

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 5 年 11 月 21 日（火曜日）16 時 00 分から 16 時 20 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、中道 真理子、眞名子 佐喜子、本松 重盛、関 成人、池松 秀之、廣瀬 穎子、後藤 健志  |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>議題 1</p> <p>【審議事項】</p> <p>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。</p> <p>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、治験実施状況の報告を確認のうえ行った。</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>                              |
|                    | <p>議題 2</p> <p>【審議事項】</p> <p>1 施設からの審査依頼により、「バイオジエン・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。</p> <p>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。</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>   |
|                    | <p>議題 3</p> <p>【審議事項】</p> <p>なし</p> <p>【報告事項】</p> <p>1 施設より、「(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)」の終了報告が提出されたことが報告された。特に問題なく治験が実施されたことを確認した。</p> |

|  |   |
|--|---|
|  | <p><b>議題 4</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>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<br/>ジャパン合同会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした<br/>GSK3511294 (デペモキマブ) をメポリズマブまたはベンラリズマブ<br/>と比較評価非劣性試験」を継続して実施することの妥当性について審<br/>議を行い承認した。</p> <p>審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>なし</p>  |
|  | <p><b>議題 5</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>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<br/>ジャパン合同会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした<br/>GSK3511294 (デペモキマブ) をメポリズマブまたはベンラリズマブ<br/>と比較評価非劣性試験」、「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ<br/>ジャパン合同会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした<br/>GSK3511294 の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験」を<br/>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。</p> <p>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。</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>なし</p> |
|  | <p><b>議題 6</b></p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>1 施設からの審査依頼により、「H.Lundbeck A/S 依頼による片頭<br/>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<br/>第III相試験 (19140A)」、「H.Lundbeck A/S 依頼による片頭痛患者を<br/>対象とした Eptinezumab の安全性を評価する長期継続投与試験<br/>(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<br/>認した。</p> <p>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。</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>なし</p>  |

|      |   |
|------|---|
|      | <p>議題 7</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>なし</p>  |
|      | <p>議題 8</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>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急性期外傷性頸椎部脊髄損傷患者を対象とした Elezanumab の安全性及び有効性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、proof-of-concept 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。</p> <p>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。</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>なし</p> |
|      | <p>議題 9</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>なし</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>1 施設より、「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」の終了報告が提出されたことが報告された。特に問題なく治験が実施されたことを確認した。</p>  |
| 特記事項 |   |