

2023年度 第3回治験審査委員会  
【会議の記録の概要】

開催日時 開催場所	2023年6月21日 15時30分～16時10分 病院3階中会議室
出席委員名	橋本 章司、片岡 葉子、鈴木 秀和、川平 洋一、上田 佳世、飯尾 麗、松野 治、井上 理恵、金銅 葉子、的場 美香、中芝 広輝、田中 秀磨、淵岡 聰、三田 博道
欠席委員名	田村 嘉孝、田中 義久、吉田 之範、岡田 知子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題1. A Phase 3b/4 Randomized, Open-label, Efficacy Assessor Blinded Study,Comparing the Safety and Assessor Blinded Efficacy of Upadacitinib to Dupilumab in Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis(Level-Up)中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者を対象とした、ウパダシチニブとデュピルマブの安全性及び評価者盲検化有効性を比較する第Ⅲb/IV相、無作為化、非盲検、有効性評価者盲検化試験(Level Up試験)</p> <p>これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験開始の妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・片岡 葉子委員、金銅 葉子委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題2. アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399) の第Ⅲ相試験</p> <p>適格性の観点から審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員、金銅 葉子委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題3. 中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした R04876646とMPDL3280Aの第Ⅲ相試験</p> <p>引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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題4. 中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験</p> <p>引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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題5. 【医師主導治験】鈴木 秀和による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オーブンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験</p> <p>引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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題6. コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験</p> <p>適格性の観点から審議した。 審議結果:承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・松野 治委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul>

議題7. 好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神経障害に対するGB-0998の有効性、安全性を検討する多施設共同オープン試験

引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

・松野 治委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題8. コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+ホルモテロールフルマル塩酸水和物定量噴霧式吸入アゾール剤の有効性及び安全性を評価する24週間の投与試験(VATHOS)

適格性の観点から審議した。  
審議結果：承認

・金銅 葉子委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題9. 小児喘息患者を対象にデュピルマブの長期安全性及び忍容性を評価する1年間試験

引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. 中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized,Placebo-Controlled,Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis

引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

・片岡 葉子委員、金銅 葉子委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題11. アトピー性皮膚炎を有する日本人患者でのデュピルマブ試験

引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

・片岡 葉子委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題12. 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS5315の前期第2相試験

引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

・片岡 葉子委員は当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題13. 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アトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験

適格性の観点から審議した。  
審議結果：承認

・片岡 葉子委員、金銅 葉子委員は当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

	<p>議題14. ファイザー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたPF-04965842の第Ⅲ相試験(長期投与)</p> <p>引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>審議結果:承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・片岡 葉子委員、金銅 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul>
	<p>議題15. レオファーマ株式会社の依頼による過去のtralokinumab治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象にtralokinumabの安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 - ECZTEND</p> <p>適格性の観点から審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・片岡 葉子委員、金銅 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul>
	<p>議題16. ファイザー株式会社の依頼による、ワクチンの接種を受けた母親から生まれた乳児を対象としたPF-06928316の第Ⅲ相試験</p> <p>適格性の観点から審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
	<p>議題17. 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</p> <p>引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>審議結果:承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・金銅 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul>
	<p>議題18. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による好酸球性副鼻腔炎患者を対象としたSB-240563の第Ⅲ相試験</p> <p>終了報告</p> <p>【その他】</p>
特記事項	