

2021 年度 第 4 回 洛和会音羽病院治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2021 年 7 月 8 日 (木) 15 : 30 ~ 16 : 30
開催場所	洛和会本部棟 会議室 10
出席委員名	和田裕子 (委員長)、土谷美知子 (副委員長)、武田亮二、三浦誠、金羽美恵、寺北秀樹、上野善雄 (zoom)、高山明 (zoom)、服部康夫 (zoom)、池田良太 (zoom)
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 協和キリン株式会社の依頼による KHK4951 の第 I 相臨床試験</p> <p>これまで得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。</p> <p><審議結果：承認> (全員一致)</p> <p>議題② 中外製薬株式会社の依頼による早期 (Prodromal から軽度) AD 患者を対象とした Gantenerumab の国際共同第Ⅲ相試験</p> <p>実施医療機関での治験期間が 1 年を経過するため、治験を継続して行う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 中外製薬株式会社の依頼による AD 患者を対象とした Gantenerumab の国際共同第Ⅲb 相試験</p> <p>治験依頼者から報告された安全性メモに基づき、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 興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象とした K-877 の第 4 相試験</p> <p>実施医療機関から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、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>治験依頼者から報告された添付文書の改訂に基づき、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>

議題⑤

バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲ相試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、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

株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼による滲出型加齢黄斑変性症による患者を対象とした SOD411 の第 III 相試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、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

治療抵抗性の肺 MAC 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブ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、他施設共同、ランダム化、非盲検、実薬対照試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、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>

説明文書・同意文書の変更、レターの内容を確認し、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

株式会社メディコスヒラタの依頼による大腿膝窩動脈病変治療における BP-DPC18 の有効性及び安全性評価試験

実施医療機関から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、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、ワクチンの接種を受けた母親から生まれた乳児を対象とした PF-06928316 の第Ⅲ相試験

<p>実施医療機関から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、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>被験者募集資料の変更に基づき、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>課題⑩</p> <p>協和キリン株式会社による血液透析施行中の高リン血症患者を対象とした KHK7791 の第Ⅲ相リン吸着薬併用試験</p>
<p>治験実施計画書の変更に基づき、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>課題⑪</p> <p>アストラゼネカ株式会社の依頼による成人外来患者を対象に、AZD7442 による COVID-19 治療を検討する第Ⅲ相二重盲検プラセボ対照試験</p>
<p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、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>治験実施計画書の変更に基づき、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>課題⑫</p> <p>MR13A9 の既治療のそう痒症を有する血液透析患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験</p>
<p>治験依頼者から報告された年次報告に基づき、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>課題⑬</p> <p>中等症 COVID-19 の入院成人患者を対象に、エアロゾル化 JH509 の安全性及び有効性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験</p>
<p>治験依頼者から提出されたレターに基づき、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>

治験実施計画書の変更に合わせて説明文書・同意文書、治験参加カード、7段階の順序尺度に関する補足説明が変更された。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＞

課題⑭

軽度アルツハイマー型認知症を対象とした BPN14770 の有効性及び安全性を評価するための第2相試験

治験薬概要書 補遺の変更に合わせて説明文書・同意文書、治験参加カードが変更された。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＞

課題⑮

軽度アルツハイマー型認知症を対象とした BPN14770 の有効性及び安全性を評価するための第2相試験

治験薬概要書 補遺の変更に合わせて説明文書・同意文書、治験参加カードが変更された。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

富士フィルム富山化学株式会社の依頼による発症早期 COVID-19 患者を対象とした ファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、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＞

治験依頼者から報告された生殖能を有する患者に投与する場合の注意事項のお知らせに基づき、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＞

【報告事項】

1. 迅速審査

報告①

治療抵抗性の肺 MAC 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブ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、他施設共同、ランダム化、非盲検、実薬対照試験

(1) 治験分担医師の追加、削除

	<p>「治験に関する変更申請書」(2021年6月22日) ＜2021年6月25日実施：承認＞</p> <p>報告②</p> <p>JTE-051 第Ⅱ相臨床試験</p> <p>(1) 治験分担医師の追加、削除</p> <p>「治験に関する変更申請書」(2021年6月15日) ＜2021年6月18日実施：承認＞</p>
	<p>報告③</p> <p>中等症 COVID-19 の入院成人患者を対象に、エアロゾル化 JH509 の安全性及び有効性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験</p> <p>(1) 治験分担医師の追加</p> <p>「治験に関する変更申請書」(2021年6月9日) ＜2021年6月16日実施：承認＞</p>