

西暦 2024 年 04 月 04 日

臨床研究審査委員会議事要旨

群馬大学医学部附属病院臨床研究審査委員会

委員長 近松 一朗

日時： 西暦 2024 年 03 月 27 日（水） 15 時 00 分～15 時 05 分

場所： 医学部大会議室

出席者：近松 一朗、和田 直樹、岩瀬 明、小和瀬 桂子、澤村 守夫、宮下 章、川住 岳央、武藤 茂美、黒澤 栄子、齋藤 知恵美

欠席者：御山 まゆみ

事務局：大山、増井

1.新規申請

該当なし

2.継続審査

2-1 疾病等または不具合報告

該当なし

2-2 変更申請等

1) 受付番号 IRB2019-077 番(2024 年 3 月 12 日受領)

特定臨床研究【全身性強皮症患者における胃排出評価と胃排出低下例の臨床的特徴に関する検討】

研究責任(代表)医師:群馬大学医学部附属病院 消化器・肝臓内科 栗林 志行

変更申請:研究計画書の変更(期間延長、研究資金、実施体制)、説明文書及び同意文書の変更(記載整備)、実施計画変更

事務局より申請内容について説明があった。

以上、審議の結果、承認とした。(全会一致)

2) 受付番号 IRB2021-076 番(2024 年 3 月 11 日受領)

特定臨床研究【顆粒球コロニー形成刺激因子(G-CSF) 製剤を用いた術後肩腱板修復促進に関する研究】

研究責任(代表)医師:群馬大学医学部附属病院 整形外科 設楽 仁

変更申請:研究計画書の変更(期間延長)、実施計画変更

事務局より申請内容について説明があった。

以上、審議の結果、承認とした。(全会一致)

2-3 定期報告

該当なし

2-4 その他報告事項

1) 受付番号) IRB2020-090 番(2024年3月8日受領)

【没入型 VR の手法を用いた線分二等分試験の身体近傍空間と身体外空間における半側空間無視の評価】

研究責任(代表) 医師: 群馬大学医学部附属病院 リハビリテーション部 和田 直樹

総括報告書、総括報告書の概要(終了届書)

終了通知書、終了報告

事務局より報告内容について説明があった。

以上、審議の結果、承認とした。(全会一致)

以上

国立大学法人群馬大学医学部附属病院
臨床研究審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	西暦 2024 年 03 月 27 日 (水) 15 時 05 分～16 時 05 分
開催場所	医学部大会議室
出席委員名	近松 一朗、和田 直樹、岩瀬 明、小和瀬 桂子、澤村 守夫、宮下 章、川住 岳央、武藤 茂美、黒澤 栄子、齋藤 知恵美
整理番号：D2021011 審議結果：報告のみ	九州大学病院の依頼による食道胃接合部通過障害患者に対するアコチアミドの有効性及び安全性を探索的に検討する第 II 相医師主導治験
(報告) 治験終了・中止・中断／治験終了に関する報告	
整理番号：D2022006 審議結果：承認	大分大学医学部附属病院の依頼による全身性強皮症患者を対象とした NPC-12K の安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第 I / II 相医師主導治験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告) (審議) その他審査／モニタリング報告書に関する審査	
整理番号：D2023008 審議結果：承認	東北大学病院の依頼による免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検第 II 相医師主導治験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 治験に関する変更／治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験薬概要書等に関する変更 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2017011 審議結果：承認	治験国内管理人 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
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2017013 審議結果：承認	バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib(リツキシマブ併用) の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第 III 相臨床試験：CHRONOS-3
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 治験に関する変更／治験薬概要書等に関する変更	

(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2018003 審議結果 : 承認	アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2018016 審議結果 : 承認	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4059 の第Ⅱ相試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2019005 審議結果 : 承認	CSL ベーリング株式会社の依頼による成人皮膚筋炎 (DM) 患者を対象に IgPro20 (皮下注射用免疫グロブリン Hizentra) の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験
(審議) 安全性情報等 / 安全性情報等	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2020002 審議結果 : 承認	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うっ滞性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎 (PBC) 患者に対する Limerixibat 長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2020005 審議結果 : 承認	バイエル薬品株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験
(審議) 治験に関する変更 / 治験薬概要書等に関する変更	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2020007 審議結果 : 承認	オンコリスバイオファーマ株式会社の依頼による OBP-301 の第Ⅱ相試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2020009 審議結果 : 承認	アッヴィ合同会社の依頼による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とルキシソリチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験 (TRANSFORM-1)
(審議) 安全性情報等 / 安全性情報等	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2020010 審議結果 : 承認	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験

(審議) 安全性情報等／安全性情報等	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2020011 審議結果：承認	協和キリン株式会社の依頼による再発・難治性低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫 (NHL) 患者を対象とする ME-401 の第Ⅱ相臨床試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2020013 審議結果：承認	バイエル薬品株式会社の依頼によるバイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2020014 審議結果：承認	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象とした CP-690, 550 の第Ⅲ相試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等	
(審議) 治験に関する変更／治験参加カードに関する変更	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2020015 審議結果：承認	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたウステキヌマブの有効性、安全性及び薬物動態試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2020016 審議結果：承認	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期クローン病の小児患者を対象としたウステキヌマブの有効性、安全性及び薬物動態試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2020020 審議結果：承認	治験国内管理人 シミック株式会社の依頼による小児遅発型ポンペ病を対象とした ATB200/AT2221 併用療法の第 3 相非盲検試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等	
(審議) 治験に関する変更／治験実施計画書に関する変更	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2021002 審議結果：報告のみ	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象とした Fedratinib の第 1/2 相試験
(報告) 治験終了・中止・中断／治験終了に関する報告	

(報告) IRB 報告事項／治験実施計画書の変更に関する報告	
整理番号：S2021003 審議結果：承認	サノフィ株式会社の依頼による高リスク群多発性骨髄腫を対象とした SAR650984 の第Ⅲ相試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2021004 審議結果：承認	ファイザー株式会社の依頼による Elranatamab (PF-06863135) の第 2 相試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2021006 審議結果：承認	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による好酸球性食道炎患者を対象とした CC-93538 の第 3 相試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2021007 審議結果：承認	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象として belantamab mafodotin とポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ポマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する第 III 相試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2021014 審議結果：承認	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による好酸球性胃腸炎患者を対象とした CC-93538 の第 3 相試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2021015 審議結果：承認	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による好酸球性食道炎患者を対象とした CC-93538 の第 3 相継続投与試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2021017 審議結果：承認	中外製薬株式会社の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたオビヌツズマブの III 相試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 治験に関する変更／説明文書、同意文書に関する変更 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2021018 審議結果：承認	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした Elranatamab (PF-06863135) の第 3 相試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等	

(審議) 治験に関する変更／治験実施計画書に関する変更 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2022001 審議結果：承認	ノーベルファーマ株式会社の依頼による結節性硬化症の皮膚病変を対象とした NPC-12Y 油性ゲルの第 III 相試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2022003 審議結果：承認	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による小児被験者におけるウステキヌマブの長期継続投与バスケット試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2022004 審議結果：承認	(治験国内管理人) 株式会社新日本科学 PPD の依頼による類天疱瘡成人患者を対象としたエフガルチギモド PH20 SC の第 2/3 相試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 治験に関する変更／治験薬概要書等に関する変更 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2022005 審議結果：承認	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
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2022008 審議結果：承認	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による 1 ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として talquetamab SC 投与製剤, ダラツムマブ SC 投与製剤及びポマリドミドの併用 (Ta1-DP) 又は talquetamab SC 投与製剤及びダラツムマブ SC 投与製剤の併用 (Ta1-D) と, ダラツムマブ SC 投与製剤, ポマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) を比較する第 3 相ランダム化試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2022009 審議結果：承認	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第 II 相試験
(審議) 安全性情報等／安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) ／継続審査 (実施状況報告)	

整理番号：S2022012 審議結果：承認	アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミドの臨床試験に参加した前立腺癌患者を対象とした第 II 相非盲検継続投与試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2022014 審議結果：報告のみ	治験国内管理人 株式会社 Ascent Development Services の依頼による遺伝性血管性浮腫 I 型又は II 型の青少年及び成人患者を対象とした、血管性浮腫発作のオンデマンド治療における KVD900 (経口血漿カリクレイン阻害剤) の長期安全性を評価する非盲検、継続投与試験
(報告) 治験終了・中止・中断 / 治験終了に関する報告	
整理番号：S2022015 審議結果：承認	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による小児機能性ディスペプシア患者を対象とした Z-338 (アコチアミド塩酸塩水和物) の第 III 相試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2023002 審議結果：承認	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による新たに診断された多発性骨髄腫患者を対象とした自家幹細胞移植後の iberdomide 維持療法をレナリドミド維持療法と比較する第 III 相試験
(審議) 安全性情報等 / 安全性情報等	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2023003 審議結果：承認	CSL ベーリング株式会社の依頼による重症及び中等症血友病 B の日本人成人男性患者を対象にコドン最適化ヒト血液凝固第 IX 因子 Padua 変異体を導入した 5 型アデノ随伴ウイルスベクター (AAV5-hFIXco-Padua [CSL222]) を単回投与したときの有効性及び安全性を評価する非盲検、多施設共同第 3 相試験
(審議) 安全性情報等 / 安全性情報等	
(審議) 治験に関する変更 / わかる遺伝子細胞治療に関する変更	
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号：S2023004 審議結果：承認	バイエル薬品株式会社の依頼による網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性
(審議) 安全性情報等 / 安全性情報等	
(審議) 治験に関する変更 / 治験薬概要書等に関する変更	

(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2023005 審議結果 : 承認	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ (PF-06863135) の第III相試験
(審議) 安全性情報等 / 安全性情報等 (審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2023006 審議結果 : 承認	治験国内管理人 シミック株式会社の依頼による Efficacy and safety of gadopichlenol for Magnetic Resonance Imaging (MRI) in Japanese adults and children Phase III Clinical Trial 日本人成人及び小児を対象とした磁気共鳴画像法 (MRI) における gadopichlenol の有効性及び安全性を評価する第 III 相試験
(審議) 治験に関する変更 / 説明文書、同意文書に関する変更 (審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2023007 審議結果 : 承認	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強皮症を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第3相試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2023009 審議結果 : 承認	アストラゼネカ株式会社の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象とした Volrustomig の第 III 相試験 (eVOLVE-Cervical)
(審議) 安全性情報等 / 安全性情報等 (審議) 治験に関する変更 / 治験薬概要書等に関する変更 (審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2023010 審議結果 : 承認	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による全身性強皮症に伴う間質性肺疾患を有する成人患者を対象としたベリムマブの有効性及び安全性をプラセボと比較する試験
(審議) 継続審査 (実施状況報告) / 継続審査 (実施状況報告)	
整理番号 : S2023012 審議結果 : 承認	治験国内管理人 パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした REGN5458 の第 I/II 相試験
(審議) 安全性情報等 / 安全性情報等	

(審議) 治験に関する変更/説明文書、同意文書に関する変更 (審議) 継続審査(実施状況報告) / 継続審査(実施状況報告)	
整理番号: S2023013 審議結果: 承認	アストラゼネカ株式会社の依頼による12歳~80歳の好酸球性食道炎被験者を対象としたテゼペルマブによる症状及び食道組織の変化をプラセボとの比較により検討する試験
(審議) 継続審査(実施状況報告) / 継続審査(実施状況報告)	
整理番号: S2023014 審議結果: 承認	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113の第3相試験
(審議) 治験に関する変更/治験薬概要書等に関する変更 (審議) 継続審査(実施状況報告) / 継続審査(実施状況報告)	
整理番号: S2023015 審議結果: 承認	あすか製薬株式会社の依頼による骨盤腔の手術を受ける患者を対象としたTRM-270の臨床試験
(審議) 安全性情報等/安全性情報等 (審議) 治験に関する変更/説明文書、同意文書に関する変更 (審議) 継続審査(実施状況報告) / 継続審査(実施状況報告)	
整理番号: S2023016 審議結果: 承認	株式会社三和化学研究所の依頼による先端巨大症及び下垂体性巨人症患者を対象としたSK-5307の第II/III相試験
(審議) 安全性情報等/安全性情報等 (審議) 継続審査(実施状況報告) / 継続審査(実施状況報告)	
整理番号: S2023017 審議結果: 承認	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による全身性强皮症患者を対象としたBI 685509の第II相試験
(審議) 安全性情報等/安全性情報等	
整理番号: S2023019 審議結果: 承認	アムジェン株式会社の依頼による第Ib/II相試験
(審議) 初回審査/初回審査 これまでに得られている試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。	
整理番号: S2023020 審議結果: 承認	治験国内管理人 ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleuce1 製品規格外 Axicabtagene Ciloleuce1 を用いた患者治

療のための拡大アクセス試験 (EAP)

(審議) 初回審査/初回審査

これまでに得られている試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

【その他の審議結果・報告事項について】

治験管理番号： 201136 審議結果 : 承認	中外製薬株式会社 の依頼による 早期乳がん患者を対象としたRo4368451とRo45-2317の第Ⅲ相試験
20240327 (審議) 治験継続の審議(治験実施状況報告)	

【医師主導臨床試験の審議結果について】

試験管理番号: IRB2023-109 審議結果 : 継続審議	周術期使用薬剤によるアナフィラキシーの好塩基球活性化試験を用いた検証—健常人ボランティアを対象とした予備試験2024—
試験実施の妥当性について審議した。 (指示事項) 研究計画書及び同意説明文書の記載を改めること。	
試験管理番号: IRB2023-110 審議結果 : 承認	遺伝性神経変性疾患の病因遺伝子解析に関する研究
試験実施の妥当性について審議した。	
試験管理番号: IRB2023-111 審議結果 : 継続審議	胸腺原発腫瘍に対する放射線治療効果の後方視的多施設共同研究
試験実施の妥当性について審議した。 (指示事項) 研究計画書及び同意説明文書の記載を改めること。	