令和3年度 第4回 県立広島病院治験審査委員会 【会議の記録の概要】

開催日時:令和3年7月30日(金) 17:00 ~ 17:15

開催場所: 県立広島病院 新東棟 2階 総合研修室

出席した委員:神野和彦、池田聡、高畑紳一、宮本真樹、小川和子、迫井敏美、荒谷恭子、

久米裕一朗、小谷浩司、三宅勝志、長重喜久夫、胡田正彦

(記録 岡村 礼江)

受託番号	28-12	
課題名	株式会社へリオスの依	牧頼による脳梗塞患者を対象としたHLCM051の第Ⅱ/Ⅲ相試験
依頼者	株式会社へリオス	
審議事項	(1)治験に関する変更:治験実施計画書の変更ついて	
結果	当該審議について、	全員一致で承認とされた。

受託番号	29-3	
課題名	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
依頼者	ギリアド・サイエンシズ株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	29-4	
課題名	ギリアド・サイエンシス	が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
依頼者	ギリアド・サイエンシズ株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	29-5	
課題名	ONO-4538 第Ⅱ/I	Ⅱ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
依頼者	小野薬品工業株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。	

受託番号	30-8	
課題名	日本イーライリリー株式	式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたLY900014の第Ⅲ相試験
依頼者	日本イーライリリー株式会社	
報告事項	(1)終了の報告	

受託番号	2019-1	
課題名	株式会社新日本科学	PPDの依頼による特発性肺線維症を対象としたGLPG1690の第III相試験
依頼者 (治験国内管理人)	株式会社新日本科学PPD	
報告事項	(1) 終了の報告	

受託番号	2020-1	
課題名	SI-449癒着防止シスラ	テムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験
依頼者	生化学工業株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(年次報告)の報告	
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	2020-2	
	小野薬品工業株式会 ONO-4538の第Ⅱ相	社の依頼による非小細胞肺がん及び胃がんを対象とした 試験
依頼者	小野薬品工業株式会社	
審議事項	(1) 重篤な有害事象に関する報告 (2) 安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。	

受託番号	2020-3	
課題名	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	
依頼者	MSD株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:治験実施計画書、添付文書の変更について (2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。	

受託番号	2020-4	
課題名	株式会社新日本科学	PPDの依頼による特発性肺線維症を対象としたGLPG1690の第III相試験
依頼者	株式会社新日本科学PPD	
報告事項	(1) 終了の報告	

受託番号	2020-5	
課題名	サノフィ株式会社の依	X頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたitepekimabの第Ⅲ相試験
依頼者	サノフィ株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:EFC16819 臨床試験用使用説明書の変更について	
結果	当該審議について、	全員一致で承認とされた。

受託番号	2021-1	
課題名	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	
依頼者	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社	
審議事項	(1) 安全性情報の報告	示:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	2021-4		
	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非 劣性試験		
依頼者 (治験国内管理人)	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社		
審議事項	(1)治験に関する変更:製品特性概要、添付文書の変更について		
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。		

受託番号	26-4		
課題名	市中肺炎患者を対象としたKRP-AM1977Yの第Ⅱ相臨床試験		
依頼者	杏林製薬株式会社		
報告事項	(1)開発中止の報告		

受託番号	29-6	
課題名	間質性膀胱炎患者を対象としたKRP-116Dの第III相検証的試験	
依頼者	杏林製薬株式会社	
報告事項	(1)開発中止の報告	