令和4年度 第7回 愛媛大学医学部附属病院臨床研究倫理審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 令和4年10月24日(月) 16:00~16:30 開催場所 ウェブ会議

出席委員名

|薬師神 芳洋、田中 守、大澤 春彦、茂木 正樹、中野 広輔、高須賀 康宣、關口 和徳、 小川 佳和、高橋 愛実、河野 和博、東村 メグミ

議題及び審議

【治験の継続審議】

な議論の概要

結果を含む主| 議題1.標準的な一次治療であるプラチナ製剤/タキサン製剤併用化学療法とベバシズ マブ (化学療法と併用及び維持療法)による治療を受けた進行 (FIGOⅢB-IV期) 高悪性度漿液性又は類内膜卵巣癌、卵管癌又は腹膜癌患者を対象に olaparib を プラセボと比較するランダム化、二重盲検、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、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。

> 当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

> 当該治験外で認められた国内の予期せぬ重篤な副作用(0337、0339、0340)報告 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2. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による自己免疫性肝炎(AIH)患者を対象 とした VAY736 の第Ⅱ相 (Part1)及び第Ⅲ相 (Part2)の統合試験

治験実施計画書、治験実施計画書添付資料 7、ソル・メドロール添付文書、治験 薬概要書、治験薬概要書 Note to file、同意説明文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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.MSD 株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象とした E7080 及び MK-3475 を併用投与する第Ⅲ相試験

キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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4.MSD株式会社の依頼による治療抵抗性、再発又は転移性子宮頸癌の未治療患者 を対象とした MK-3475 及び化学療法併用投与の第Ⅲ相試験

キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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5. 武田薬品工業株式会社の依頼による Niraparib-2001 の第Ⅱ相試験

当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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 6. MSD 株式会社の依頼による BRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブ併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験

添付文書(キイトルーダ、パラプラチン、タキソール、タキソテール、アバスチン)の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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. MSD 株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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. アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行子宮頸癌患者を対象としたデュルバルマブの第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、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

議題9. MSD 株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレン バチニブの併用療法の第Ⅲ相試験

E7080 治験薬概要書、キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生したその他取り下げ報告に基づき、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. MSD 株式会社の依頼による進行/切除不能又は移転性尿路上皮癌を対象とした MK-7902(E7080)と MK-3475 の第Ⅲ相試験

キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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11. MSD 株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MK-3475 の第 Ⅲ相試験

Cisplatin 海外添付文書、Cisplatin 国内添付文書、ランダ添付文書、Gemcitabine 海外添付文書、Gemcitabine 国内添付文書、ジェムザール添付文書、治験実施計画書、同意説明文書、キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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12. MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

議題13. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験(PROpel)

治験実施計画書別紙 1、添付文書 (プレドニン錠 5mg、ザイティガ錠 250mg) の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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14. アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブ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)

治験情報掲載に関する資料の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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15. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ 相,ランダム化,二重盲検,プラセボ及び実薬対照,並行群間比較,多施設共同 試験

治験概要書第23版に対する補遺1、治験実施計画書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した年次報告に基づき、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. 再発プラチナ抵抗性又は不応性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌女性患者を対象にセジラニブとオラパリブの併用を、セジラニブ単剤又はオラパリブ単剤又は標準的な化学療法と比較するランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験

監査計画書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した年次報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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17. MSD 株式会社の依頼による高リスクの局所進行子宮頸癌患者を対象とした MK-3475 と同時化学放射線療法の併用療法及び同時化学放射線療法の単独療法の第 Ⅲ相試験

同意説明文書、キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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18. 日本新薬株式会社の依頼による NS-87 の臨床第 I/Ⅱ 相試験

当該治験で発生した年次報告に基づき、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19. MSD 株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験

キイトルーダ点滴静注 100mg 添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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20. バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象 とした BIIB037 の第Ⅲb 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、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21. MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験

治験薬概要書、添付文書(キイトルーダ、エピルビシン塩酸塩注射用「NK」)の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当院で発生した重篤な有害事象に関する報告(第2報)について、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22. アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブと デュルバルマブの第Ⅲ相試験 (DUO-E)

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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23.アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第Ⅲ相多施設共同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、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24.アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象 とした AZD5363 の第Ⅲ相試験

患者さん用治験ガイド、CAPItello 281 Patient Engagement Content (FAQs)、治験参加カードの変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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25.ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による本態性血小板血症の二次治療としてのP1101の薬物動態を評価し、その有効性、安全性及び忍容性をアナグレリドと比較する第Ⅲ相、非盲検、多施設共同、無作為化、実薬対照試験

治験参加カード、被験者リーフレットの変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した年次報告に基づき、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26. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR 変異局所進行又は転移性非小 細胞肺癌患者を対象として一次治療としての Amivantamab と Lazertinib の併 用, オシメルチニブ, 及び Lazertinib を比較する第3相ランダム化試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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27. ファイザー株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした sasanlimab (PF-06801591) とウシ型弱毒結核菌 (BCG) の併用投与の第3相 試験 (CREST)

Protocol Administrative Change Letter、外部データモニタリング委員会 (E-DMC) の結果に関するお知らせの変更に基づき、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。

該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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28. アッヴィ合同会社の依頼による A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 3 Study of Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Ruxolitinib in Subjects with Myelofibrosis (TRANSFORM-1) 骨髄線維症患者を対象にNavitoclax とルキソリチニブの併用投与とルキソリチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第 III 相試験 (TRANSFORM-1)

Navitoclax/プラセボ錠の外観の変更についての変更に基づき、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。

該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

議題29. アッヴィ合同会社の依頼による A Randomized, Open-Label, Phase 3 Study Evaluating Efficacy and Safety of Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Best Available Therapy in Subjects with Relapsed/Refractory Myelofibrosis (TRANSFORM-2)再発/ 難治性骨髄線維症患者を対象に navitoclax とルキソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第 III 相試験 (TRANSFORM-2)

Navitoclax 錠の外観の変更についての変更に基づき、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。

該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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30. 日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼による SCC244の Ib/II 相試験

治験実施計画書別紙の変更に基づき、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31. マルホ株式会社の依頼による nemolizumab の結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/ Ⅲ相試験-比較/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、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。

当該治験で発生した年次報告に基づき、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32. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986165 の第 ${
m II}$ 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、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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33. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR エクソン 20 挿入変異を有する 局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として amivantamab とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較 するランダム化、非盲検、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、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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34.ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による現在の標準治療が困難な日本人真性多血症(PV) 患者を対象としてP1101の有効性及び安全性を検討する第II相試験(A19-201試験)終了後の継続投与試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した年次報告に基づき、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。

当院で発生した重篤な有害事象に関する報告(第1報)について、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。

当院で発生した重篤な有害事象に関する報告(第2報)について、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。

当院で発生した重篤な有害事象及び不具合に関する報告(第1報)について、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。

当院で発生した重篤な有害事象及び不具合に関する報告(第2報)について、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35. MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 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、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36. (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 TRX-0005の第2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、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37. 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

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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38. 第 $1\cdot2$ 世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪(T790M 変異陰性/不明)もしくは第 $1\cdot2$ 世代 EGFR-TKI 治療およびプラチナ治療後 Systemic PD(T790M 変異陰性)を示した EGFR 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第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、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39. (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潰瘍 性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相非盲検試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生したその他報告対象期間に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生したその他報告対象期間に基づき、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40. MSD 株式会社の依頼による根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法と MK-3475 又はプラセボを併用する第Ⅲ相試験

同意説明文書、キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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41. (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部分 てんかん患者に対する cenobamate 追加療法の有効性及び安全性を評価する無作 為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生したその他報告対象期間に基づき、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。

議題42. 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有する原発性胆汁性胆管炎患者に対するlinerixibatの有効性及び安全性を検討する2パート、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験

治験実施計画書別紙1の変更に基づき、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43. 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 456906 の第Ⅱ 相試験

治験実施計画書、任意の治験パートの同意説明文書(デジタル組織学的評価のサブスタディ(付随研究))の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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44. PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発又は転 移性子宮頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin の第Ⅲ相試験

コンプライアンスに関する声明書、治験実施計画書番号 SGNTV-003 国内用、添付文書(ヒアレイン $\mathbf R$ 点眼液/ヒアレイン $\mathbf R$ ミニ点眼液「Santen」、リンデロン $\mathbf R$ 点眼・点耳・点鼻液 0.1%「シオノギ製薬」)の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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45. MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相 試験

添付文書(キイトルーダ、カルボプラチン_パラプラチン注射液、パクリタキセル_タキソール注射液)の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

議題46. MSD 株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7684A の第Ⅲ相試験

キイトルーダ添付文書、治験薬概要書、同意説明文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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47. 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 NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第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、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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48. (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潰瘍 性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第2相無作為化、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、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。

当該治験で発生したその他報告対象期間に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生したその他報告対象期間に基づき、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49. バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象とした BIIB098 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、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50. MSD 株式会社の依頼による MK-3655 第Ⅱ相試験

治験実施計画書、同意説明文書、再同意取得対象者・再同意取得のタイミングについて、治験 ID カード、同意補助試料、研究期間延長の変更に基づき、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51. MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A の第Ⅲ相試験

E7080 治験薬概要書、キイトルーダ添付文書、同意説明文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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52.ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるオシメルチニブが無効となった EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてアミバンタマブ及び lazertinib とプラチナ製剤を含む化学療法の併用とプラチナ製剤を含む化学療法を比較する第3相,非盲検,ランダム化試験

治験薬概要書(アミバンタマブ、ラゼルチニブ)、同意説明文書、COVID-19 に関する同意説明文書の補遺、同意説明文書(妊娠中のパートナー用)、治験実施計画書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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53. 武田薬品工業株式会社の依頼による HSCT 患者又は SOT 患者における CMV 感染/感染症を対象とした maribavir 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、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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54. 中外製薬株式会社の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象とした R05072759の第Ⅲ相試験

治験薬概要書第8版追補1の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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55. 武田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 TAK-788 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、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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56. アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症を対象とした AMG 407(アプレミラスト)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、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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57. 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 R07499790 (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、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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58. 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 R07499790 (Pralsetinib) の第Ⅱ相試験

治験薬概要書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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59. 未治療進展型小細胞癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ (MEDI4736) 療法の多施設共同単群第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、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した年次報告に基づき、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60.限局型小細胞肺癌患者に対して、化学放射線療法と化学放射線療法にアテゾリズマブを併用する療法の有効性を比較するランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験(NRG-LU005)

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した研究報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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61. 測定可能病変を有するⅢ期又はIVA 期、あるいはIVB 期、または再発の子宮内膜癌患者を対象に、パクリタキセル-カルボプラチン療法に対して、ペムブロリズマブ (MK-3475、NSC #776864) の併用投与を検討するプラセボ対照ランダム化第Ⅲ相試験

添付文書(キイトルーダ、タキソール、パラプラチン)の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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62. MSD 株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性再発卵巣癌患者を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験

治験実施計画書、Protocol Clarification Letter、同意説明文書、キイトルー

ダ添付文書、治験参加カードの変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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63. MSD 株式会社の依頼による dMMR の進行又は再発子宮癌患者を対象に MK-3475 と化学療法を比較する第Ⅲ相試験

キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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64. アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、01eclumab 及び Monalizumab 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、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。

当該治験で発生した年次報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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65. MSD 株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌に対する MK-7684A と化学療法の併用療法の第Ⅲ相試験

同意説明文書、同意説明文書(がんの進行後の治験薬投与継続に関する)、治験 薬概要書、カバーレター、キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した措置報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当院で発生した重篤な有害事象に関する報告(第2報)について、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 6 6. (治験国内管理人) シミック株式会社の依頼による慢性特発性血小板減少性 紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療における avatrombopag の有効性及び安全性を評価する非盲検試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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67.メルクバイオファーマ株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

同意説明文書の変更に基づき、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68. 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、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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69.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 継続試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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70. 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

治験実施計画書別紙1の変更に基づき、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71. MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌に対する術後補助療法における MK-6482 と MK-3475 の併用療法の第Ⅲ相試験

キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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72. 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピプラ ゾール週1回製剤(QW製剤)の長期投与試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。

当該治験で発生した年次報告に基づき、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

以下の治験について、迅速審査がされた。

議題 1.MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験

症例数追加(令和4年10月3日実施:承認)

以下の治験について、終了報告がされた。

- 議題1. 中外製薬株式会社の依頼による初発のステージⅢ期又はⅣ期の卵巣癌、卵管癌 又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチン及びベバシズ マブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第Ⅲ相多施設共同ラン ダム化試験
- 議題2. イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による不眠障害 患者を対象とした ACT-541468 の第Ⅲ相有効性及び安全性試験
- 議題3. ロート製薬株式会社の依頼による ROH-101 の第Ⅲ相試験 サイトメガロウイル ス角膜内皮炎患者を対象とした非対照・オープンラベル試験 -
- 議題4.ナノキャリア株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性の再発卵巣がん患者を対象とした Ofranergene Obadenovec (VB-111)+パクリタキセル群とプラセボ+パクリタキセル群の多施設共同無作為化二重盲検比較試験 (OVAL 試験)

以下の治験について、開発の中止に関する報告がされた。

議題. 中外製薬株式会社の依頼による初発のステージⅢ期又はIV期の卵巣癌、卵管癌又

は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化試験

議題. MSD 株式会社の依頼による治療抵抗性、再発又は転移性子宮頸癌の未治療患者を対象とした MK-3475 及び化学療法併用投与の第Ⅲ相試験

【自主臨床研究の新規申請】

議題1. ユビキノール(還元型コエンザイム Q10)含有食品による地域住民の健康維持・ 増進効果の検証

研究責任者 愛媛大学大学院農学研究科 木下 徹 審議結果:承認

議題2. ロボット支援下腹腔鏡下手術時における、超小型広視野カメラシステム (BirdView) の安全性および有用性の検証

研究責任者 泌尿器科 福本 哲也 審議結果:承認

議題3. ロボット支援胸腔鏡下手術時における、超小型広視野カメラシステム (BirdView) の安全性および有用性の検証

研究責任者 心臓血管・呼吸器外科 佐野 由文 審議結果:承認

議題4. 局所切除後の垂直断端陰性かつ高リスク下部直腸粘膜下層浸潤癌(p T1 癌)に 対するカペシタビン併用放射線療法の有用性の検討

研究責任者 消化管·腫瘍外科 大木 悠輔

審議結果:保留

【自主臨床研究の変更申請】

議題1. 遠隔モニタリングによる心不全増悪予測アルゴリズムの開発(実施計画書改訂 (データ授受の変更))

研究責任者 第二内科 山口 修審議結果:承認

議題2.パーキンソン病患者を対象とした自動車運転と認知遂行注意機能に関する研究 (実施計画書改訂(研究期間の延長、研究分担者の変更))

研究責任者 臨床薬理神経内科 安藤利奈

審議結果:承認

議題3.フィブリノゲン製剤の適正使用に向けた使用実態調査研究(実施計画書改訂(研

究分担者追加)) 研究責任者 產婦人科 安岡 稔晃 審議結果:承認

【自主臨床研究の迅速審査報告 (新規申請)】

議題1. 性分化疾患・性成熟疾患・生殖機能障害における遺伝的原因の探索 研究責任者 地域小児保健医療学 勢井 友香 審議結果:修正のうえで承認

議題2. J-HOS (Japan Hemophilia Outcome Study)「血友病患者の次世代治療をめざした多面的アウトカムに関するコホート研究」 研究責任者 小児科 江口 真理子 審議結果:修正のうえで承認

議題3. 心疾患合併患者における臍帯血移植と移植後シクロホスファミドを用いた HLA 半合致移植の移植後成績

研究責任者 血液・免疫・感染症内科学 小西 達矢 審議結果: 修正のうえで承認

議題4. 肝線維化マーカー オートタキシン新規活性測定法試薬の臨床性能評価に関する研究

研究責任者 消化器・内分泌・代謝内科学 日浅 陽一 審議結果:修正のうえで承認

- 議題 5. 内視鏡スコープのベットサイド洗浄と搬送ができるカートの研究 研究責任者 光学医療診療部 池田 宜央 審議結果:承認
- 議題 6. 肝門部領域悪性腫瘍手術に対する広域抗菌薬使用の有用性に関する研究 研究責任者 肝胆膵移植外科 坂元 克考 審議結果:承認
- 議題7. ロボット支援前立腺全摘除術の治療成績に関する多機関共同研究 研究責任者 泌尿器科 雑賀 隆史 審議結果:承認
- 議題8. 単孔式胸腔鏡手術からのコンバートを必要とした 24 例の検討 研究責任者 心臓血管・呼吸器外科 石村 孝夫 審議結果:修正のうえで承認
- 議題9. I 期肺癌手術における手術時間と術後転帰との関連について 研究責任者 心臓血管・呼吸器外科 石村 孝夫 審議結果:修正のうえで承認

議題10. 縦隔疾患に対する単孔式胸腔鏡下手術の問題点と工夫 研究責任者 心臓血管・呼吸器外科 佐野 由文 審議結果:承認

議題11. 休薬が必要な薬剤の 休薬・再開時における 確認体制の標準化に向けた取り 組みによる効果による効果

研究責任者 薬剤部 田中 守 審議結果:修正のうえで承認

議題12. 連携充実加算算定開始前後における処方提案内容と保険薬局からの情報提供 に関する実態調査

研究責任者 薬剤部 田中 守 審査結果:承認

議題13. 伊予市中山町 高齢者 大規模疫学調査(第6回調査) 研究責任者 精神科 伊賀 淳一 審査結果:保留

議題14. 手術検体を用いた Single Cell RNA seq による疾患の病態解明 研究責任者 泌尿器科 渡辺 隆太 審査結果:修正のうえで承認

議題15.1型糖尿病のある子どもの保育施設への入園・復園における保護者と保育士・ 看護師の協働

研究責任者 神戸市看護大学大学院 井上 寛子 審査結果:承認

【自主臨床研究の迅速審査報告(変更申請)】

議題1. 消化器内視鏡に関連する疾患、治療手技データベース構築 (実施計画書改訂 (倫理指針改定に伴う用語変更、参加申請状況に係る改定))

研究責任者 光学医療診療部 池田 宜央 審議結果:承認

- 議題2. 大規模分子疫学コホート研究(次世代多目的コホート研究)における愛媛県内 コホートの構築(実施計画書改訂(研究分担者の職名変更、研究期間の延長)) 研究責任者 農学研究科地域健康栄養学分野 丸山 広達 審議結果:承認
- 議題3.全国大腸癌肝転移登録事業及び登録情報に基づく研究(実施計画書改訂(研究 責任者の変更、研究代表者の所属変更))

研究責任者 肝胆膵・乳腺外科 坂元 克考

議題4. 電子カルテ情報活用型多施設症例データベースを利用した糖尿病に関する臨床 情報収集に関する研究(実施計画書改訂(倫理指針改定に伴う用語変更、データ 解析手法の追記、研究分担者の所属変更))

研究責任者 糖尿病内科学 大澤春彦

審議結果:承認

議題5.人工知能を用いた骨質/骨塩定量予測に関する観察研究(予定症例数の変更)) 研究責任者 放射線医学 吉田 和樹 審議結果:承認

議題 6. 心臓 CT を用いた左房ストレイン評価の開発と有用性について(実施計画書改訂(予定症例数の変更))

研究責任者 放射線医学 田邊 裕貴 審議結果:承認

議題7. 肝門部領域胆管癌に対する治療成績(実施計画書改訂(研究期間の延長)) 研究責任者 肝胆膵・乳腺外科 松井 貴司 審議結果:承認

議題8. ヒト疾患特異的 iPS 細胞の作成とそれを用いた疾患解析に関する研究(実施計画書改訂(予定症例数の変更)))

研究責任者 小児科 江口 真理子

審議結果:承認

議題9. 愛媛県ドクターヘリ対応傷病者の後ろ向きコホート研究(実施計画書改訂(予 定症例数の変更))

研究責任者 救急航空医療学 竹葉 淳 審議結果:承認

議題10. JCOG(日本臨床腫瘍研究グループ) -バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク(本体研究: JCOG1412 リンパ節転移リスクを有する子宮体癌に対する傍大動脈リンパ節郭清の治療的意義に関するランダム化第 III 相試験)(実施計画書 改訂(研究期間の延長、研究分担者の削除))

研究責任者 産婦人科 松元 隆

審査結果:承認

議題11. 高安動脈炎と巨細胞性動脈炎の診断・治療の現状と有効性に関する前向き観察研究(実施計画書改訂(研究期間の延長))

研究責任者 第一内科 石﨑 淳

審査結果:承認

【自主臨床研究の終了報告】

議題1.慢性疾病にかかっている児童及び障害をもつ児童のきょうだい支援活動の実態 調査

研究責任者 地域小児・周産期学 檜垣 高史 審議結果: 了承

- 議題2. 小児科外来における女性とカップルの将来の妊娠のための健康支援 研究責任者 地域小児・周産期学 檜垣 高史 審議結果: 了承
- 議題3. 膵癌化学療法中における薬剤性間質性肺炎に関する後ろ向き研究 研究責任者 肝胆膵・乳腺外科 岩田 みく 審議結果: 了承
- 議題4. 進行再発大腸癌におけるがん関連遺伝子異常のプロファイリングの多施設共同研究 SCRUM-Japan GI-screen 2013-01-CRC 研究責任者 光学医療診療部 池田 宜央 審議結果: 了承
- 議題5. 大腸癌以外の消化器・腹部悪性腫瘍におけるがん関連遺伝子異常のプロファイリングの多施設共同研究 SCRUM-Japan GI-screen 2015-01-Non CRC 研究責任者 光学医療診療部 池田 宜央 審議結果: 了承
- 議題 6. 先天性代謝異常症患者を対象とした健康関連 QOL 調査 研究責任者 小児科 江口 真理子 審議結果: 了承
- 議題7. 愛媛県ドクターヘリ対応傷病者の後ろ向きコホート研究 研究責任者 救急航空医療学 竹葉 淳 審議結果: 了承
- 議題8. 胃がんにおけるマイクロサテライト不安定性検査と免疫組織化学的染色による Lynch 症候群のスクリーニングでの有用性について 研究責任者 消化器腫瘍外科 杉下 博基 審議結果: 了承
- 議題9. 難治性疼痛及び慢性疼痛に対する学際的治療の多面的評価 研究責任者 麻酔科蘇生科 檜垣 暢宏 審議結果: 了承

特記事項なし