

2022年11月 熊本赤十字病院臨床治験審査委員会  
【会議の記録の概要】

開催日時	2022年11月1日
開催場所	熊本赤十字病院 文書審査
出席委員名	荒金 太、加島 雅之、大戸 雅史、伴 英樹、陣上 祥子、竹下 美子、井上 亜紀、松本 典子 松本 直幸
欠席委員名	
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題1. アッヴィ合同会社の依頼による巨細胞性動脈炎患者を対象としたウパダシチニブの安全性及び有効性を検討する第III相臨床試験: SELECT-GCA (整理番号: 201901-1)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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>審査結果: 承認</p> <p>議題2. (治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験 (整理番号: 202009-1)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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>審査結果: 承認</p> <p>議題3. (治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相二重盲検試験 (整理番号: 202009-2)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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>審査結果: 承認</p> <p>議題4. (治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験 (整理番号: 202107-2)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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>審査結果: 承認</p> <p>議題5. (治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による中等度から重度の活動性クローム病の被験者を対象として、導入療法及び維持療法としてのetrasimod経口投与の有効性及び安全性を評価する、多施設共同、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験 (整理番号: 202203-1)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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>審査結果: 承認</p> <p>議題6. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローム病患者を対象とするグセルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3相、非盲検、多施設共同試験 (整理番号: 202007-2)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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>審査結果: 承認</p> <p>議題7. 一般社団法人 日本血液製剤機構の依頼による腎移植後の抗体関連型拒絶反応に対するGB-0998の有効性、安全性を検討する多施設共同オーブン試験 (整理番号: 202010-1)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書の変更に伴い、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>審査結果: 承認</p>

議題8. 武田薬品工業株式会社の依頼による小児活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたMLN0002の第3相試験  
(整理番号:202105-2)

- ・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。
- ・同意・説明文書の変更に伴い、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。  
審査結果:承認

議題9. 武田薬品工業株式会社の依頼による小児活動期クローン病患者を対象としたMLN0002の第3相試験  
(整理番号:202105-3)

- ・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。
- ・同意・説明文書の変更に伴い、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。  
審査結果:承認

議題10. バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第III相試験  
(整理番号:202110-1)

- ・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。  
審査結果:承認

議題11. (治験国内管理人)ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグリフロジンの第III相試験  
(整理番号:202111-1)

- ・治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。  
審査結果:承認

議題12. 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第II相試験

(整理番号:202112-2)

- ・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。  
審査結果:承認

議題13. 日本新薬株式会社の依頼によるNS-580の第II相試験

(整理番号:202204-1)

- ・治験概要書の変更に伴い、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。
- ・同意・説明文書の変更に伴い、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。  
審査結果:承認

・荒金 太委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題14. バイエル薬品株式会社の依頼によるバイエル薬品株式会社の依頼による2型糖尿病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  
(整理番号:202206-1)

- ・安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。
- ・治験実施計画書の変更に伴い、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。
- ・治験分担医師の変更に伴い、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。
- ・ABPM関連資料、エンパグリフロジン製品概要及びICF添付文書の変更に伴い、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。  
審査結果:承認

・加島 雅之委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

特記事項

新型コロナウイルス(COVID-19)の影響により、本審査については「新型コロナウイルス感染症の影響下での臨床治験審査委員会の実施について(2020.5.1)」に従い文書審査を行った