令和5年10月 国立研究開発法人国立国際医療研究センター病院治験等審査委員会 議事要旨

開催日時: 2023/10/19 15:00 ~ 15:30

開催場所:放射線治療棟3階 臨床研究センター会議室L・RおよびTeamsによるWEB会議

出席委員名:

(会場参加) 玉木委員長、時田副委員長、梶尾委員

(WEB参加) 木村委員、田中(康)委員、田中(瑞)委員、荒川委員、石坂委員、河合委員、小櫃委員、石川委員、鈴木委員

(欠席) 西村副委員長、佐藤委員、北沢委員、松井委員

I.治験及び製造販売後臨床試験に関する調査審議事項

○治験の実施の適否(新規課題)

整理番号	課題名	被験薬	依頼者名	審査区分	議論の概要	審査結果
A-376-23a	パクリタキセル投与を受ける乳がん患者を対象としたONO-	ONO-2910	小野薬品工業株式	委員会審査	本治験の概要等について説明された。それらを踏	修正の上で承認
	2910の化学療法誘発末梢神経障害(CIPN)発症抑制		会社		まえて治験実施の妥当性について審議した。	
	効果を検討する前期第Ⅱ相試験					

○緊急回避の逸脱

整理番号	課題名	被験薬	依頼者名	審査区分	議論の概要	審査結果
	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進行性 線維化を伴う間質性肺疾患(PF-ILD)患者を対象とした BI 1015550の第III相試験		日本ベーリンガーインゲ ルハイム株式会社		報告内容が説明された。それらを踏まえて再発 防止策等の妥当性について審議した。	承認
I-020-22b	呼吸器感染による入院患者を対象に戦略及び治療法の安全性及び有効性を評価する国際多施設共同、アダプティブ、無作為化、対照比較プラットフォーム 付録E-1:塩野義プロテアーゼ阻害剤(S-217622)		国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院		報告内容が説明された。それらを踏まえて再発 防止策等の妥当性について審議した。	承認
I-020-22b	呼吸器感染による入院患者を対象に戦略及び治療法の安全性及び有効性を評価する国際多施設共同、アダプティブ、無作為化、対照比較プラットフォーム 付録E-1:塩野義プロテアーゼ阻害剤(S-217622)		国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院		報告内容が説明された。それらを踏まえて再発 防止策等の妥当性について審議した。	承認

○重篤な有害事象等

					-11 - 5 1	
			/ /		= + > = 100 ===	宝木/十田
			松鸭着 条			
整理番号	課題名	被験薬	似粗有着	審查区分	議論の概要	谷目

I-020-22b	呼吸器感染による入院患者を対象に戦略及び治療法の安全性及び有効性を評価する国際多施設共同、アダプティブ、無作為化、対照比較プラットフォーム 付録E-1:塩野義プロテアーゼ阻害剤(S-217622)		国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。	承認
I-020-22b	呼吸器感染による入院患者を対象に戦略及び治療法の安全性及び有効性を評価する国際多施設共同、アダプティブ、無作為化、対照比較プラットフォーム 付録E-1:塩野義プロテアーゼ阻害剤(S-217622)	S-217622	国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-351-22a	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進行性 線維化を伴う間質性肺疾患(PF-ILD)患者を対象とした BI 1015550の第III相試験	BI 1015550	日本ベーリンガーインゲ ルハイム株式会社	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-331-21a	先天性副腎過形成を有する16歳以上の患者を対象として Chronocortを標準治療であるヒドロコルチゾン補充療法と比 較する二重盲検試験	Chronocort	サイネオス・ヘルス・クリ ニカル株式会社	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。	承認
A-317-21a	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS- 115(pamufetinib) の第II相用量反応試験	TAS-115	大鵬薬品工業株式 会社	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。	承認
A-317-21a	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS- 115(pamufetinib) の第II相用量反応試験	TAS-115	大鵬薬品工業株式 会社	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。	承認
A-317-21a	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS- 115(pamufetinib) の第II相用量反応試験	TAS-115	大鵬薬品工業株式 会社	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。	承認
A-317-21a	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS- 115(pamufetinib) の第II相用量反応試験	TAS-115	大鵬薬品工業株式 会社	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。	承認
A-317-21a	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS- 115(pamufetinib) の第II相用量反応試験	TAS-115	大鵬薬品工業株式 会社	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。	承認
A-317-21a	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS- 115(pamufetinib) の第II相用量反応試験	TAS-115	大鵬薬品工業株式 会社	委員会審査	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。	承認

○安全性情報等

整理番号	課題名	被験薬	依頼者名	審查区分	議論の概要	審査結果
A-233-17a	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、	アベマシクリブ	日本イーライリリー株式	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性	承認
	ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌	(LY283521	会社		について審議した。	
	患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相	9)				
	試験					

A-233-17a	ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌	アベマシクリブ (LY283521 9)	日本イーライリリー株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-235-17b	試験	ONO-4538- 52 [33- 614]	小野薬品工業株式 会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-261-19a	(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切除不能局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試	BGB-A317	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした、BMS-986165の長期安全性及び有効性試験	BMS-986165	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-265-19a	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした、BMS-986165の長期安全性及び有効性試験	BMS-986165	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-266-19a	したDurvalumabの第Ⅲ相試験	Durvalumab/ AZ_Bevacizu mab		委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-271-19a	高安動脈炎患者を対象としてUpadacitinibの有効性及び 安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プ ラセボ対照試験 (SELECT Takayasu)	•	アッヴィ合同会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-272-19a	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした capivasertibの第Ⅲ相試験	Capivasertib (AZD5363)	アストラゼネカ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-276-19a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aの第Ⅲ相試験	MK8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した	承認
A-276-19a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aの第Ⅲ相試験	MK8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-277-19a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aの第Ⅲ相試験	MK8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
			MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	
A-281-19a	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	LY3074828	日本イーライリリー株式 会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認

A-281-19a	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対 象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	LY3074828	日本イーライリリー株式 会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-288-20b	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3相,非盲検,多施設共同試験	CNTO1959 (グセルクマ ブ)	ヤンセンファーマ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-288-20b	ルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3 相, 非	CNTO1959 (グセルクマ ブ)	ヤンセンファーマ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-289-20a	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者 を対象としたLY3074828の第III相試験	LY3074828	日本イーライリリー株式 会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-300-20b	治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3 相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験	TMC207	ヤンセンファーマ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3 相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験	TMC207	ヤンセンファーマ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-305-20a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aの第Ⅲ相試験	MK8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-305-20a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aの第Ⅲ相試験	MK8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした第 III相治験		アストラゼネカ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-315-21a	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリ ズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験	GSK3511294	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-317-21a	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS- 115(pamufetinib) の第II相用量反応試験	TAS-115	大鵬薬品工業株式 会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-318-21a	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)患者を対象とした Linerixibatの第Ⅲ相試験		グラクソ・スミスクライン 株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833の第III相試験		アストラゼネカ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-323-21b	第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第III相試	DS-8201a	第一三共株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-325-21a	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	LY3074828	日本イーライリリー株式 会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-325-21a	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	LY3074828	日本イーライリリー株式 会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-328-21a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aの第Ⅲ相試験	MK8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-328-21a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aの第Ⅲ相試験	MK8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
	先天性副腎過形成を有する16歳以上の患者を対象として Chronocortを標準治療であるヒドロコルチゾン補充療法と比 較する二重盲検試験	Chronocort	サイネオス・ヘルス・クリ ニカル株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-332-21a	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性 全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986256の第	BMS-986256	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-333-21a	Govitecan の第1/2相非盲検臨床試験(ASCENT- J02)	GS- 0132(Sacituz umab Govitecan)		委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-333-21a	Govitecan の第1/2相非盲検臨床試験(ASCENT- J02)	GS- 0132(Sacituz umab Govitecan)		委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-336-21b	液(ALIS)の第Ⅲ相試験	Amikacin Liposome Inhalation Suspension (ALIS)	インスメッド合同会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、 HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	DS-1062a	第一三共株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認

A-338-21b アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性 ループス腎炎を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの 第3相試験 A-339-21a バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験 BIIB059 バイオジェン・ジャパン 株式会社 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。 A-345-22a 第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験 A-345-22a 第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の保護とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験 A-345-22a 第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療のといて審議した。 DS-1062a 第一三共株式会社 委員会審査 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
トーデス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験 株式会社 について審議した。 について審議した。 R-三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験 DS-1062a 第一三共株式会社 委員会審査 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。 R-三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療 DS-1062a 第一三共株式会社 委員会審査 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性	
の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガ ティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承認
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガ ティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験 (Continuous Continuous Cont	承認
A-346-22a グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うつ滞性そう GSK2330672 グラクソ・スミスクライン 委員会審査 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 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前	承認
A-347-22a 高齢者を対象としたRSウイルスに対するmRNAワクチンの安 mRNA-1345 株式会社新日本科 委員会審査 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 学PPD について審議した。	承認
A-350-22a 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特発性 BI 1015550 日本ベーリンガーインゲ 委員会審査 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 ルハイム株式会社 について審議した。	承認
A-351-22a 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進行性 BI 1015550 日本ベーリンガーインゲ 委員会審査 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 線維化を伴う間質性肺疾患 (PF-ILD) 患者を対象とした BI 1015550の第III相試験	承認
A-353-22aヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第 II 相試験オンセンファーマ株式会 委員会審査安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-353-22aヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第 II 相試験オンセンファーマ株式会 を員会審査安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-357-22aファイザー株式会社の依頼によるER 陽性/HER2 陰性の進行乳癌患者に、ARV-471またはフルベストラントを投与する第3相試験(VERITAC-2)PF-ファイザー株式会社 委員会審査 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-361-22a サノフィ株式会社の依頼によるSAR445229の第 II 相試験 SAR445229 サノフィ株式会社 委員会審査 安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

A-363-22b	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性 全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-363-22b	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性 全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-364-22a	患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato- DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	Datopotama b deruxtecan (Dato-DXd, DS- 1062a) ,Dur valumab	第一三共株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-364-22a	患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato- DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	Datopotama b deruxtecan (Dato-DXd, DS- 1062a) ,Dur valumab	第一三共株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-365-22a	MSD株式会社の依頼による抗レトロウイルス療法によりウイルス学的抑制が得られているHIV-1感染症患者を対象とした	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-365-22a	MSD株式会社の依頼による抗レトロウイルス療法によりウイルス学的抑制が得られているHIV-1感染症患者を対象とした	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
	MSD株式会社の依頼によるビクタルビによりウイルス学的抑制 が得られているHIV-1感染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-366-22a	MSD株式会社の依頼によるビクタルビによりウイルス学的抑制 が得られているHIV-1感染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-367-22a	MSD株式会社の依頼による抗HIV薬による治療経験がない HIV-1感染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-367-22a	MSD株式会社の依頼による抗HIV薬による治療経験がない HIV-1感染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-368-22a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aを受けたHIV-1感 染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-368-22a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aを受けたHIV-1感 染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

A-369-23a	象とした第Ⅲ相試験	LY3484356 (imlunestra nt)	日本イーライリリー株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-369-23a	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	LY3484356 (imlunestra nt)	日本イーライリリー株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-371-23a	先天性副腎過形成患者を対象とするChronocortの長期安全性試験	Chronocort	サイネオス・ヘルス・クリ ニカル株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-373-23a	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相長期継続試験	BIIB059	バイオジェン・ジャパン 株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
A-375-23a	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による内分泌療法の前治療歴を有するHR陽性/HER2陰性転移性乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験		ギリアド・サイエンシズ 株式会社	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
I-009-20b	4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験	パクリタキセル	国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
I-009-20b	4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験	パクリタキセル	国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
I-013-20b	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	アテゾリズマブ	国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
I-013-20b	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	アテゾリズマブ	国立研究開発法人 国立国際医療研究セ ンター病院	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
I-013-20b	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	アテゾリズマブ	国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
I-013-20b	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	アテゾリズマブ	国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
I-019-22b	未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にペムブロリズマブ+パクリタキセル(アルブミン懸濁型) + カルボプラチン療法にウベニメクスを併用する第 II 相試験	ウベニメクス	国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

I-019-22b	未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にペムブロリズ	ウベニメクス	国立研究開発法人	委員会審査	安全性情報等が提出され、治験継続の妥当性	承認
	マブ+パクリタキセル(アルブミン懸濁型)+カルボプラチン療		国立国際医療研究セ		について審議した。	
	法にウベニメクスを併用する第Ⅱ相試験		ンター病院			

○治験に関する変更申請

整理番号	課題名	被験薬	依頼者名	審査区分	議論の概要	審査結果
A-214-16a	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるHIV-1感染患	GSK1265744	グラクソ・スミスクライン	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継	承認
	者を対象としたCabotegravir及びRilpivirine併用第III相	A/GSK12657	株式会社		続の妥当性について審議した。	
	試験	44B/GSK132				
		9758				
A-233-17a	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、	アベマシクリブ	日本イーライリリー株式	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継	承認
	ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌	(LY283521	会社		続の妥当性について審議した。	
A 226 17h	<u> </u>	0)		委員会審査		-Z.≡₹I
	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の肝細胞			安貝云番且		承認
	がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験	4538/BMS-	会社		続の妥当性について審議した。	
		936558				
A-272-19a	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした	Capivasertib	アストラゼネカ株式会	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継	承認
	capivasertibの第Ⅲ相試験	(AZD5363	社		続の妥当性について審議した。	
)				
A-288-20b	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセ	CNTO1959	ヤンセンファーマ株式会	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継	承認
	ルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3 相, 非	(グセルクマ	社		続の妥当性について審議した。	
	盲検, 多施設共同試験	ブ)				
		_ ′				

A-300-20b	治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3 相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験	TMC207	ヤンセンファーマ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-308-21a	アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa(AMG 592)の第 II b相試験	Efavaleukin Alfa (AMG 592)	アムジェン株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-309-21a	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした第 III相治験		アストラゼネカ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-316-21a	エーザイ株式会社の依頼による第1相試験	E7389-LF	エーザイ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS- 115(pamufetinib) の第II相用量反応試験	TAS-115	大鵬薬品工業株式 会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833の第III相試験		アストラゼネカ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-323-21b	第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第III相試験	DS-8201a	第一三共株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-323-21b	第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第III相試験	DS-8201a	第一三共株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-325-21a	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	LY3074828	日本イーライリリー株式 会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-328-21a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aの第Ⅲ相試験	MK8591A	MSD株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-329-21a	好酸球性食道炎患者を対象としたCC-93538の第3相継続 投与試験	CC-93538	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-331-21a	先天性副腎過形成を有する16歳以上の患者を対象として Chronocortを標準治療であるヒドロコルチゾン補充療法と比 較する二重盲検試験	Chronocort	サイネオス・ヘルス・クリ ニカル株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認

	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性 全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986256の第 II相試験	BMS-986256	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-333-21a	Govitecan の第1/2相非盲検臨床試験(ASCENT-	GS- 0132(Sacituz umab Govitecan)	ギリアド・サイエンシズ 株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-336-21b		Amikacin Liposome Inhalation Suspension (ALIS)	インスメッド合同会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
A-337-21a	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、 HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	DS-1062a	第一三共株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-337-21a	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、 HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	DS-1062a	第一三共株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-340-21a	エーザイ株式会社の依頼によるF7090の第1b相試験	E7090	エーザイ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-345-22a	第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	DS-1062a	第一三共株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-347-22a	高齢者を対象としたRSウイルスに対するmRNAワクチンの安全性及び有効性を評価する試験	mRNA-1345	株式会社新日本科 学PPD	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-350-22a	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特発性 肺線維症(IPF)患者を対象としたBI 1015550の第III相 試験		日本ベーリンガーインゲ ルハイム株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-351-22a	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進行性 線維化を伴う間質性肺疾患(PF-ILD)患者を対象とした BI 1015550の第III相試験	BI 1015550	日本ベーリンガーインゲ ルハイム株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-353-22a	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第 II 相試験	JNJ- 78934804	ヤンセンファーマ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認

A-357-22a	ファイザー株式会社の依頼によるER 陽性/HER2 陰性の進行乳癌患者に、ARV-471またはフルベストラントを投与する第3相試験(VERITAC-2)	PF- 07850327	ファイザー株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-359-22a	健康被験者を対象としたサイトメガロウイルスに対するmRNA ワクチンの有効性、安全性及び免疫原性を評価する試験	mRNA-1647	株式会社新日本科 学PPD	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-360-22a	治療抵抗性肺Mycobacterium avium Complex症患者を対象としてEpetraborole経口投与の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第2/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同前向き試験(MACrO2)	Epetraborole	メドペイス・ジャパン株 式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-361-22a	サノフィ株式会社の依頼によるSAR445229の第 II 相試験	SAR445229	サノフィ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-364-22a	患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato- DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	Datopotama b deruxtecan (Dato-DXd, DS- 1062a) ,Dur valumab	第一三共株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-365-22a	MSD株式会社の依頼による抗レトロウイルス療法によりウイルス学的抑制が得られているHIV-1感染症患者を対象とした	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-366-22a	MSD株式会社の依頼によるビクタルビによりウイルス学的抑制 が得られているHIV-1感染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-367-22a	MSD株式会社の依頼による抗HIV薬による治療経験がない HIV-1感染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-368-22a	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aを受けたHIV-1感 染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	MK-8591A	MSD株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-369-23a	象とした第Ⅲ相試験	LY3484356 (imlunestra nt)	日本イーライリリー株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-370-23a	酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象とした Tozorakimabの有効性及び安全性を評価する試験(TILIA試験)	Tozorakimab	アストラゼネカ株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
A-371-23a	先天性副腎過形成患者を対象とするChronocortの長期安 全性試験	Chronocort	サイネオス・ヘルス・クリ ニカル株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認

A-375-23a	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による内分泌療法の前治療歴を有するHR陽性/HER2陰性転移性乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験		ギリアド・サイエンシズ 株式会社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
I-009-20b	4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験	パクリタキセル	国立研究開発法人 国立国際医療研究セ ンター病院	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
I-013-20b	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	アテゾリズマブ	国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
I-020-22b	呼吸器感染による入院患者を対象に戦略及び治療法の安全性及び有効性を評価する国際多施設共同、アダプティブ、無作為化、対照比較プラットフォーム 付録E-1:塩野義プロテアーゼ阻害剤(S-217622)	S-217622	国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認
I-021-23a	ヒトサル痘ウイルス感染症の治療におけるテコビリマットの安全 性および有効性に関する無作為プラセボ対照二重盲検試験	TPOXX	国立研究開発法人 国立国際医療研究セ ンター病院	委員会審査	治験に関する変更申請書及びモニタリング報告 書が提出され、治験継続の妥当性について審議 した。	承認
J-001-23a	重症及び中等症血友病Bの日本人成人男性患者を対象に AAV5-hFIXco-Padua(CSL222)を単回投与する非盲検 第3相試験	CSL222	CSLベーリング株式会 社	委員会審査	治験に関する変更申請書が提出され、治験継 続の妥当性について審議した。	承認

○報告事項

整理番号	課題名	被験薬	依頼者名	審査区分	議論の概要	審査結果
A-375-23a	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による内分泌療法の前治療歴を有するHR陽性/HER2陰性転移性乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験		ギリアド・サイエンシズ 株式会社	報告のみ		了承
A-334-21a	アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-154の第II相試験	ABBV-154	アッヴィ合同会社	報告のみ		了承
A-358-22b	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とする グセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を 評価する第3相試験			報告のみ		了承
A-359-22a	健康被験者を対象としたサイトメガロウイルスに対するmRNA ワクチンの有効性、安全性及び免疫原性を評価する試験	mRNA-1647	株式会社新日本科 学PPD	報告のみ		了承

■ 前回議事録及び議事要旨の確認

令和5年9月の当委員会議事録(前回議事録)及び議事要旨(前回議事要旨)の確認がなされ、了承された。

■その他

□ 今年度治験等実施状況について

事務局より、今年度治験等実施状況について報告がなされ、特に意見なく了解された。