

愛媛県立中央病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

| | |
|-------|--|
| 開催日時 | 令和4年10月19日（水）15：30～ |
| 開催場所 | 愛媛県立中央病院 管理棟 1階講堂 |
| 出席委員名 | 中瀬 浩一、倉田 知久、原田 雅光、石田 也寸志、野口 伸一、平岡 淳、古川 克郎、二宮 郁、川本 光江、木口 大輔、酒井 淳子、渡辺 小百合、瀬良 美穂子、平野 美輪、合田 和寿、越智 祐二郎、村上 亮二、中曾 久雄、日野 敬、服部 昌志 |

| | |
|--------------------|--|
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>◇協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・ 治験実施計画書の改訂、説明・同意文書の改訂、治験薬概要書の改訂、治験薬概要書追補版の改訂、被験者への支払いに関する資料の改訂、治験参加カードの改訂及び同種同効薬一覧の作成、レターの作成に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|--------------------|--|
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>◇（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の依頼による切除不能肝細胞がんを対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。 ・ 同意説明文書の改訂に基づき、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>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|---|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇ 小野薬品工業株式会社依頼による胃がん患者を対象とした ONO-4538 の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び治験安全性最新報告概要に基づき、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。 ・ 同意説明文書の改訂に基づき、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>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|---|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。 ・ 治験薬概要書及び添付文書の改訂に基づき、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>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|--|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇ ブリストル・マイヤーズ スクイブ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 2/3 相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|--|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした NN9924 の心血管系アウトカム試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び治験安全性最新報告概要に基づき、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。 ・ 治験薬概要書の改訂に基づき、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>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|--|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇ CSL ベーリング株式会社の依頼による ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検 第 3 相臨床試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当院で発生した重篤な有害事象に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|--|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇ 中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、調査報告書及びIdentified risk Letter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>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|---|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした第 I/II 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・ 治験薬概要書に関するお知らせの発行と治験薬概要書の切り替え、治験期間延長レターの作成に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|---|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|--|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第Ⅱ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び治験安全性最新報告概要に基づき、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。 ・ 治験薬概要書の改訂に基づき、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>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|--|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇（治験国内管理人）IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣勢試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当院で発生した重篤な有害事象に関する報告を受け、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>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|---|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇アステラス製薬株式会社の依頼による再発又は難治性急性骨髄性白血病（AML）及び再発又は難治性高リスク骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象としたASP7517 の安全性、忍容性及び有効性を検討する第 1/2 相非盲検試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|---|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | <p>◇ 武田薬品工業株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象に NPB-01 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験安全性最新報告概要に基づき、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。 ・ 患者さん宛てレターの追加に基づき、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>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|---|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | ◇アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215（初発） の第Ⅲ相試験 【報告事項】 以下について報告された。 ・ 当該治験の終了 |
| 特記事項 | |

| | |
|----------------------------|---|
| 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要 | ◇ 興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象としたK-877の第4相試験 【報告事項】 治験の終了について報告された。 |
| 特記事項 | |