

2024年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項		管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
2	重篤な有害事象等	221017	(治験国内管理人) 日本臨床研究オペレーションズ株式会社	治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH33の第Ⅱ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	211062	(治験国内管理人) シミック株式会社	An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apraglutide in short bowel syndrome	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	211001	MSD株式会社	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	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	224003	ソニア・セラピューティクス株式会社	Suizenjiの切除不能膵癌患者を対象とした無作為化比較試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	221017	(治験国内管理人) 日本臨床研究オペレーションズ株式会社	治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH33の第Ⅱ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	223011	医師主導治験	チラブルチニブの第Ⅱ相試験 (医師主導治験)	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	221017	(治験国内管理人) 日本臨床研究オペレーションズ株式会社	治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH33の第Ⅱ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	221017	(治験国内管理人) 日本臨床研究オペレーションズ株式会社	治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH33の第Ⅱ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	224003	ソニア・セラピューティクス株式会社	Suizenjiの切除不能膵癌患者を対象とした無作為化比較試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	221051	(治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象とした tildrakizumabの第3相継続投与試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	211062	(治験国内管理人) シミック株式会社	An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apraglutide in short bowel syndrome	当院で発生した重篤な有害事象	承認

2024年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項		管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
2	重篤な有害事象等	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475（ペムブロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンバチニブ）の第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	201014	（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社	（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475（ペムブロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンバチニブ）の第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	223011	医師主導治験	チラブルチニブの第Ⅱ相試験（医師主導治験）	当院で発生した重篤な有害事象	承認
3	安全性情報等	211052	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231024	（治験国内管理人）ICON クリニカルリサーチ合同会社	ファブリー病の日本人患者を対象としたPegunigalsidase Alfa（PRX-102）の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する多施設共同非盲検試験（RISE）	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231019	（治験国内管理人）Fortrea Japan株式会社	Agios が治験依頼者である mitapivat 試験を過去に完了した被験者を対象とした mitapivat の継続使用を提供する継続試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221025	Meiji Seika ファルマ株式会社	再発又は難治性（R/R）B細胞性非ホジキンリンパ腫（B-NHL）を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第Ib/II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221031	（治験国内管理人）株式会社新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) 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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201025	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカルADの被験者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認

2024年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項		管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231029	ファイザー株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201030	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a（trastuzumab deruxtecan）の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211032	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115（pamufetinib）の第Ⅱ相用量反応試験	個別症例報告 最新の科学的知見を記載した文書	承認
3	安全性情報等	231009	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231001	（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	好酸球増多症候群（HES）の成人患者を対象としたDepemokimabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201046	（治験国内管理人）日本イーライリリー株式会社	（治験国内管理人）日本イーライリリー株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211031	（治験国内管理人）日本イーライリリー株式会社	（治験国内管理人）日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305 併用投与の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211058	（治験国内管理人）日本イーライリリー株式会社	（治験国内管理人）日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211034	（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社	（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼による活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221051	（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社	（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象としたtildrakizumabの第3相継続投与試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211033	ユーシービー・ジャパン株式会社	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質（MOG）抗体関連疾患（MOG-AD）に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認

2024年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項		管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	211048	ユーシービージャパン株式会社	化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第Ⅲ相継続試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221049	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	171017	ユーシービージャパン株式会社	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるBrivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相長期継続投与試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231003	(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	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221005	メルクバイオフーマ株式会社	メルクバイオフーマ株式会社による第2相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221043	メルクバイオフーマ株式会社	メルクバイオフーマ株式会社による第II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201007	メルクバイオフーマ株式会社	メルクバイオフーマ株式会社の依頼による固形癌患者を対象としたアベルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231039	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7702/ONO-7703の拡大治験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231005	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211002	全薬工業株式会社	未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象としたIDEC-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201020	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231030	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による内分泌療法の前治療歴を有するHR陽性／HER2陰性転移性乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験	個別症例報告	承認

2024年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項		管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	201041	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	Fortrea Japan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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221026	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後のアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたRO7030816(mosunetuzumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211027	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたRO7030816(mosunetuzumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	171055	中外製薬株式会社	未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブ ベドチンとリツキシマブ+CHP (R-CHP) 併用療法の有効性及び安全性をリツキシマブ+CHOP (R-CHOP) 併用療法と比較する第III相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231017	(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	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231016	中外製薬株式会社	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RO7030816の第Ⅰ相臨床試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221028	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211047	中外製薬株式会社	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221045	メルクバイオファーマ株式会社	シスプラチン不適の局所進行頭頸部扁平上皮癌術後再発高リスク患者を対象としたXevinapant及び放射線療法の第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	191028	ファイザー株式会社	成人および青少年円形脱毛症患者を対象としてPF-06651600 の安全性および有効性を検討する第3 相, 非盲検, 多施設共同, 長期投与試験	個別症例報告	承認

