

## 第460回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 令和6年10月7日(月) 16:30～
- 2 場 所 医学部棟 小会議室
- 3 出席者 土井、金森、廣田、松橋、岩田(1)-1～1)-2、2)-1～2) 7まで欠席) 柴田、安田、深尾、中川、加藤、塚本、原、大野

### 4 前回議事要録の確認

第459回医薬品等受託研究審査委員会議事要録の確認をした。

### 5 議 事

#### 1) 継続の審査

- 継続：本院における治験が開始されてから1年、または前回の継続審査後1年を経過しようとするものについて、治験継続の可否について審査する。
- 安全性情報：実施中の治験に関し治験依頼者からの報告のあった安全性情報等について担当診療科の見解に基づき、治験継続の可否について審査する。また、本院での有害事象の発生について、治験継続の可否について審査する。
- 変更：治験実施計画書等の変更(改訂)が、当該治験の実施及び被験者の安全に悪影響しないかどうかを拠り所に、治験継続の可否について審査する。

#### 1 DS-8201a(胃がん)(第3相臨床試験)(第一三共(株))【2020058】

研究題目：第一三共株式会社の依頼による胃癌を対象としたDS-8201a(trastuzumabderuxtecan)の第Ⅲ相試験

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

#### 2 Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a), Durvalumab (TB-05 試験)

(第3相臨床試験)(第一三共(株))【2023049】

研究題目：A Phase III, Open-label, Randomised Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) With or Without Durvalumab Compared with Investigator's Choice of Chemotherapy (Paclitaxel, Nab-paclitaxel or Gemcitabine + Carboplatin) in Combination With Pembrolizumab in Patients with PD-L1 Positive Locally Recurrent Inoperable or Metastatic Triple-negative Breast Cancer(TROPION-Breast05)

Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法(パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン + カルボプラチン) とペムブロリズマブの併用療法を比較検討する第Ⅲ相非盲検無作為化試験(TROPION Breast05)

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 「治験使用薬の位置づけ変更に関するお知らせ及びお願い」のレターの変更、添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

#### 3 Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a), Durvalumab (TB-04 試験)

(第3相臨床試験)(第一三共(株))【2023055】

研究題目：A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001; TROPION-Breast04)

未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2 陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムブロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムブロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第 III 相非盲検無作為化試験

(D926QC00001、TROPION Breast04 試験)

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 「治験使用薬の位置づけ変更に関するお知らせ及びお願い」のレターの変更、添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

4 C C R C - 0 0 1 - M (メトホルミン) (第 2 相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他 14 施設 / (日本新薬 (株)) 【2019011】

研究題目:子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験

- 国内での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

5 I D E C - C 2 B 8 (第 3 相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他 9 施設 / 治験薬提供者: 全薬工業 (株)) 【2024009】

研究題目:ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象とした IDEC-C2B8 の医師主導による第 III 相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検平行群間比較試験

- 国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

6 R O 7 0 3 0 8 1 6 / R O 7 0 3 0 8 1 6 - S C (第 1 相臨床試験) (中外製薬 (株)) 【2021059】

研究題目:中外製薬株式会社の依頼による B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした R07030816 の第 I 相臨床試験

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

7 M T - 3 9 2 1 (第 2 相臨床試験) (田辺三菱製薬 (株)) 【2021035】

研究題目:急性期外傷性脊髄損傷患者を対象とした MT-3921 の第 IIa 相試験

- 年次報告により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 治験薬概要書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

8 K P - 0 0 1 (301 試験) (第 3 相臨床試験) (科研製薬 (株)) 【2023013】

研究題目:静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群の患者を対象とした KP-001 の検証的試験 (第 III 相)

- 年次報告により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

9 K P - 0 0 1 (302 試験) (第 3 相臨床試験) (科研製薬 (株)) 【2023014】

研究題目:静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象とした KP-001 の長期投与試験 (第 III 相)

- 年次報告により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

1 0 A n a k i n r a (第 3 相臨床試験) (シミック (株)) 【2023037】

研究題目:シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による日本人のスチル病 (SJIA 及び AOSD) 患者を対象とした anakinra の第 III 相試験

- 治験期間が 1 年を超えるため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 1 1 B I 4 5 6 9 0 6 (第3相臨床試験) (日本ベーリンガーインゲルハイム (株)) 【2023045】  
 研究題目：BI 456906 が肥満症を有する日本人に有用かどうかを検証する試験  
 ●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
 ●用量減量時のシステムエラーに関するレターの変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 2 C N T O 1 9 5 9 (第2相/第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 【30029】  
 研究題目：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  
 ●治験薬管理経費ポイント算出表/臨床試験研究経費ポイント算出表の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 3 N a v i t o c l a x (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【2020038】  
 研究題目：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 とルキシ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)  
 ●治験期間が1年を超えるため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 4 O N O - 4 0 5 9 (第1相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【2024012】  
 研究題目：小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
 ●治験実施計画書の変更、治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 5 C T L 0 1 9 (再生医療等製品) (第3相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 【2021044】  
 研究題目：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験  
 ●治験期間が1年を超えるため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 6 M E D I 4 7 3 6 (第3相臨床試験) (クリニペース (株)) 【29025】  
 研究題目：クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 7 R07082859 / Glofitamab R05541077 / Polatuzumab Vedotin (第3相臨床試験)  
 (中外製薬 (株)) 【2023054】  
 研究題目：中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象とした R07082859 (Glofitamab) の第Ⅲ相試験  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 1 8 M o s u n e t u z u m a b (R07030816) LENALIDOMIDE-CHUGAI (第3相臨床試験)  
 (中外製薬 (株)) 【2024004】  
 研究題目：未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象とした R07030816-SC (Mosunetuzumab) の第 III

## 相試験

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 治験実施計画書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 1 9 A B T - 9 8 1 (Lutikizumab) (第2相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【2024003】  
研究題目：活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被験者を対象とした lutikizumab の第 II 相試験  
●治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 0 J N J - 7 7 2 4 2 1 1 3 (第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 【2023042】  
研究題目：中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象とした JNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照及びデュークラバシチニブ実薬対照試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 1 L Y 3 5 0 2 9 7 0 (第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【2023016】  
研究題目：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3502970 の第 III 相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 2 V A Y 7 3 6 I V (第3相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 【2023007】  
研究題目：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血を対象とした VAY736 の第 III 相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 3 M K - 3 4 7 5、E 7 0 8 0 (587 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【2022046】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第 III 相試験  
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 4 M K - 3 4 7 5 (811 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【30034】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475 の第 III 相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 5 M K - 3 4 7 5 (585 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【29026】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象とした MK-3475 の第 III 相試験  
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 2 6 M K - 3 4 7 5 及びエンホルツマブ ベドチン (905 試験) (第3相臨床試験)  
(MSD (株)) 【2022054】  
研究題目：シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン (EV) とペムブロリズマブの併用療法を検討する第 III 相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 27 MK-3475 及びエンホルツマブ ベドチン (304 試験) (第3相臨床試験)  
(MSD (株)) 【2020057】  
研究題目：シスプラチン適応の 筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期の EV + ペムブロリズマブ と術前補助化学療法と比較  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 28 MK-5684 (003 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【2024007】  
研究題目：MSD 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 MK-5684 の第Ⅲ相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 29 MK-5684 (004 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【2024008】  
研究題目：MSD 株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK-5684 の第Ⅲ相試験  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 30 zanidatamab (JZP598) (第3相臨床試験) ((株) 新日本科学 PPD) 【2023041】  
研究題目：HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした Zanidatamab との化学療法併用の第Ⅲ相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 31 TRM-270 (医療機器臨床試験) (あすか製薬 (株)) 【2023029】  
研究題目：あすか製薬株式会社の依頼による直腸癌患者を対象とした TRM-270 の第Ⅲ相試験  
●治験機器概要書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 32 AMG 552 (20210096 試験) (第3相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2021060】  
研究題目：アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 第Ⅲ相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 33 AMG 552 (20210098 試験) (第1相 b/第3相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2022022】  
研究題目：アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 の第Ⅰb/Ⅲ相試験  
●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 34 Efavaleukin Alfa (AMG592) (第2相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2021043】  
研究題目：アムジェン株式会社の依頼による Efavaleukin Alfa (AMG 592) の第Ⅱ相試験  
●治験期間が1年を超えるため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 35 ABBV-066 (M16-066) (第3相臨床試験) (アヴィンタ合同会社) 【30043】  
研究題目：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  
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
●治験薬管理経費ポイント算出表/臨床試験研究経費ポイント算出表の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 36 アプレミラスト (AMG407) (第3相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2022028】  
 研究題目:アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407 (アプレミラスト) の第Ⅲ相試験  
 ●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
 ●ポスター、被験者募集手順に関する資料の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 37 ALX148 (第2相第3相臨床試験) (ICON クリニカルリサーチ合同会社) 【2022018】  
 研究題目:HER2 過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148 の 第2/3相試験  
 ●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 38 LY3484356 (第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【2022047】  
 研究題目:日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 39 nemolizumab (第3相臨床試験) (マルホ (株)) 【2023008】  
 研究題目: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相試験ー比較/長期投与試験ー  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 40 ニボルマブ/イピリムマブ (NO LIMIT 試験) (第2相臨床試験) 【医師主導治験】  
 (岐阜大学他13施設/治験薬提供者:ブリストル・マイヤーズ スクライブ (株)) 【2020007】  
 研究題目:MSI-Hを有する進行胃癌又は食道胃接合部癌を対象としたニボルマブとイピリムマブ併用の第Ⅱ相試験  
 ●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
 ●期間の延長の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 41 ビニメチニブ/エンコラフェニブ (NEXUS 試験) (第2相臨床試験) 【医師主導治験】  
 (岐阜大学他12施設/治験薬提供者:小野薬品工業 (株)) 【2022008】  
 研究題目: BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相臨床試験 (医師主導治験)  
 ●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。  
 ●安全性情報の取扱いに関する手順書の変更、治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 42 ONO-4538 (VOLTAGE-2試験) (第2相臨床試験) 【医師主導治験】  
 (岐阜大学他8施設/治験薬提供者:小野薬品工業 (株)) 【2022052】  
 研究題目:ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験  
 ●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 43 SA237 (第3相臨床試験) (中外製薬 (株)) 【2022005】  
 研究題目:中外製薬株式会社の依頼による抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- PROTOCOL CLARIFICATION LETTER の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 4 4 Lu AF82422 (第2相臨床試験) (ルンドベック (株)) 【2021045】  
研究題目：多系統萎縮症患者を対象とした Lu AF82422 の有効性、安全性および忍容性を評価する、介入、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照、多施設共同試験
- 治験期間が1年を超えるため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
  - 年次報告により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 4 5 BMS-986165 (第3相臨床試験) (ブリストル・マイヤーズ スクイブ (株)) 【2023017】  
研究題目：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第 III 相試験
- 国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
  - 治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、治験参加カードの変更、ポスターの変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 4 6 TAK-771 (3005 試験) (第3相臨床試験) (武田薬品工業 (株)) 【2022021】  
研究題目：武田薬品工業株式会社の依頼による日本人原発性免疫不全症候群 (PID) 患者を対象とした TAK-771 の第3相継続投与試験
- 国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 4 7 TAS-120 (第1相臨床試験) (大鵬薬品工業 (株)) 【2022002】  
研究題目：大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験
- 記録等の保存期間の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 4 8 AB122 (第1相臨床試験) (大鵬薬品工業 (株)) 【2023033】  
研究題目：大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第 I 相試験
- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

## 2) 治験終了報告書

- 1 TAS-102 (ALTAIR 試験) (第3相臨床試験) 【医師主導治験】  
(岐阜大学他 36 施設／治験薬提供者：大鵬薬品工業 (株)) 【2020006】  
研究題目：血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第III相試験 (医師主導治験)
- 治験が終了となったため、終了の報告がありこれを確認した。
- 2 etrasimod (APD334/PF-07915503) (第3相臨床試験) (ファイザー (株)) 【2020013】  
研究題目：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 etrasimod の第3相非盲検試験
- 治験が終了となったため、終了の報告がありこれを確認した。

## 3) 治験実施計画書等の変更報告 (治験事務局からの報告) —担当診療科には報告済み—

- 事務局から下記の内容について報告があり、これを確認した。
- 1 MK-3475 (811 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【30034】  
・報告：「モニタリング担当者指名書」

- 2 MK-3475及びエンホルツマブ ベドチン (304 試験) (第3相臨床試験)  
(MSD (株)) 【2020057】
- ・報告:「モニター一覧」
- 3 DS-8201a (胃がん) (第3相臨床試験) (第一三共 (株)) 【2020058】
- ・報告:「合併及び事業継承等に関するお知らせ」

#### 4) その他

- 1 開発の中止等に関する報告書
- 事務局から下記の内容について報告があり、これを確認した。
  - 「開発の中止等に関する報告書」(治験を中止)
- ① E f a v a l e u k i n A l f a (AMG592) (第2相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2021043】
- 2 治験協力者の変更について
- 事務局から下記の内容について報告があり、これを確認した。
  - 「治験分担医師・協力者リスト」(治験協力者の変更)
- ① MK-3475 (585 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【29026】
- ② MK-3475 (811 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【30034】
- ③ MK-3475及びエンホルツマブ ベドチン (304 試験) (第3相臨床試験)  
(MSD (株)) 【2020057】
- ④ L u A F 8 2 4 2 2 (第2相臨床試験) (ルンドベック (株)) 【2021045】
- ⑤ S A 2 3 7 (第3相臨床試験) (中外製薬 (株)) 【2022005】
- ⑥ MK-3475及びエンホルツマブ ベドチン (905 試験) (第3相臨床試験)  
(MSD (株)) 【2022054】
- ⑦ Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) , Durvalumab (TB-05 試験)  
(第3相臨床試験) (第一三共 (株)) 【2023049】
- ⑧ Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) , Durvalumab (TB-04 試験)  
(第3相臨床試験) (第一三共 (株)) 【2023055】
- 3 治験に係る利益相反専門委員会の報告について
- 事務局から、今回は2件(再審査分は除く)の新規調査、6件の継続治験の利益相反自己申告書について、利益相反専門委員会から問題なしの通知結果があった旨の報告があった。

次回開催予定日 令和6年11月11日(月) 16:30～  
医学部棟1階 小会議室