

第273回治験審査委員会

【会議の記録の概要】

開催日時	2019年12月06日 17時00分～17時40分
開催場所	西棟3階 会議室3-1
出席委員	吉田 友英、小松 陽樹、神谷 直人、山田 哲弘、山口 崇、増田 雅行、高橋 初枝、村野 武義、内野 卵津樹、春木 信一、織田 泰暢、大野 直道
欠席委員	吉田 いづみ、真坂 瓦、高石 健司
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<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A Phase 3 Randomized, Placebo-controlled Double-blind Study of JNJ-56021927 in Combination with Abiraterone Acetate and Prednisone Versus Abiraterone Acetate and Prednisone in Subjects with Chemotherapy-naive Metastatic Castration-resistant Prostate Cancer (mCRPC) 化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌 (mCRPC) 患者を対象としたJNJ-56021927 とアビラテロン酢酸エステル+プレドニゾンの併用とアビラテロン酢酸エステル+プレドニゾンを比較する第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験 (整理番号 : 27-4) 安全性情報について治験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。</p> <p>審査結果：承認 ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3 Randomized, Placebo-controlled Double-blind Study of JNJ-56021927 in Combination with Abiraterone Acetate and Prednisone Versus Abiraterone Acetate and Prednisone in Subjects with Chemotherapy-naive Metastatic Castration-resistant Prostate Cancer (mCRPC) 化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌 (mCRPC) 患者を対象としたJNJ-56021927 とアビラテロン酢酸エステル+プレドニゾンの併用とアビラテロン酢酸エステル+プレドニゾンを比較する第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験 (整理番号 : 27-4) 安全性情報について治験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。</p> <p>審査結果：承認 ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題3. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたUstekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験 (整理番号 : 27-8) 安全性情報について治験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。</p> <p>審査結果：承認</p>

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題4. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADTを比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施するとの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題5. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADTを比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施するとの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題6. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADTを比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施するとの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題7. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADTを比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施するとの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題8. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADTを比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施するとの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題9. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADTを比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施するとの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与する

ため審議及び採決に不参加

議題10. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADTを比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題11. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADTを比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題12. 武田薬品工業株式会社の依頼によるVedolizumab皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験（整理番号：27-13）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題13. アステラス製薬株式会社の依頼によるアステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験（整理番号：27-14）

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題14. アステラス製薬株式会社の依頼によるアステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験（整理番号：27-14）

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題15. アステラス製薬株式会社の依頼によるアステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験（整理番号：27-14）

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題16. アステラス製薬株式会社の依頼によるアステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験（整理番号：27-14）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題17. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社 MK3475の第Ⅱ相試験
(整理番号 : 28-4)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題18. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社 MK3475の第Ⅱ相試験
(整理番号 : 28-4)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題19. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社 MK3475の第Ⅱ相試験
(整理番号 : 28-4)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題20. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (整理番号 : 28-11)

同意・説明文書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題21. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (整理番号 : 28-11)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題22. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験 (整理番号 : 28-12)

同意・説明文書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題23. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験 (整理番号 : 28-12)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題24. バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたdarolutamide (ODM-201) のプラセボ対照第Ⅲ相試験（整理番号：28-15）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題25. バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたdarolutamide (ODM-201) のプラセボ対照第Ⅲ相試験（整理番号：28-15）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題26. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローニング病患者を対象としたFilgotinib の第Ⅲ相試験（整理番号：29-1）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題27. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローニング病患者を対象とするFilgotinib の継続投与試験（整理番号：29-2）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題28. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験（整理番号：29-3）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題29. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinib の継続投与試験（整理番号：29-4）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題30. アストラゼネカ株式会社の依頼による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（整理番号：29-5）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与する

ため審議及び採決に不参加

議題31. アストラゼネカ株式会社の依頼による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（整理番号：29-5）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題32. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたMPDL3280A(atezolizumab)の第Ⅲ相試験（整理番号：29-7）

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題33. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたMPDL3280A(atezolizumab)の第Ⅲ相試験（整理番号：29-7）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題34. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたR05532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験（整理番号：29-8）

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題35. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたR05532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験（整理番号：29-8）

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題36. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたR05532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験（整理番号：29-8）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題37. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたR05532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験（整理番号：29-8）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題38. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたR05532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験（整理番号：29-8）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題39. 株式会社新日本科学PPDの依頼によるMyovant社からの依頼による進行性前立腺癌の男性患者を対象としたRelugolixの安全性と有効性を評価するための第3相試験（整理番号：29-10）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題40. 株式会社新日本科学PPDの依頼によるMyovant社からの依頼による進行性前立腺癌の男性患者を対象としたRelugolixの安全性と有効性を評価するための第3相試験（整理番号：29-10）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題41. ファイザー株式会社の依頼によるファイザ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CP-690, 550の第Ⅲb/IV相試験（整理番号：29-13）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題42. ファイザー株式会社の依頼によるファイザ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CP-690, 550の第Ⅲb/IV相試験（整理番号：29-13）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題43. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：29-14）

治験実施計画書の変更に伴い、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。同意・説明文書の変更に伴い、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。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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題44. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象とし

たupadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：29-14）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題45. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療及び/又は生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローグン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：29-15）

治験実施計画書の変更に伴い、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。同意・説明文書の変更に伴い、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。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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題46. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療及び/又は生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローグン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：29-15）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題47. アッヴィ合同会社の依頼によるM14-431試験又はM14-433試験を完了したクローグン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験（整理番号：29-16）

同意・説明文書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題48. アッヴィ合同会社の依頼によるM14-431試験又はM14-433試験を完了したクローグン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験（整理番号：29-16）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題49. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による田辺三菱製薬による糖尿病性腎症第3期（顕性腎症期）患者を対象としたTA-7284の第Ⅲ相試験（整理番号：29-17）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山口 崇委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題50. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローグン病

ン病患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：30-1）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題51. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローニン病患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：30-1）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題52. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローニン病患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：30-1）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題53. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した；若しくはM15-989試験を完了したクローニン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験（整理番号：30-2）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題54. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した；若しくはM15-989試験を完了したクローニン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験（整理番号：30-2）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題55. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した；若しくはM15-989試験を完了したクローニン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験（整理番号：30-2）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題56. フェリング・ファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled,

Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects

軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における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、実薬対照、並行群間比較試験

(整理番号：30-3)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題57. フェリング・ファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects

軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における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、実薬対照、並行群間比較試験

(整理番号：30-3)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題58. 千寿製薬株式会社の依頼による千寿製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象としたSJP-0133の第III相試験（整理番号：30-4）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

議題59. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3 Study of Erdafitinib Compared With Vinflunine or Docetaxel or Pembrolizumab in Subjects with Advanced Urothelial Cancer and Selected FGFR Gene Aberrations

進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib とvinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第III 相試験（整理番号：30-5）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題60. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3 Study of Erdafitinib Compared With Vinflunine or Docetaxel or Pembrolizumab in Subjects with Advanced Urothelial Cancer and Selected FGFR Gene Aberrations

進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib とvinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第III 相試験（整理番号：30-5）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題61. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第III相試験（整理番号：30-6）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

議題62. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第Ⅲ相試験（整理番号：30-6）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

議題63. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 2/3, Randomized, Double-blind, Placebo- and Active-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease

中等症から重症の活動期のクロhn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（整理番号：30-7）

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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題64. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 2/3, Randomized, Double-blind, Placebo- and Active-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease

中等症から重症の活動期のクロhn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（整理番号：30-7）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題65. 日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたBI 655130の導入療法（整理番号：30-8）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題66. 日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたBI 655130の導入療法（整理番号：30-8）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題67. 日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたBI 655130の長期投与（整理番号：30-9）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題68. 日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたBI 655130の長期投与（整理番号：30-9）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題69. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験（整理番号：30-10）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題70. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験（整理番号：30-10）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題71. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験（整理番号：30-11）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題72. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験（整理番号：30-11）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題73. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏功しなかった中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：30-13）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題74. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏功しなかった中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：30-13）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題75. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏功しなかった中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：30-13）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題76. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験（整理番号：30-14）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題77. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験（整理番号：30-14）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題78. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験（整理番号：30-14）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題79. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたR06867461の第III相試験（整理番号：30-15）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

議題80. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたR06867461の第III相試験（整理番号：30-15）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

議題81. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第III相導入療法試験（整理番号：30-16）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題82. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相導入療法試験（整理番号：30-16）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題83. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相導入療法試験（整理番号：30-16）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題84. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験（整理番号：30-17）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題85. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験（整理番号：30-17）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題86. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験（整理番号：30-17）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題87. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎およびクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相継続投与試験（整理番号：30-18）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題88. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎およびクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相継続投与試験（整理番号：30-18）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題89. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎およびクローニン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相継続投与試験（整理番号：30-18）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題90. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症のクローニン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相導入療法試験（整理番号：30-19）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題91. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症のクローニン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相導入療法試験（整理番号：30-19）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題92. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症のクローニン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相導入療法試験（整理番号：30-19）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題93. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症のクローニン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験（整理番号：30-20）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題94. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症のクローニン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験（整理番号：30-20）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題95. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症のクローニン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験（整理番号：30-20）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題96. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 2b, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of JNJ-64304500 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's

Disease

中等症から重症の活動期のクロhn病患者を対象とするJNJ-64304500の安全性及び有効性の評価を目的とした第2b相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験

(整理番号：30-21)

治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。同意・説明文書の変更に伴い、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。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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題97. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 2b, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of JNJ-64304500 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease

中等症から重症の活動期のクロhn病患者を対象とするJNJ-64304500の安全性及び有効性の評価を目的とした第2b相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験

(整理番号：30-21)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題98. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるBMS-986165の第Ⅱ相試験 (整理番号：30-22)

治験実施計画書の変更に伴い、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。同意・説明文書の変更に伴い、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。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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題99. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるBMS-986165の第Ⅱ相試験 (整理番号：30-22)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題100. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるBMS-986165の第Ⅱ相試験 (整理番号：30-22)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題101. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるBMS-986165の第Ⅱ相試験 (整理番号：30-22)

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題102. セルジーン株式会社の依頼によるA PHASE 2/3, MULTICENTER,

RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS
日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験（整理番号：30-23）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題103. セルジーン株式会社の依頼によるA PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS
日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験（整理番号：30-23）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題104. セルジーン株式会社の依頼によるA PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS
日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験（整理番号：30-23）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題105. 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に対する一次治療としてオラパリブとアビラテロンの併用をプラセボとアビラテロンの併用と比較する試験（PROpel）（整理番号：30-24）

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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題106. 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に対する一次治療としてオラパリブとアビラテロンの併用をプラセボとアビラテロンの併用と比較する試験（PROpel）（整理番号：30-24）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題107. 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に対する一次治療としてオラパリブとアビラテロンの併用をプラセボとアビラテロンの併用と比較する試験（PROpel）（整理番号：30-24）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題108. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Phase 3 Study of Apalutamide in Subjects with High-risk, Localized or Locally Advanced Prostate Cancer Who are Candidates for Radical Prostatectomy

根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideのランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験（整理番号：R1-1）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題109. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Phase 3 Study of Apalutamide in Subjects with High-risk, Localized or Locally Advanced Prostate Cancer Who are Candidates for Radical Prostatectomy

根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideのランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験（整理番号：R1-1）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題110. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたFaricimabの第III相試験（整理番号：R1-2）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

議題111. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたFaricimabの第III相試験（整理番号：R1-2）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

議題112. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：R1-3）

同意・説明文書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題113. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験（整理番号：R1-3）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題114. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相継続投与試験（整理番号：R1-4）

同意・説明文書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

議題115. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相継続投与試験（整理番号：R1-4）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

議題116. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相継続投与試験（整理番号：R1-4）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

議題117. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌に対する化学療法未治療の患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験（整理番号：R1-5）

治験実施計画書の変更に伴い、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。同意・説明文書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題118. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌に対する化学療法未治療の患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験（整理番号：R1-5）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題119. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象としたMK-7339の第Ⅲ相試験（整理番号：R1-6）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題120. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌に対する新規ホルモン剤既治療の患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験（整理番号：R1-7）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認

- ・神谷 直人、村野 武義、内野 卵津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題121. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼によるアステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による
Tezepelumabの第II相試験（整理番号：R1-8）

治験実施計画書の変更に伴い、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。同意・説明文書の変更に伴い、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。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。

審査結果：承認
・村野 武義委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題122. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼によるアステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による
Tezepelumabの第II相試験（整理番号：R1-8）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認
・村野 武義委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題123. 中外製薬株式会社の依頼によるR07021610の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第I相反復投与試験（整理番号：R1-9）

治験実施計画書の変更に伴い、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。

審査結果：承認
・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題124. 中外製薬株式会社の依頼によるR07021610の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第I相反復投与試験（整理番号：R1-9）

同意・説明文書の変更に伴い、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。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。

審査結果：承認
・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題125. 中外製薬株式会社の依頼によるR07021610の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第I相反復投与試験（整理番号：R1-9）

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。

審査結果：承認
・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題126. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本人の進行がん患者を対象に他の抗がん治療とアベマシクリブを併用する第I相試験（整理番号：R1-12）

安全性情報について治験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。

審査結果：承認
・神谷 直人委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題127. 株式会社リニカルの依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の被験者を対象としたTD-1473を用いた寛解導入療法及び寛解維持療法の有効性及び安全性を評価する第2b/3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、反復投与、プラセボ対照、並行群間試験（整理番号：R1-13）

特に問題なく治験の実施が了承された。

審査結果：承認
・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

【報告事項】

以下の迅速審査について報告された。

議題128. 潰瘍性大腸炎患者にNP026を用いた体外循環治療を行う探索的治験（整理番号：28-9）

治験実施期間変更（2019年10月25日実施：承認）

	議題129. アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼によるTezepelumabの第II相試験（整理番号：R1-8） 契約症例数変更（2019年11月8日実施：承認） 議題130. 転移性去勢抵抗性前立腺癌患者に対する一次治療としてオラパリブとアビラテロンの併用をプラセボとアビラテロンの併用と比較する試験（PROpel）（整理番号：30-24） 検体採取に関する取り決め変更（2019年11月8日実施：承認）
特記事項	