

2021 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                            | 2021 年 4 月 21 日 (水) 16:50 ~ 17:55  |
| 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、宮下 義啓、小嶋 裕一郎、小林 義文、飯野 昌樹、安留 道也、早川 美代子、鈴木 幸子、河野 朱李、浅山 光一、奥野 雅嗣  |
| 議事録及び<br>審議結果を<br>含む主な論<br>議の内容 | <p><b>【審議事項・報告事項】</b></p> <p>議題 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 rilmantovir 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<br/>該治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>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 HBe 抗原陽性の B 型慢性肝炎患者を対象とした GS-7340 の第 III 相試験<br/>治験薬概要書の変更を受け、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。<br/>審議結果: 承認</p> <p>議題 3. 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<br/>治験実施計画書の変更、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。<br/>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クローン病患者を対象とした Filgotinib の第 III 相試験<br/>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。<br/>審議結果: 承認</p> <p>議題 5. 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)<br/>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。<br/>審議結果: 承認</p> |

- 議題 6. 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）  
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. 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. EA ファーマ株式会社の依頼による AJM300 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験（2）  
治験薬概要書の変更を受け、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
- 議題 9. 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 10. 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  
説明文書、同意文書、治験分担医師、治験責任医師、治験参加カード、治験実施計画書別添の変更、治験分担医師の変更、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、目標とする被験者数、治験薬管理経費ポイント算出表に関する変更について、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 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(国内及び海外)の報告、研究報告を受け、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. 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  
治験責任医師より、治験の終了が報告された。  
審議結果：了承
- 議題 13. 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  
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 14. バイोजェン・ジャパン株式会社の依頼による大脳半球梗塞患者を対象とした BII093 (グリベンクラミド) 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. マイラン EPD 合同会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象として MYL-1701P (M710) の有効性及び安全性を Eylea® と比較評価する多施設共同無作為化二重遮蔽実薬対照試験(第Ⅲ相)  
治験薬概要書の変更、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 16. 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  
当該治験薬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。  
また、治験実施計画書別冊と治験期間変更について、迅速審査にて承認された旨報告された。  
審議結果：承認

|      |   |
|------|---|
|      | <p>議題 17. 協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした KW-3357 の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験<br/> 治験実施計画書、説明文書、同意文書、被験者の募集の手順に関する資料、同意説明文書補助資料の変更を受け、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。<br/> 審議結果：承認</p> <p>議題 18. 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<br/> 当該治験薬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。<br/> 審議結果：承認</p> <p>議題19. 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<br/> 治験実施計画書参考資料 5 の変更について、迅速審査にて承認された旨報告された。<br/> 審議結果：了承</p> <p>議題 20. 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—<br/> 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。<br/> 審議結果：承認</p> |
| 特記事項 |   |