

2021年度 第6回 岐阜県総合医療センター治験審査委員会 会議記録の概要

開催日	2021年9月2日～6日
開催場所	岐阜県総合医療センター
出席委員名	横井達夫、平下智之、飯田真美、植木啓文、飯沼宣樹、田口路代、田中佳子、佐橋広信、村上誠一、小池清則、横山昭遵、木方美智子、増見貴弘
議題及び審議結果を含む主な議題の概要	<p>【審議事項】</p> <p>(重篤な有害事象に関する報告)</p> <p>重篤な有害事象の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>議題 1. バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原性虚血性脳卒中発症後の患者を対象としたBAY 2433334の第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p> <p>(安全性報告)</p> <p>安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>議題 2. バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原性虚血性脳卒中発症後の患者を対象としたBAY 2433334の第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 3. 大塚製薬株式会社の依頼による過剰な体液貯留を有する小児心不全患者を対象としてトルバプタン(OPC-41061)の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学的作用を検討する多施設共同、非盲検、用量検討の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 4. セルジーン株式会社の依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMOD を経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第Ⅱ/Ⅲ相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 審議結果：承認</p> <p>議題 5. ヤンセンファーマ株式会社による治療抵抗性の肺 MAC 症成人患者を対象として治療レジメンの一剤として TMC207 を投与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 6. ユーシービージャパン株式会社の依頼による小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 7. アストラゼネカ株式会社の依頼による重症の好酸球性喘息の小児患者を対象としたベンラリズマブ (MEDI-563) の薬物動態、薬力学及び長期安全性を評価する非盲検臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題 8. バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたBAY1841788 (darolutamide)の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 9. グラクソ・スミスクライン 株式会社の依頼による CHB 患者を対象とした GSK3228836 の第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p>

議題 10. バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率 40%以上の心不全患者 (NYHA 心機能分類 II~IV 度) を対象とした BAY 94-8862 の第Ⅲ相試験バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BIIB093 (グリベンクラミド) の大脳半球梗塞患者を対象とした第Ⅲ相試験
審議結果：承認

(実施計画の変更等)

議題 11. 大塚製薬株式会社の依頼による過剰な体液貯留を有する小児心不全患者を対象としてトルバプタン(OPC-41061)の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学的作用を検討する多施設共同、非盲検、用量検討の第Ⅲ相試験
治験継続申請、治験実施状況報告書について審議した。
審議結果：承認

議題 12. ユーシービージャパン株式会社の依頼による強直間代発作を有する特発性全般てんかん患者を対象とした Lacosamide の第Ⅲ相試験 (長期併用療法/EP0012)
治験継続申請、治験実施状況報告書について審議した。
審議結果：承認

議題 13. ヤンセンファーマ株式会社による治療抵抗性の肺 MAC 症成人患者を対象として治療レジメンの一剤として TMC207 を投与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相試験
治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験薬概要書、その他 (治験参加カード) について審議した。
審議結果：承認

議題 14. ヤンセンファーマ株式会社による治療抵抗性の肺 MAC 症成人患者を対象として治療レジメンの一剤として TMC207 を投与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相試験
治験継続申請、治験実施状況報告書について審議した。
審議結果：承認

議題 15. ユーシービージャパン株式会社の依頼による小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における第Ⅲ相試験
その他 (リーフレット) について審議した。
審議結果：承認

議題 16. アストラゼネカ株式会社の依頼による重症の好酸球性喘息の小児患者を対象としたベンラリズムマブ (MEDI-563) の薬物動態、薬力学及び長期安全性を評価する非盲検臨床試験
治験継続申請、治験実施状況報告書について審議した。
審議結果：承認

(製造販売後調査)

新規 1 件を治験管理部事務局から製造販売後調査の趣旨について説明があり調査受入について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

1. 迅速審査

・ CL2020 治験分担医師の削除

(3-197)

2. 開発の中止等に関する報告

・ GSK586129

	<p>再審査・再評価結果の通知（通知日 2020 年 9 月 23 日） (3-188)</p> <p>3. 治験終了報告書 ・ S-005151 (3-187)</p> <p>4. その他 ME2906-PLC-1 治験終了後 モニタリング報告書 (3-182) TMC207 同意習得再開時期のご連絡（レター） (3-206)</p> <p>5. 2021 年度第 5 回 岐阜県総合医療センター治験審査委員会の会議録の概要の報告</p> <p>6. 次回開催日 2021 年 10 月 7 日(木曜日) 情報交流棟 3 階 講堂 午後 4 時～</p>
特記事項	特になし