

## 2023 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	2023 年 10 月 4 日(水) 16:30～16:50
開催場所	東館3階 カンファ1・2
出席委員名	真田拓、滝沢昌也、渡邊弘之、脇和枝、五十嵐茂幸、佐野正毅、山本益示、中川敦子 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. 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> <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. 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> <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 3. 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> <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. 興和株式会社の依頼による K-001 (ペマフィブラートとトホグリフロジンの併用療法) 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、治験参加カードの改訂</li> </ul> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 5. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による第 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</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 型肝炎ウイルス持続感染患者を対象とした GSK3228836 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 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</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、治験薬概要書の改訂</li> </ul> <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 9. 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 10. 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 11. アツヴィ合同会社による、AGN-241689 の片頭痛患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験
- ・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。
- 審議結果:承認

【報告事項】

以上

特記事項	なし
------	----