	2021 年度 3 回 横浜市立市民病院 受託研究審査委員会 会議の記録の概要
開催日時	2021年7月1日(木)17:00~18:20
開催場所	管理棟4階 講堂1(Web会議システムを併用して開催)
出席委員名	杉田 昭、望月 康久、市田 千佳、仲里 朝周、(増尾 修)、下川 恒生、庄司 邦枝、千葉 泰彦、(木村 洋)、 小川 亨、杉山 久仁子、門田 佳子、加賀谷 肇 ()内は欠席
議題及び審議結	【審議事項】
果を含む主な議論	議題① ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第 II 相試験
の概要	審議事項:新規審査(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) 審議結果:保留
	議題② 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 フマル酸塩水和物の固定用量 3 剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験 審議事項:安全性情報 審議結果:承認
	審議和末: 承認 議題③ A multicenter, double-blind, randomized, placebo-controlled trial to evaluate the efficacy and safety of apraglutide in adult subjects with short bowel syndrome and intestinal failure (SBS-IF) 審議事項:治験実施計画書等の改訂審議結果:承認
	議題④ コーヴァンス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象とした BGB-3111 の第3相試験 審議事項:安全性情報、被験者への支払いに関する資料の改訂 審議結果:承認
	議題⑤ PD-L1 高発現未治療進行非小細胞肺がんに対するネシツムマブ+ペムブロリズマブ療法の第 II 相試験審議事項:安全性情報、治験実施計画書/説明同意文書の改訂審議結果:承認
	議題⑥ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第皿相試験(73L) 審議事項:安全性情報、治験薬概要書の改訂 審議結果:承認
	議題⑦ 日本イーライリリー株式会社の依頼による新型コロナウイルス感染症を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験 審議事項:治験薬概要書の改訂 審議結果: 承認
	議題⑧ ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対する Rozanolixizumab の第皿相試験 審議事項:安全性情報 審議結果:承認
	議題③ パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人の成熟 B 細胞性悪性腫瘍 患者を対象とした zanubrutinib の第 I / II 相試験 審議事項:安全性情報、被験者募集について 審議結果:承認
	議題⑩ RO7021610 の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 I 相反復投与試験 審議事項:治験実施計画書の改訂 審議結果:承認
	議題① 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+ベ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 (医師主導治験) 審議事項:安全性情報
	審議結果:承認 議題⑫ クローン病に伴う肛門周囲複雑瘻孔を有する患者を対象とした Cx601 の第 3 相試験 審議事項:安全性情報、治験実施計画書/説明同意文書の改訂 審議結果:承認
	議題③ EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌の対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第 II 相試験(医師主導治験) 審議事項:安全性情報、モニタリング報告 審議結果:承認
	議題① 武田薬品工業株式会社の依頼による SHP633-306 試験で 24 週間の投与又は TED-C14-004 試験を終了した 日本人短腸症候群患者を対象としたテデュグルチドの非盲検継続投与試験 審議事項: 安全性情報 審議結果: 承認
	議題(5) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第3相試験 審議事項:治験薬概要書の改訂
	審議結果:承認 議題® アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第皿相試験 審議事項:安全性情報 審議結果:承認
	議題① ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第皿相試験

審議事項:治験薬概要書の改訂

審議結果:承認

【報告事項】

以下の迅速審査について報告された。

- 報告① A multicenter, double-blind, randomized, placebo-controlled trial to evaluate the efficacy and safety of apraglutide in adult subjects with short bowel syndrome and intestinal failure (SBS-IF) 分担医師の変更(2021 年 6 月 18 日(金)実施:承認)
- 報告② EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌の対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第 II 相試験(医師主導治験) 治験実施計画書の改訂(2021 年 6 月 18 日(金)実施:承認)

以下の終了について報告された。

報告③ FOY-305 COVID-19 に対する第Ⅲ相試験

報告④ 日本イーライリリー株式会社の依頼による新型コロナウイルス感染症を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験