

2024年度 第5回治験審査委員会
【会議の記録の概要】

開催日時 開催場所 出席委員名 欠席委員名	2024年9月18日 15時30分～16時35分 病院3階中会議室 橋本 章司、鈴木 秀和、上田 佳世、飯尾 麗、松野 治、豊田 充代、榎本 かおり、金銅 葉子、的場 美香、長瀨 泰子、川畑 慶治、栗山 茂雄、淵岡 聡、三田 博道 片岡 葉子、吉田 之範
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	<p>議題1. 増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験(MIRANDA)</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> <p>議題2. A study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺がん(LS-SCLC)患者におけるToripalimab単剤療法またはToripalimab＋Tificemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価</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> <p>・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</p> <p>議題3. 中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する12歳以上の患者を対象とした皮下投与によるamlitelimab単剤療法の2つの用法・用量の治療効果及び安全性を投与中止と比較検討する試験</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> <p>・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> <p>議題4.原因不明の慢性そう痒症(CPUO)を有する成人被験者の治療におけるデュピルマブ皮下投与の有効性及び安全性(LIBERTY-CPUO-CHIC)</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> <p>・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> <p>議題5. アストラゼネカ社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第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> <p>・鈴木 秀和委員、上田 佳世委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題6.アツヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399) 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> <p>・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</p> <p>議題7. A Randomized, Multicenter, Open-label, Phase III Study of Lurbinectedin Single-Agent or Lurbinectedin in Combination with Irinotecan versus Investigator's Choice (Topotecan or Irinotecan) in Relapsed Small Cell Lung Cancer (SCLC) Patients (LAGOON Trial) 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象とした、Lurbinectedin単剤投与又はLurbinectedinとイリノテカンの併用投与を、治験担当医師が選択したトポテカン又はイリノテカンの対照群と比較する無作為化、多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験(LAGOON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> <p>・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</p>

議題8. 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

引き続き試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

・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

議題9. 【医師主導試験】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ン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ペバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験

終了報告

議題10. 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)

引き続き試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. 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+ホルモテロールフマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験

引き続き試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、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12. 試験国内管理人サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼によるverekitug (UPB-101) の第Ⅱ相試験

適格性の観点から審議した。

審議結果:承認

・松野 治委員、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13. 小児喘息患者を対象にデュビルマブの長期安全性及び忍容性を評価する1年間試験

引き続き試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. 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

引き続き試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

・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15.協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第Ⅲ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

その他報告(被験者転院に関するレター)
審議結果:承認

・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

議題16. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等度から重度のアトピー性皮膚炎患者を対象としたGSK1070806の第Ⅱb相試験

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、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題17. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等度から重度のアトピー性皮膚炎患者を対象としたGSK1070806の長期延長試験

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、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題18. アトピー性皮膚炎成人患者を対象としたamlitelimabの長期安全性及び有効性を検証する長期継続投与試験

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

・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

議題19. 中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する18歳以上の患者を対象とした皮下投与によるamlitelimab単剤療法の有効性及び安全性をプラセボと比較検討する試験

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

・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

議題20. 基礎治療として外用ステロイド薬を使用している中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する18歳以上の患者を対象とした皮下投与によるamlitelimab単剤療法の有効性及び安全性をプラセボと比較検討する試験

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

・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

議題21. 生物学的製剤又は経口ヤヌスキナーゼ(JAK)阻害薬による前治療では効果不十分であり基礎治療として外用ステロイド薬により治療中の中等症から重症のADを有する12歳以上の患者を対象としたamlitelimab皮下投与の有効性及び安全性を検討する試験

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

・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

議題22. 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

引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

・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

議題23. 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

引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

・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

議題24. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)を対象としたLOU064の第Ⅲ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

・金銅 葉子委員、長濱 泰子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題25. 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

終了報告

議題26. ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600(リトレシチニブ)の第Ⅲ相試験(長期投与)

引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

・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

議題27. nemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 ―比較/長期継続投与試験―

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