

西暦2023年度第11回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時： 西暦2024年2月19日(月曜日)15:00～15:35

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、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、森下順子、阿部真寿美、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] 新規治験の実施の適否について

1. 開発治験

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	審査結果	備考
20240201	持続的血液浄化療法(CBP)を施行する患者を対象としたWBCRRD及びSPB-KTの第Ⅲ相臨床評価	ニプロ株式会社		修正の上で承認	

[3] 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
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	

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、標準治療に上乘せした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	
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、標準治療に上乘せした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	変更申請	・治験参加カード改訂 ・治験および治験薬の概要(緊急時確認用)改訂	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dapirilizumab 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	1件	承認	
20190201	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	変更申請	・治験薬概要書改訂	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	
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	院内における重篤な有害事象	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	安全性情報報告	2件	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	安全性情報報告	1件	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	変更申請	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書改訂 ・治験薬概要書改訂 	承認	

【その他】

○修正の上承認となった新規試験の結果報告について

A PHASE 2/3, RANDOMIZED, 3-PART STUDY TO INVESTIGATE THE EFFICACY AND SAFETY OF DUPILUMAB IN ADULT AND ADOLESCENT PATIENTS

20240101 WITH EOSINOPHILIC GASTRITIS WITH OR WITHOUT EOSINOPHILIC DUODENITIS

好酸球性十二指腸炎併発又は非併発の好酸球性胃炎成人及び青年患者を対象に、デュピルマブの有効性及び安全性を検討する第II/III相無作為化3パート試験

○アンケートについて