

## 2022年度第3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	2022年6月22日(水) 16:30~17:15
開催場所	東館3階 カンファ1・2
出席委員名	宗本義則、真田拓、山本秀和、脇和枝、五十嵐茂幸、佐野正毅、山本益示、中川敦子、羽生朋美、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. 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> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 2. 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 3. 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</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 4. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うつ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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 5. アストラゼネカ株式会社の依頼による線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎の成人患者を対象とした Cotadutide 皮下投与の安全性及び有効性を評価する試験</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、同意説明文書の補助資料、被験者用資料</li> </ul> <p>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B型慢性肝疾患患者を対象とした GSK3228836 及びペゲインターフェロン <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)</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 7. 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>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. 日本ベーリンガーイングельハイム株式会社の依頼による第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

議題 9. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変(F4)を有する非アルコール性脂肪肝炎(NASH)被験者を対象としてセマグルチド及びCilofexor/Firsocostat 固定用量配合剤を単独投与又は併用投与したときの安全性及び有効性を評価する、第2相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、プラセボ対照試験

・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 10. 治験責任医師の依頼による肝動脈化学塞栓療法後の肝細胞癌患者に対する $\alpha$ -フェトプロテイン由来ペプチドの有効性と安全性を検討するランダム化第Ⅱ相比較試験

・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。

治験責任医師からの安全性情報の報告

審議結果：承認

議題 11. IQVIA サービシーズジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による健康な後期早産児および正期産児を対象としたMEDI18897の第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

審議結果：承認

議題 12. MSD 株式会社の依頼によるMK-1654の後期第Ⅱ相/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、治験実施計画書の改訂

審議結果：承認

議題 13. バイエル薬品株式会社の依頼による2型糖尿病薬を合併する慢性腎臓病を対象としたフィネレノン、エンパグリフロジンの第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

【報告事項】

議題 1. 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

・治験協力者の変更について報告を行った。

議題 2. 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

・治験協力者の変更について報告を行った。

議題 3. 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

・治験協力者の変更について報告を行った。

議題 4. 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

	<p>・治験協力者の変更について報告を行った。</p> <p>議題 5. アストラゼネカ株式会社の依頼による線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎の成人患者を対象とした Cotadutide 皮下投与の安全性及び有効性を評価する試験 ・治験協力者の変更について報告を行った。</p> <p>議題 6. 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 ・治験協力者の変更について報告を行った。</p> <p>議題 7. 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 ・治験協力者の変更について報告を行った。</p>
特記事項	なし