社会医療法人原土井病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和2年12月8日(火曜日)16時05から16時51分
開催場所	社会医療法人原土井病院 第1会議室
出席委員名	小柳 左門、眞名子 佐喜子、林 信至、関 成人、本松 重盛 池松 秀之、井上 健、廣瀬 禎子
議題及び審議結	議題 1
果を含む主な議	【審議事項】
論の概要	1 施設からの審査依頼により、「株式会社新日本科学 PPD の依頼に
	よる HELIOS-B:心筋症を伴う ATTR アミロイドーシス患者を対象と
	した ALN-TTRSCO2(Vutrisiran)の第Ⅲ相試験」を実施することの
	妥当性について審議を行い承認した。
	審議はこれまでに得られている非臨床試験・臨床試験の成績、実施医
	療機関・治験責任医師の適格性等を確認のうえ行った。
	【報告事項】
	なし
	議題 2
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「小野薬品工業株式会社の依頼による
	FOY-305 COVID-19 に対する第Ⅲ相試験」を実施することの妥当性に
	ついて審議を行い承認した。
	審議はこれまでに得られている非臨床試験・臨床試験の成績、実施医
	療機関・治験責任医師の適格性等を確認のうえ行った。
	【報告事項】
	なし
	議題 3
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「富士フイルム富山化学株式会社の依
	頼によるT-817MAの臨床第Ⅱ相試験」を継続して実施することの妥
	当性について審議を行い承認した。
	審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報、治験実施計画の変更内
	容を確認のうえ行った。
	【報告事項】
	なし

議題 4

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「富士フイルム富山化学株式会社の依頼によるT-817MAの臨床第Ⅱ相試験」を実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議はこれまでに得られている非臨床試験・臨床試験の成績、実施医療機関・治験責任医師の適格性等を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 5

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「アンジェス株式会社の依頼による AMG0001 の FontaineIII 度の慢性動脈閉塞症(閉塞性動脈硬化症・バージャー病)患者に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験」を 継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、逸脱に対する承認、実施医療機関で発生した重篤な有害事象 の報告を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 6

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「科研製薬株式会社の依頼による KP-607 の用量設定試験 (第 II 相)」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、実施医療機関で発生した重篤な有害事象の報告を確認のうえ 行った。

【報告事項】

なし

議題 7

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「KM バイオロジクス株式会社の依頼による KD2-305 継続投与試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画、治験薬概要書の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題8

【審議事項】

1施設からの審査依頼により、「クリングルファーマ株式会社の依頼による脊髄損傷急性期患者を対象とした KP-100IT の脊髄腔内投与による多施設共同非ランダム化検証的試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題9

【審議事項】

2 施設からの審査依頼により、「第一三共株式会社の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした

臨床第Ⅲ相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 10

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4059 第Ⅱ相試験難治性天疱瘡を対象とした多施設共同非盲検 非対照単群試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容、治験実施状況の報告を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 11

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMMITLESS 試験)」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、試験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】 なし 議題 12 【審議事項】 1施設からの審査依頼により、「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ 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相無作為、二重盲検試験」、「(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ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」、「(治験国内管理人) IQVIA サー ビシーズ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」を継続して実施することの妥当性に ついて審議を行い承認した。 審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし 議題 13 【審議事項】 1施設からの審査依頼により、「日本イーライリリー株式会社の依頼 による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象とした バリシチニブ LY3009104)の第Ⅱ/Ⅲ相試験」を継続して実施すること の妥当性について審議を行い承認した。 審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし 議題 14 【審議事項】 1施設からの審査依頼により、「日本イーライリリー株式会社の依頼 による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験 (JADY) | を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認 した。 審議は、試験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 15

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「ブリストル・マイヤーズ スクイブ 株式会社の依頼による BMS-986165 の第Ⅱ相試験」を継続して実施 することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 16

【審議事項】

1施設からの審査依頼により、「アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する小児患者を対象としたラブリズマブの第 III 相」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 17

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「レオファーマ株式会社の依頼による 過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施 設共同長期延長試験 -ECZTEND」を継続して実施することの妥当性 について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 18

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC-34712 の第 Ⅱ/Ⅲ相検証試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

	議題 19 【審議事項】 なし 【報告事項】 2 施設より、「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による A phase IIIb, open-label, multi-country, multi-centre, long-term follow-up study (ZOE-LTFU) of studies 110390 and 113077 (ZOSTER-006/022) to assess the prophylactic efficacy, safety, and immunogenicity persistence of GSK Biologicals' Herpes Zoster subunit (HZ/su) vaccine and assessment of 1 or 2 additional doses on a 0 or 0, 2-month schedule in two subgroups of older adults.」に て、安全性情報定期報告について報告された。
特記事項	