

会議記録の概要

公益財団法人 田附興風会 医学研究所 北野病院 治験審査委員会

| | |
|------|---|
| 開催日時 | 2021年4月6日(火) 16:35~16:55 |
| 開催場所 | 公益財団法人 田附興風会 医学研究所 北野病院 きたのホール |
| 出席者名 | 吉川 義顕、尾上 雅英、猪子 森明、三井 克巳、古谷 久美、大野 千加子、井阪 訓子、朝山 欣英、鶴飼 万貴子、石塚 良子 |
| 欠席者名 | 前谷 俊樹、伊元 孝光、竹内 麻衣 |

【審議事項】

- 議題 1 (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
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
当院内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。
審議結果：承認
- 議題 2 サノフィ株式会社の依頼によるGZ/SAR402671の第Ⅱ相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認
- 議題 3 Delta-Fly Pharma株式会社の依頼によるDFP-14323の第Ⅱ相試験
同意説明文書改訂について、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。
審議結果：承認
- 議題 4 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認
- 議題 5 アッヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 (M14-234)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認
- 議題 6 アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 (M14-533)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認
- 議題 7 自ら治験を実施する者(乳腺外科:高原祥子)の依頼によるホルモン感受性HER2陰性原発性乳癌を対象としたPD-0332991の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認
- 議題 8 自ら治験を実施する者(心臓センター:猪子森明)の依頼による在宅心不全患者の再入院を回避する革新的ICT遠隔モニタリング環境の有用性の検証-呼吸安定時間 (Respiratory Stability Time:RST) ガイドによる心不全管理-モニタリング報告書について、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。
審議結果：承認
- 議題 9 協和キリン株式会社(国内治験管理人)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたRTA402 (Bardoxolone methyl)の継続試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認
- 議題 10 4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
同意説明文書、パクリタキセル注インタビューフォーム、治験薬の管理に関する手順書改訂について、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。
審議結果：承認
- 議題 11 成人期発症のネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイド依存性)患者に対する IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を確認する臨床第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
治験薬の管理に関する手順書改訂について、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。
審議結果：承認

議題 12 中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたR06867461の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認

議題 13 中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象とした Faricimab の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認

議題 14 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による原発性 IgA 腎症を対象とした LNP023 の第 II 相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認

議題 15 ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたグセルクマブの第 II/III 相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
被験者の募集の手順(広告等)に関する資料作成について、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。
審議結果：承認

議題 16 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験
当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。
審議結果：承認

議題 17 中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたファリシマブの継続投与試験
治験実施の妥当性について審議した。
審議結果：承認

【報告事項】

以下の内容について報告された。

議題 1 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相試験
治験の終了について報告した。

議題 2 バイエル薬品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finerenoneの第Ⅲ相臨床試験(心血管疾患)
治験の終了について報告した。

議題 3 丸石製薬株式会社の依頼による集中治療下において呼吸管理を必要とする患者を対象とした MR13A11A の第Ⅲ相試験
治験の終了について報告した。

議題 4 2021年3月度治験審査委員会の会議の概要
上記、内容を報告した。

議題 5 サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 患者を対象とした itepekimab の第Ⅲ相試験
上記、修正内容を報告した。

議題 6 治験審査委員会 委員名簿 (2021年3月23日付) について
上記、内容を報告した。

【迅速審査】

以下の迅速審査について報告された。

議題 1 自ら治験を実施する者(乳腺外科:高原祥子)の依頼によるホルモン感受性HER2陰性原発性乳癌を対象とした PD-0332991 の第Ⅲ相試験
契約症例数変更について報告した。

2021年4月治験審査委員会については新型コロナウイルス感染予防対策のため下記通り審査された

2021年3月26日

- ・資料発送と共に全委員へ審査依頼メールを送付
- ・各委員は書類審査を行う

2021年4月1日

- ・各委員からの疑問点や指摘事項について治験責任医師へ連絡

2021年4月6日

- ・治験審査委員会で治験責任医師より疑問点や指摘事項について回答
- ・出席した委員で審議を行い、採決された

今後、審議方法について治験審査委員会手順書の改訂を行う予定