

2022年度 第1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	2022年4月20日（水） 16：00～18：00
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	中村 政彦、小嶋 裕一郎、宮下 義啓、小林 義文、飯野 昌樹、安留 道也、 星合 美奈子、小野 美穂、磯部 陽呼、在原 孝夫、山田 諒、内田 裕之、 岸本 里香、奥野 雅嗣
議事録及び審議結果を含む主な論議の内容	<p>議題 1 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局面型乾癬治療に対する JNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、用量設定のための第2b相試験 当該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> <p>議題 2 (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療における avatrombopag の有効性及び安全性を評価する非盲検試験 当該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> <p>議題 3 株式会社富士薬品の依頼による痛風を含む高尿酸血症の小児患者を対象とした FYU-981 の検証的試験 当該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> <p>議題 4 小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかんを対象とした ONO-2017(cenobamate)の第Ⅲ相試験 当該治験を実施することの妥当性、見積書の変更について審議した。 審議結果：承認</p>

### 議題 5

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

治験実施計画書別冊の変更、当該治験等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 6

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

当該治験等で発生した重篤な副作用等（海外）の報告、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。

審議結果：承認

### 議題 7

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）

当該治験等で発生した重篤な副作用等（海外）の報告、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。

審議結果：承認

### 議題 8

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）

治験実施計画書、治験実施計画書別冊、説明文書、同意文書、健康被害時の補償制度に関する補足説明資料、保険契約証明書の変更、当該治験等で発生した重篤な副作用等（海外）の報告、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。

審議結果：承認

### 議題 9

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

当該治験等で発生した重篤な副作用等（国内）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。

審議結果：承認

#### 議題 10

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  
治験概要書の変更、当該治験等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

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

当該治験等で発生した重篤な副作用等（当院及び国内、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 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  
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。

審議結果：承認

#### 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

当該治験等で発生した重篤な副作用等（国内）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 14

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—

当該治験等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 15
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 Protocol Clarification Document、Investigator Letter の変更を受け、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 16
株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼による天疱瘡成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第 3 相試験 当該治験等で発生した重篤な副作用等（海外）の報告、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。
審議結果：承認
議題 17
株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼による天疱瘡成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第 3 相試験（非盲検追跡調査試験） 当該治験等で発生した重篤な副作用等（海外）の報告、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。
審議結果：承認
議題 18
ファイザー株式会社による日本人成人の複雑性腹腔内感染症患者を対象とした PF-06947386 の有効性および安全性を評価する第 3 相試験 同意説明文書、患者紹介に関する他院レターの変更、当該治験等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。 また、治験実施体制の変更について、迅速審査にて承認された旨報告された。
審議結果：承認
議題 19
ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による成人のアトピー性皮膚炎患者を対象とした CC-93538 の第 2 相試験 治験薬概要書、説明文書、同意文書の変更を受け、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><b>議題 20</b></p> <p>アッヴィ合同会社の依頼による非分節型白斑患者を対象としてウパダシチニブの安全性及び有効性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験（第Ⅱ相）</p> <p>当該治験等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><b>議題 21</b></p> <p>ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群日本人患者に対する ACE-536 の第Ⅱ相試験</p> <p>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><b>議題 22</b></p> <p>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 2 相無作為化、二重盲検試験</p> <p>治験薬概要書、治験の費用の負担について説明した文書の変更、当該治験等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><b>議題 23</b></p> <p>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</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書、治験の費用の負担について説明した文書の変更、当該治験等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><b>議題 24</b></p> <p>アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症を対象とした AMG 407 （アプレミラスト）の第Ⅲ相試験</p> <p>次回来院日のご案内の変更、当該治験等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 25</p> <p>アムジェン株式会社の依頼による Efavaleukin Alfa (AMG 592)の第 II 相試験 治験実施計画書、被験者への支払いに関する資料、補償についての資料の変更を受け、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	