

2022年度 第3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6月9日～13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、大洞尚司、湯口かつ枝、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】 (重篤な有害事象に関する報告) 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. 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 (安全性報告) 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. 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 3. 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>議題 4. 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 5. 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 6. 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 7. 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 8. 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 9. 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 (実施計画の変更等)</p> <p>議題 10. 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 治験薬概要書、説明文書、同意文書について審議した。 審議結果：承認</p>

- 議題 11. 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、その他(被験者募集ポスター、患者用リーフレット)について審議した。
審議結果：承認
- 議題 12. 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
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. アストラゼネカ株式会社の依頼による AZD5718 の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第 II 相試験
治験実施計画書、治験分担医師について審議した。
審議結果：承認
- 議題 14. 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リフロジンの第 III 相試験
その他(治験薬概要書改訂要否に関するレター)について審議した。
審議結果：承認
- 議題 15. 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

- | | | |
|--------------|-------------------|--------|
| ・ Ozanimod | 治験支援業務に関する変更覚書の変更 | (1-66) |
| ・ ベンラリズマブ | 治験実施期間延長と記載整備 | (1-91) |
| ・ CL2020 | 治験実施期間延長 | (1-92) |
| ・ BAY94-8862 | 治験分担医師追加削除 | (1-71) |

2. その他

- | | | |
|-----------|-------------------------------|--------|
| ・ MK-7264 | 製造販売承認の取得 (2022 年 1 月 20 日) | (1-75) |
| ・ YLB217 | 当該被検薬の開発の中止 (2022 年 3 月 28 日) | (1-77) |
| ・ チカグレロル | 当該被検薬の開発の中止 (2022 年 1 月 28 日) | (1-85) |

3. 2022 年度 第 2 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

4. 次回開催日 2022 年 7 月 7 日(木曜日) 情報交流棟 3 階 小会議室 午後 4 時～

特記事項

特になし