第97回厚生連病院共同治験審査委員会

【会議の記録の概要】

開催日時	2021年04月21日 18時15分~18時45分
開催場所	Web会議
出席委員	高瀬 浩造、西田 博、板井 勉、田中 克巳、光野 真弓、山崎 きよ子、松本 恵美子、東 公敏、細萱 文紀
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	【審議事項】 議題1. EAファーマ株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎 患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(2)(整理番号:37-3)
	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。
	審査結果:承認
	議題2. キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性 大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(2)(整理番号:16-15)
	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 治験分担医師変更に伴い、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。
	審査結果:承認
	議題3. EAファーマ株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(2)(整理番号:)
	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 治験分担医師変更に伴い、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。
	審査結果:承認
	議題4. (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駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験(整理番号:1-23)
	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。
	審査結果:承認
	議題5. (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駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験(整理番号:8-10)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審査結果:承認

議題6. (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駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験(整理番号:31-4)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題7. 日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828の第Ⅲ相試験(整理番号:3-15)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題8. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験(整理番号:3-16)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題9. 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第||相試験(整理番号:3-18)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題10. 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第11相試験(整理番号:37-6)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 治験分担医師変更に伴い、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。

審査結果:承認

議題11. 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験(整理番号: 3-20)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題12. 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験(整理番号: 37-11)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 治験分担医師変更に伴い、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。

審杳結果:承認

議題13. 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験(整理番号:11-1)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題14. EAファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病患者を対象としたE6011の早期第2相臨床試験(整理番号:16-18)

治験分担医師変更に伴い、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。

審査結果:承認

議題15. 藤本製薬株式会社の依頼によるFPF1011の脳腱黄色腫症を対象としたオープン試験(第11相)(整理番号:8-14)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題16. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 2b/3 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照,並行群間比較, 多施設共同試験(整理番号:37-9)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 治験分担医師変更に伴い、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。

審査結果:承認

議題17. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による慢性腰痛症患者を対象としたAK1830の第||相試験(整理番号:5-50)

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審査結果:承認

議題18. F. Hoffmann-La Roche, Ltd.の依頼によるインフルエンザ患者 と同居家族を対象としたbaloxavir marboxilの第3相試験(整理番号: 53-1)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 治験分担医師変更に伴い、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。

審查結果:承認

議題19. アストラゼネカ株式会社の依頼によるMEDI3506の第IIb相試験 (整理番号:48-1)

治験分担医師変更に伴い、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。

審査結果:承認

議題20. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリン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, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験 (整理番号:16-22)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書等の変更に伴い、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。 治験分担医師変更に伴い、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。

審査結果:承認

議題21. キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるR788の慢性特発性血小 板減少性紫斑病患者を対象とした第|| 相臨床試験(整理番号:45-1)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題22. 小野薬品工業株式会社の依頼によるFOY-305 COVID-19に対する第Ⅲ相試験(整理番号:37-12)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果:承認

議題23. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験(整理番号:26-11)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 治験分担医師変更に伴い、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。 審査結果:承認

議題24. 株式会社大塚製薬工場の依頼による中心静脈栄養法を必要とする慢性腎不全患者を対象としたOPF-109の臨床試験(検証的試験:第川相)(整理番号:11-2)

治験分担医師変更に伴い、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。

審査結果:承認

【報告事項】

1. (治験国内管理人)|QVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験(整理番号:8-10)

上記1試験に関して、責任医師履歴書の修正について報告を行った。

2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリン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, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験(整理番号:16-22)

上記1試験に関して、ワクチン接種に関してのレターについて報告を 行った。

- 3. 日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828の第Ⅲ相試験(整理番号:3-15)
- 4. 日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828の第Ⅲ相試験(整理番号:37-4)

上記2試験に関して、治験の終了について報告を行った。

特記事項