

第10回 福井県立病院治験薬等委員会 記録の概要

開催日	令和5年1月12日（木）15：00～16：00 福井県立病院 5F 中会議室1, 2
出席委員名	畠 郁江、二宮 致、東馬康郎、海崎泰治、藤原美奈子、村田 健、 戸田勝徳、野村佳代、西田美幸、清水早苗、辻正宏 (事務局) 村上久恵、平井佑季、廣田竜亮
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題 (1) ①バイエル薬品株式会社の依頼による脳卒中リスクのある18歳以上の心房細動の患者を対象に、脳卒中又は全身性塞栓症の発症抑制に関する、経口FXIa阻害薬asundexian (BAY 2433334) の有効性及び安全性をアピキサバンと比較する多施設共同、無作為化、実薬対照、二重盲検、ダブルダミー、二群間並行群間比較、第Ⅲ相国際共同試験 審議結果：承認</p> <p>議題 (1) ②ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験</p> <p>[REDACTED]</p> <p>[REDACTED]</p> <p>[REDACTED]</p> <p>Q：遺伝子解析に関しては、必須なもの以外は推奨ということか。全て、必須というわけではないのか。</p> <p>A：EGFR、ALK、PD-L1の3つ以外は、この治験のために行う必要はございません。もし遺伝子変異があれば治療していただく必要がございます。</p> <p>Q：遺伝子変異が分かっている場合のみ治療が必要ということですね。</p> <p>A：はい。</p> <p>Q：基準が難しく、登録期間も短いが、特になければ承認でよいか。</p> <p>審議結果：承認（海崎委員は本治験の治験分担医師、清水委員・辻委員は本治験の治験協力者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p> <p>議題 (2) ①アップフィット合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認（辻委員は本治験の治験薬管理者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p> <p>議題 (2) ②インスマッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌 (NTM) 症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液 (ALIS) の第Ⅲ相試験 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。</p>

	<p>審議結果：承認（清水委員、辻委員は本治験の治験協力者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p> <p>議題（2）③アストラゼネカ株式会社の依頼による左室駆出率が40%超の心不全患者にAZD4831を投与したときの有効性及び安全性を評価する後期第2相及び第3相連続試験      ア 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。      イ 治験実施計画書、同別紙、及び同意説明文書、治験参加証の変更について審議した。</p> <p>審議結果：ア・イ共に承認（清水委員、辻委員は本治験の治験協力者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p> <p>議題（2）④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      安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題（2）⑤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クローム病患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験      ア 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。      イ 治験実施計画書 別冊、検体採取の手引きの変更について審議した。</p> <p>審議結果：ア・イ共に承認（辻委員は本治験の治験薬管理者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p> <p>議題（2）⑥IQVIA サービシーズジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験      安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認（辻委員は本治験の治験薬管理者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p> <p>議題（2）⑦ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼の慢性腎臓病を有する2型糖尿病患者を対象としたセマグルチド第Ⅲ相試験      ア 重篤な有害事象に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。      イ 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：ア・イ共に承認（辻委員は本治験の治験薬管理者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p> <p>議題（2）⑧ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたNN9924の心血管系アウトカム試験      ア 重篤な有害事象に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について</p>
--	---

	<p>て審議した。</p> <p>イ 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：ア・イ共に承認（辻委員は本治験の治験薬管理者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p> <p>議題 (2) ⑨ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS      日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験      安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認（2施設）</p>
	<p>議題 (2) ⑩アストラゼネカ株式会社の依頼によるコントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+ホルモテロールフル酸塩水和物定量噴霧式吸入エアゾール剤の有効性及び安全性を評価する24週間の投与試験（VATHOS）      ア 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。      イ 治験薬概要書、同意説明文書の変更について審議した。      審議結果：ア・イ共に承認（辻委員は本治験の治験薬管理者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p>
	<p>議題 (2) ⑪アストラゼネカ株式会社の依頼によるコントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフル酸塩水和物の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験      安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。      審議結果：承認（辻委員は本治験の治験薬管理者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p>
	<p>議題 (2) ⑫ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 <i>Mycobacterium avium complex (MAC)</i> 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンプトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3相,多施設共同,ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験      ア 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。      イ 治験薬概要書の変更について審議した。      審議結果：承認（辻委員は本治験の治験薬管理者であるため、本議題の審議及び採決に参加していない。）</p>

	<p>議題（4）①製造販売後調査等の新規申請について審議した。 審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b> 以下のことについて報告された。</p> <p>議題（3）①ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるRSウイルス（Respiratory Syncytialウイルス：RSV）による急性呼吸器感染症で入院した乳幼児（28日齢以上5歳以下）並びに新生児（28日齢未満）を対象にrilematovirの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験 当該被験薬の開発の中止について報告された。</p> <p>議題（4）②製造販売後調査等の実施状況について報告された。</p> <p>その他 議題（5）①webシステム利用及び治験に関わる業務手順書（補遺2）について 審議結果：保留</p>
特記事項	議題（2）⑨当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による