

2022 年度 第 1 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	2022 年 4 月 21 日 16 : 00~17 : 30
開催場所	岐阜県総合医療センター 情報交流棟 3 階 中会議室
出席委員名	横井達夫、平下智之、飯田真美、大洞尚司、湯口かつ枝、田中佳子、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>(新規)</p> <p>依頼者から提出された資料に基づき、治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>議題 1. サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による過去の GSK3228836 投与試験の被験者を対象とした第Ⅱ相試験(B-sure) 審査結果：承認</p> <p>議題 2. アストラゼネカ株式会社の依頼による中等度から重度のコントロール不良の喘息成人患者を対象とした AZD5718 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 3. 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 4. 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 5. サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 患者を対象とした SAR440340/REGN3500 itepekimab の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 6. 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 7. 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 8. 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 9. 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 審議結果：承認</p> <p>議題 10. ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 11. 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>

<p>議題 12. 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</p> <p>(実施計画の変更等)</p> <p>議題 13. 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 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</p> <p>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 説明文書、同意文書、治験薬概要書について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 15. 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 治験実施計画書、説明文書、同意文書について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 16. 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 治験薬概要書について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 17. ラボコープ・ディベロプメント・ジャパン株式会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグロフロジンの第Ⅲ相試験 治験薬概要書について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 18. 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 治験薬概要書について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 19. JCR ファーマ株式会社の依頼による JR-031 投与の第Ⅰ/Ⅱ相継続試験 説明文書、同意文書、治験薬概要書について審議した。 審議結果：承認</p> <p>(製造販売後調査) 新規 3 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</p> <p>【報告事項】</p> <p>1. 迅速審査</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ Ozanimod 治験分担医師追加 (3-414) ・ Lacosamide (SP0982) 治験契約書の変更 (3-416) ・ Lacosamide (EP0012) 治験契約書の変更 (3-417)

	<p>2. 岐阜県総合医療センターにおける治験に係わる標準的業務手順書（第30版）の改訂 治験に係わる標準的業務手順書 補遺（第3版）の改訂 医師主導治験における治験標準業務手順書（第2版）の改訂</p> <p>3. その他 ・JR-031sc、JR-031 治験製品安全性定期報告 (1-35)</p> <p>4. 2021年度製造販売後調査報告書</p> <p>5. 2022年度 治験審査委員会開催予定日</p> <p>6. 2021年度 第12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>7. 次回開催日 2022年5月12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