

## 2022 年度第 5 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 9 月 7 日(水) 16:30~17:00
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、渡邊弘之、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. 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</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> </ul> <p style="margin-left: 2em;">治験依頼者からの安全性情報の報告</p> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 2. MSD 株式会社の依頼による MK-1654 の後期第 II 相/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> </ul> <p style="margin-left: 2em;">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、被験者提供資料、治験依頼者からの安全性情報の報告、</p> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 3. 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</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> </ul> <p style="margin-left: 2em;">治験依頼者からの安全性情報の報告</p> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 4. MSD 株式会社の依頼による MK-3655 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> </ul> <p style="margin-left: 2em;">治験薬概要書の改訂</p> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 5. 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)</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> </ul> <p style="margin-left: 2em;">添付文書の改訂、被験者提供資料の改訂</p> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 6. 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> </ul> <p style="margin-left: 2em;">治験依頼者からの安全性情報の報告、期間延長</p> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 7. ギリアド・サイエン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</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> </ul> <p style="margin-left: 2em;">治験実施計画書 別冊の改訂、添付文書の追加、同意説明文書の改訂、依頼者レター、治験参加カードの改訂</p> <p>審議結果:承認</p>

議題 8. 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 Lincixibat 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。  
治験依頼者からの安全性情報の報告

審議結果:承認

議題 9. 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 lincixibat 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。  
治験依頼者からの安全性情報の報告

審議結果:承認

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 の有効性及び安全性を評価する第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、添付文書の改訂、同意説明文書の改訂

審議結果:承認

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 NN9535 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 12. 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

- ・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 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

- ・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 14. 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

- ・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。  
被験者用資料

審議結果:承認

【報告事項】

以上

特記事項

なし