西暦2023年度第8回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2023年11月20日(月曜日)16:30~16:50

開催場所: 川崎医科大学附属病院 西館4階 カンファレンス室1

出席委員:上村史朗、松田純子、勝山博信、仁科惣治、清水克彦、神田英一郎、伊吹美恵子、森田早貴、加藤聡子、小野美恭、

飯生明、小林洋明、松原祥子

書記: 福田美和子

陪席者: 玉井恭子、犬飼容子、矢野愛弓

出欠を確認し、各審議に参加できない委員を考慮した上で、本委員会の審議及び採決の要件が満たされていることを確認した。なお、上村委員長が審議及び採決に参加できない案件については、松田副委員長が代行することとした。

【議題及び審査結果を含む主な議論の概要】

[1]前回議事録の確認

[2]治験の継続の適否について

整理番号	治験課題名	治験依頼者又は 自ら治験を実施する者の 氏名	審議事項	概要	審査結果	備考
20211201	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎患者を対象としたAIN457の第Ⅲ相試験	ノバルティス ファーマ株式 会社	治験実施状況報告		承認	
20210601	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による天疱瘡成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SCの第3相試験	argenx BV/株式会社新日本科学PPD	安全性情報報告	4件	承認	
20210602	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による天疱瘡成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SCの第3相試験(非盲検追跡調査試験)	argenx BV/株式会社新日 本科学PPD	安全性情報報告	4件	承認	
20210402	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第III相治験	アストラゼネカ株式会社	変更申請	•治験分担医師変更	承認	

20211101	非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第III相試験	バイエル薬品株式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20221101	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象としてdapirolizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	ユーシービージャパン 株式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20211001	ノボノルディスクファーマ株式会社 の依頼による心血管イベントのリス クが高い患者を対象とした ziltivekimabの効果を検討する第4 相試験	ノボ ノルディスクファーマ株 式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20211001	ノボノルディスクファーマ株式会社 の依頼による心血管イベントのリス クが高い患者を対象とした ziltivekimabの効果を検討する第5 相試験	ノボ ノルディスクファーマ株 式会社	変更申請	•治験薬概要書改訂	承認	
20190601	ノボ ノルディスクファーマ株式会社 の依頼の慢性腎臓病を有する 2型糖尿病患者を対象としたセマグ ルチド第Ⅲ相試験	ノボ ノルディスクファーマ株 式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20190601	ノボ ノルディスクファーマ株式会社 の依頼の慢性腎臓病を有する 2型糖尿病患者を対象としたセマグ ルチド第Ⅲ相試験	ノボ ノルディスクファーマ株 式会社	変更申請	•治験薬概要書改訂	承認	
20221201	アムジェン株式会社の依頼による 心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第III相試験	アムジェン株式会社	治験実施状況報告		承認	

201812	ONO-4059 第 II 相試験 難治性天 抱値を対象とした多施設共同非盲 検非対照単群試験	小野薬品工業株式会社	変更申請	•治験薬概要書改訂	承認	
201812	ONO-4059 第Ⅱ相試験 難治性天 201 疱瘡を対象とした多施設共同非盲 検非対照単群試験	小野薬品工業株式会社	治験実施状況報告		承認	
202207	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	変更申請	•治験薬概要書改訂	承認	

【報告事項】

[1]終了報告

整理番号	治験課題名	治験依頼者又は 自ら治験を実施する者の 氏名	概要	備考
	SHOX異常症における低身長に対 するJR-401の継続投与試験	JCRファーマ株式会社		終了報告

[2]開発の中止等に関する報告

整理番号		治験依頼者又は 自ら治験を実施する者の 氏名	概要	備考
250901	アルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度アルツハイマー型認知症患者を対象としたBAN2401の反復静脈内投与時の安全性、忍容性、薬物動態、免疫原性、薬力学的効果の検討を目的とした無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験	ンミック株式会社		製造承認 開発中止

【その他】 ◆ICF共通テンプレートについて