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	2022年6月7日(火) 16:30~16:35
開催場所	WEB会議システム (ZOOM)
出席者名	吉川 義顕、尾上 雅英、三井 克巳、前谷 俊樹、猪子 森明、丸毛 聡、竹内 麻衣、大野 千加子、倉田 和佳、朝山 欣英、石塚 良子、鵜飼 万貴子
欠席者名	なし

【審議事項】

議題 1 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。 治験実施計画書、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料改訂について、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。

治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 2 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 3 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。 治験実施計画書の明確化レター作成について、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 4 アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球増多症候群の患者を対象としたベンラリズマブの第 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 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。 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 6 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 ポスター作製について、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 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 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。 治験実施計画書の明確化レター作成について、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 8 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験

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。 同意説明文書補遺追加、治験薬概要書改訂について、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。 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 9 ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病及び肥満を伴う左室駆出率が保持された心不全患者を対象とした NN9535 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。 治験分担医師変更、同意説明文書補遺追加について、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 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相継続投与試験 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 (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部分てんかん患者に対する cenobamate 追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検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。同意説明文書改訂、補助説明資料作成について、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 12 バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 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 興和株式会社の依頼による K-237 第Ⅲ相検証試験 治験分担医師変更について、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 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ファリシマブの継続投与試験 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。 治験実施計画書の明確化レター作成について、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 15 アレクシオンファーマ合同会社による臨床的に血管外溶血(EVH)を示す発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした Danicopan の第 3 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 16 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 17 自ら治験を実施する者(腎臓内科:塚本達雄)の依頼による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。 モニタリング報告書、治験薬概要書、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 18 自ら治験を実施する者(呼吸器内科:福井基成)の依頼による新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検第 II 相医師主導治験

モニタリング報告書、治験実施計画書、治験薬概要書、服用日誌改訂について、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

【報告事項】

以下の内容について報告された。

議題1 2022 年 5 月度治験審査委員会の会議の概要 上記、内容を報告した。

【迅速審査】

議題1 アレクシオンファーマ合同会社による臨床的に血管外溶血 (EVH) を示す発作性夜間へモグロビン尿症 (PNH) 患者を対象とした Danicopan の第3 相試験

分担医師変更について報告した。

2022年6月治験審査委員会については、WEB会議システム(ZOOM)にて審査された。 各委員は守秘義務を厳守して参加しており、委員会開始時・終了時に双方向通信が問題ない事を確認した。