

## 2021年度第6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	2021年10月15日(金) 16:30~17:15
開催場所	東館3階 カンファ3・4
出席委員名	宗本義則、真田拓、渡邊弘之、脇和枝、佐野正毅、中川敦子、山本益示、羽生朋美、小畠紀世、伊藤正徳、小林幸二
議題及び審議結果を含む主な議論の内容	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題 1. IQVIA サービシーズジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による高リスクの小児を対象とした MEDI8897 の第2/3相臨床試験        ・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、治験実施計画書別紙1の改訂、治験実施計画書        審議結果:承認</p> <p>議題 2. MSD 株式会社の依頼による MK-3655 第Ⅱ相試験        ・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</p> <p>議題 3. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型慢性肝疾患患者を対象とした GSK3228836 及びペグインターフェロン <math>\alpha</math>-2a による Sequential療法の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、多施設共同無作為化、非盲検試験(B-Together)        ・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</p> <p>議題 4. 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        ・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</p> <p>議題 5. 日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による第Ⅱ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、電子日誌使用説明書の改訂        審議結果:承認</p> <p>議題 6. 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 Linerixibat 長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験        ・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。        治験薬概要書の改訂、同意説明文書の改訂        審議結果:承認</p> <p>議題 7. 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有する原発性胆汁性胆管炎患者に対して linerixibat を32週間経口投与した時のそう痒に対する有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験        ・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、治験薬概要書の改訂、同意説明文書の改訂、電子日誌に関する資料の改訂        審議結果:承認</p>

	<p>議題 8. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 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> <p>議題 9. 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</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、治験実施計画書 別冊の改訂、治験薬概要書の改訂、同意説明文書</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 10. ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の複雑性腹腔内感染症患者を対象とした PF-06947386 の有効性および安全性を評価する第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 11. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第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>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</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 10. 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</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>治験実施計画書の改訂、同意説明文書の改訂、治験参加カードの改訂、被験者募集に関する資料</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p style="text-align: right;">以上</p>
特記事項	なし