

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	2024年5月7日(火) 16:30~16:35		
開催場所	WEB会議システム(ZOOM)	報告者	上ノ山和弥
出席者名	吉川義顕、尾上雅英、三井克巳、前谷俊樹、猪子森明、向井秀幸、竹内麻衣、大野千加子、三宅麻文、中井康介、松村俊輝、鶴飼万貴子、石塚良子		
欠席者名	なし		
【審議事項】			
議題 1	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。 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 2	アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球增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。 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 3	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 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、Thank you Letter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	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。 治験分担医師変更、治験実施計画書、治験実施計画書付録、同意説明文書、Thank you letter、治験参加カード、治験で用いる医療機器について改訂について、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 5	バイオジエン・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。 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 6	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。 国内添付文書改訂、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 7	武田薬品工業株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象にNPB-01の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験 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。 審議結果：承認		
議題 8	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)を示す発作性夜間ヘモグロビン尿症(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 9	ファイザー株式会社の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的としたBHV-3000(rimegepant)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 10	サノフィ株式会社の依頼による再発性及び/又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984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。 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 11 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）を示す発作性夜間ヘモグロビン尿症（PNH）患者を対象とした Danicopan の長期継続投与試験

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 12 株式会社新日本科学PPD（国内治験管理人）の依頼による IgG4関連疾患患者を対象としたオベキセリマブの第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 13 Delta-Fly Pharma 株式会社依頼による Uncommon EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたアファチニブ投与における DFP-14323 を併用した際の有効性を検証する臨床第III相試験

被験者への支払いに関する資料、医薬品インタビューフォーム改訂、及び治験分担医師の変更について、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 メドペイス・ジャパン株式会社（国内治験管理人）の依頼による免疫グロブリン A 腎症（IgAN）を有する被験者を対象として Atacicept の有効性及び安全性を評価する第 2b/3 相、複数パート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験

治験分担医師の追加について、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 15 自ら治験を実施する者（耳鼻咽喉科・頭頸部外科：山口智也）の依頼による NPC-18 を用いた外耳道軟部組織再生療法に関する第III相医師主導治験－多施設共同医師主導治験－

治験実施計画書改訂、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。

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 16 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（神経センター・脳神経外科：戸田弘紀）の依頼による三叉神経痛患者を対象とした NPC-06 第 III 相プラセボ対照二重盲検比較試験

治験実施計画書改訂について、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

【報告事項】

以下の内容について報告された。

議題 1 2024 年 4 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 2 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）を示す発作性夜間ヘモグロビン尿症（PNH）患者を対象とした Danicopan の第 3 相試験

治験の終了について報告した。

2024 年 5 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。

以上