAI-1阻害剤(TM5614)併用療法の安全性・有効性を検討する第II相医師主導治験
 2024.4.8付 モニタリング報告書
 上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審査結果 承認

特記事項

【その他の審議・報告等】

1. その他
 使用成績調査・特定使用成績調査の実施の可否、変更および継続の審議 4件
 副作用・感染症症例報告 0件
2. 報告事項
 製造販売後調査終了(中止・中断)報告 6件
 鳥取大学医学部附属病院治験等経費算定要領 改訂