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4年9月20日 (火曜日) 16時09分から16時25分
開催場所	社会医療法人原土井病院 第一会議室
出席委員名	小柳 左門、酒井 健司、眞名子 佐喜子、中道 真理子、本松 重盛、 関 成人、池松 秀之、井上 健、廣瀬 禎子
議題及び審議結 果を含む主な議 論の概要	議題1 【審議事項】 2 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2 【審議事項】 1 施設からの審査依頼により、「大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象とした OPC-34712(ブレクスピプラゾール)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3 【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、試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、「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、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 5

【審議事項】

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 6

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第 IIIb 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 7

【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て etrasimod の第 2 相無作為化、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 8 【審議事項】 1 施設からの審査依頼により、「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 BI 456906 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 9 【審議事項】 1施設からの審査依頼により、「(治験国内管理人) シミック株式会 社の依頼による A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Efficacy and Safety Study of Pamrevlumab in Subjects with Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF)」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、「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 11
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「「H.Lundbeck A/S 依頼による片頭
	痛患者を対象とした Eptinezumab の有効性および安全性を評価する
	第Ⅲ相試験(19140A)」、「H.Lundbeck A/S 依頼による片頭痛患者を
	対象とした Eptinezumab の安全性を評価する長期継続投与試験
	(19140B)」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 12
	【審議事項】
	1 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乳
	癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第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 13
	【審議事項】
	なし
	【報告事項】
	1 施設より、「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」にて、製造販売承認取得について報告があったことが
	報告された。
特記事項	