

開催日時 : 2021年3月16日(火) 15:00 ~15:30
開催場所 : 高知大学医学部 管理棟3階 特別会議室
出席委員名 : 内田 一茂、藤枝 幹也、宮村 充彦、和氣 明彦、岩田 誠、
金子 努、奥谷 文乃

被験薬	治験依頼者		開発相		対象疾患	
イセキマブ® (LY2439821)	日本イーライリリー (株)		製造販売後臨床試験		体軸性脊椎関節炎	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象 (本院)
	○					その他
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留					
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。					

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
AIN457		ノバルティスファーマ(株)		第Ⅲ相試験		強直性脊椎炎	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象(本院)	その他
	○	○		○			
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【治験実施計画書等の変更】 治験実施計画書の改訂に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
BIMEKIZUMAB PA0010		ユーシービージャパン(株)		第Ⅲ相試験		乾癬性関節炎	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象(本院)	その他
	○	○		○			○
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【治験実施計画書等の変更】 治験薬概要書の改訂に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【その他】 COVID-19ワクチン接種についてのレターに基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
BIMEKIZUMAB AS0011		ユーシービージャパン(株)		第Ⅲ相試験		活動性強直性脊椎炎	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象(本院)	その他
	○	○		○			○
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【治験実施計画書等の変更】 治験薬概要書の改訂に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【その他】 COVID-19ワクチン接種についてのレターに基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
TY-0305		トーアエイヨー(株)		第Ⅱ相試験			
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象(本院)	その他
	○						
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
JR-171		JCRファーマ(株)		第Ⅰ/Ⅱ相試験			
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象(本院)	その他
	○						
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
ALXN2060		アレクシオンファーマ 合同会社		第Ⅲ相試験		トランスサイレチン型 心アミロイドーシス	
治験実施 可否	継続審査	治験実施計画 書等の変更	同意説明文書 の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象 (本院)	その他
	○						
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
ALN-TTRSC02		(治験国内管理人) 株式会社 新日本科学PPD		第Ⅲ相試験		心筋症を伴うATTRアミロイドーシス	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象(本院)	その他
	○						
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
MK-3222		サンファーマ（株）		製造販売後臨床試験		乾癬	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象（本院）	その他
	○			○			
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
UCB4940 PS0014		ユーシービージャパン(株)		第Ⅲ相試験		尋常性乾癬	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象(本院)	その他
	○	○		○		○	○
審議結果	☐ 承認 ☒ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【治験実施計画書等の変更】 治験薬概要書の改訂に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【重篤有害事象(本院)】 治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。その結果、軽微な修正を行う事で承認した。 【その他】 COVID-19関連レターに基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
BMS-986165 IM011066		ブリistol・マイヤーズ スクイブ（株）		第Ⅲ相試験		乾癬	
治験実施 可否	継続審査	治験実施計画 書等の変更	同意説明文書 の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象 （本院）	その他
	○	○		○			
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【治験実施計画書等の変更】 治験薬概要書の改訂に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
BMS-986165 IM011075		ブリストル・マイヤーズ スクイブ（株）		第Ⅲ相試験		乾癬	
治験実施 可否	継続審査	治験実施計画 書等の変更	同意説明文書 の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象 （本院）	その他
	○	○		○			
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【治験実施計画書等の変更】 治験薬概要書の改訂に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
CC-10004		アムジェン（株）		第Ⅱ相試験			
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象（本院）	その他
	○			○			
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬 KHK4827		治験依頼者 協和キリン（株）		開発相 第Ⅲ相試験		対象疾患 掌蹠膿疱症	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象（本院）	その他
	○			○			
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
AZD2281		アストラゼナカ（株）		第Ⅲ相試験		乳癌	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象（本院）	その他
	○			○			○
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】 治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【安全性情報】 治験依頼者からの安全性情報と治験責任医師からの報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【その他】 COVID-19ワクチン接種に関するレターに基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

被験薬		治験依頼者		開発相		対象疾患	
Z-100		ゼリア新薬工業（株）		第Ⅲ相試験		子宮頸癌	
治験実施可否	継続審査	治験実施計画書等の変更	同意説明文書の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象（本院）	その他
	○	○	○				○
審議結果	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ 不承認 ☐ 既承認事項の取り消し ☐ 保留						
審議内容	【継続申請】治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【治験実施計画書等の変更】治験実施計画書、治験実施計画書別紙3の改訂に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【同意説明文書の変更】同意説明文書の改訂に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 【その他】治験契約書、被験者への支払いに関する資料の変更に基づき、治験継続の妥当性について審議した。						

