

## 2020 年度第 2 回 福井県済生会病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2020 年 5 月 19 日(火) 16:30～17:40
開催場所	東館3階 大研修室
出席委員名	潮木保幸、宗本義則、渡邊弘之、真田拓、脇和枝、中川敦子、高嶋孝次郎、山本益示、小畑紀世、伊藤正徳、小林幸二
議題及び審議結果を含む主要な議論の内容	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題 1. ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者に対するソホスビル/ベルパタスビルの第 3 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・以下の項目に基づき、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。</li> <li>治験依頼者からの安全性情報の報告</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 2. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うっ滞性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎(PBC)患者に対する Lincicibat 長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・人事異動に伴う治験分担医師の変更について、適格性の観点から審議した。</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 3. 日本イーライリリー株式会社の依頼による NASH 患者を対象とした LY3298176 の第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・以下の項目に基づき、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。</li> <li>同意説明文書の改訂、治験薬概要書の改訂</li> <li>・人事異動に伴う治験分担医師の変更について、適格性の観点から審議した。</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 4. MSD 株式会社の依頼による第 I 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・以下の項目に基づき、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。</li> <li>治験責任医師からの当院で発生した重篤な有害事象に関する報告、治験依頼者からの安全性情報の報告</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 5. セルジーン株式会社の依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした OZANIMOD の第 II / III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・以下の項目に基づき、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。</li> <li>治験依頼者からの安全性情報の報告、同意説明文書の改訂、同意説明文書</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 6. IQVIA サービスーズジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による健康な後期早産児および正常産児を対象とした MEDI8897 の第 3 相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・以下の項目に基づき、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。</li> <li>同意説明文書の改訂</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 7. 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心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関する Finerenone の第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・以下の項目に基づき、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。</li> <li>治験依頼者からの安全性情報の報告</li> </ul> <p>審議結果:承認</p>

議題 8. (治験国内管理人)IQVIA サービス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

- ・以下の項目に基づき、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。

治験依頼者からの安全性情報の報告

審議結果:承認

議題 9. (治験国内管理人)IQVIA サービスズジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下し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

- ・以下の項目に基づき、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。

治験依頼者からの安全性情報の報告、治験責任医師からの当院で発生した重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

議題 10. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による原発性胆汁性胆管炎(PBC)に伴う中等度から重度のそう痒症を有する成人の治療を目的とした GSK2330672 の一定範囲の用量の有効性、安全性、及び忍容性を評価する試験

- ・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 11. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性 B 型肝炎ウイルス感染の治療において JNJ-73763989 及び/又は JNJ-56136379 を含む各種併用レジメンの有効性及び安全性を検討する第 2b相, 多施設共同, 二重盲検, 実薬対照, ランダム化試験

- ・以下の項目に基づき、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。

治験依頼者からの安全性情報の報告、治験薬概要書の改訂

審議結果:承認

議題 12. 塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞患者を対象とした S-005151 の第 2 相試験

- ・以下の項目に基づき、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。

治験実施計画書の改訂、同意説明文書の改訂

審議結果:承認

議題 13. ファイザー株式会社の依頼による PF-06865571 および PF-05221304 の第Ⅱ相試験(新規)

- ・治験依頼者から提出された治験実施計画書等の資料に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 14. 生化学工業株式会社の依頼による SI-449 癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験(新規)

- ・治験依頼者から提出された治験実施計画書等の資料に基づき、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】

議題 1. MSD 株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

- ・治験協力者の削除について報告を行った。

議題 2. セルジーン株式会社の依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした OZANIMOD の第Ⅱ/Ⅲ相試験

・治験協力者の削除について報告を行った。

議題 3. IQVIA サービスーズジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による健康な後期早産児および正期産児を対象とした MEDI8897 の第 3 相臨床試験

・治験協力者の変更について報告を行った。

議題 4. (治験国内管理人)IQVIA サービス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

・症例登録終了のお知らせについて報告を行った。

以上

特記事項

なし