

**2020 年度 第 9 回 地方独立行政法人山梨県立病院機構山梨県立中央病院
治験審査委員会 会議記録の概要**

開催日時	2021 年 2 月 17 日（水） 16 : 30 ~ 17 : 00
開催場所	地方独立行政法人山梨県立病院機構山梨県立中央病院 看護研修室
出席委員名	小嶋 裕一郎、中村 政彦、小林 義文、宮坂 芳明、鈴木 幸子、早川 美代子、武井 敏輝、大澤 かおり、奥野 雅嗣
議事録及び審議結果を含む主な論議の内容	<p>【審議事項・報告事項】</p> <p>議題 1. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第 III 相多施設共同非盲検継続投与試験</p> <p>当該治験で発生した重篤な副作用等（国内及び海外）の報告を受け、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 2. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第 III 相試験</p> <p>当該治験で発生した重篤な副作用等（海外）の報告を受け、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 3. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験（第 III 相試験）</p> <p>治験実施計画書の変更、当該治験で発生した重篤な副作用等（海外）の報告を受け、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 4. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験（第 III 相試験）</p> <p>治験実施計画書の変更、当該治験で発生した重篤な副作用等（海外）の報告を受け、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 5. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104 の第 III 相長期投与試験</p> <p>当該治験で発生した重篤な副作用等（国内及び海外）の報告、措置報告を受け、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。</p> <p>また、製造販売承認を取得した旨報告があった。</p> <p>審議結果：承認</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ン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験
当該治験で発生した重篤な副作用等（海外）の報告を受け、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。
- 審議結果：承認
- 議題 7. ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたレベチラセタムの第Ⅲ相試験
当該治験で発生した重篤な副作用等（海外）の報告を受け、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。
- 審議結果：承認
- 議題 8. 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験
治験で発生した重篤な副作用等（国内及び海外）の報告を受け、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。
- 審議結果：承認
- 議題 9. ファイザー株式会社の依頼による、PF-06651600/PF-06700841 の後期第Ⅱ相試験
当該治験で発生した重篤な副作用等（海外）の報告、年次報告を受け、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。
- 審議結果：承認
- 議題 10. 日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相長期継続試験
治験薬概要書、説明文書・同意文書の変更、当該治験で発生した重篤な副作用等（国内及び海外）の報告を受け、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。
- 審議結果：承認
- 議題 11. アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした CC-10004 の第 2 相試験
当該治験で発生した重篤な副作用等（海外）の報告を受け、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。
- 審議結果：承認

	<p>議題 12. 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潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 2b/3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験 当該治験で発生した重篤な副作用等（海外）の報告を受け、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 13. 富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第 III 相試験 治験実施計画書参考資料 5 変更について、迅速審査にて承認された旨報告された。</p> <p>審議結果：了承</p> <p>議題 14. 持田製薬株式会社依頼による乳がん患者を対象とした MD-110 の第Ⅲ相試験 治験実施状況報告を受け、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。</p> <p>審議結果：了承</p> <p>議題 15. 沢井製薬株式会社の依頼による S759I1 の生物学的同等性試験 治験責任医師より、治験の終了が報告された。</p> <p>審議結果：了承</p> <p>議題 16. Safety, tolerability, efficacy and dose-response of GSK2831781 in ulcerative colitis. GlaxoSmithKline 依頼による潰瘍性大腸炎における GSK2831781 の安全性、忍容性、有効性及び用量反応をみる第Ⅱ相試験 安全性勧告を受け、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。 また、治験を中止した旨報告があった。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 17. マルホ株式会社依頼による nemolizumab の結節性痒疹患者に対する第Ⅱ／Ⅲ試験 —比較／長期継続投与試験— 治験概要書の変更、当該治験で発生した重篤な副作用等（国内及び海外）の報告を受け、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。</p> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	