令和5年度 第8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6年1月26日(金) 17:00 ~ 17:45

開催場所:県立広島病院 管理棟2階 会議室

出席した委員:神野和彦、高畑紳一、稗田雅司、宮本真樹、小川和子、木坂直子、久米裕一朗、木村直子、三宅勝志、長重喜 久夫、胡田正彦 (記録 岡村 礼江)

受託番号	2023-8	
	SK-5307 第Ⅱ/Ⅲ相 検非対照継続投与試	試験-先端巨大症及び下垂体性巨人症患者を対象とした二重盲検並行群間比較及び非盲 験ー
依頼者	株式会社三和化学研	究所
審議事項	新規依頼	
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	2023-9	
課題名	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	
依頼者	(治験国内管理人) F	ortrea Japan株式会社
審議事項	新規依頼	
結果	当該審議について、会	と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 ONO-4538の第Ⅱ相試験
依頼者	小野薬品工業株式会社
審議事項	(1)治験に関する変更:治験薬概要書の変更について
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	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 (2)安全性情報の報告	:キイトルーダ添付文書の変更について :依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など、年次報告、措置報告)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	2020-5	
課題名	サノフィ株式会社の依	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	治験薬概要書の変更について
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	2021-1	
	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	: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	2021-3	
課題名	JTE-051 第Ⅱ相臨床	試験
依頼者	日本たばこ産業株式	会社
		:同意説明文書の変更について :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		
課題名	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)IG	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	
審議事項	タリング委員会に関す	:被験者への支払いに関する資料、治験分担医師・治験協力者リストおよび独立データモニる資料の変更について ::依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など、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	2021-5	
課題名	好酸球性重症喘息患	者を対象としたGSK3511294の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験
依頼者	(治験国内管理人)IG	QVIAサービシーズ ジャパン合同会社
審議事項	(2)安全性情報の報告	:独立データモニタリング委員会に関する資料の変更について :依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など、年次報告)の報告 するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書
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	2021-6	
課題名	急性心筋梗塞患者を	対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験
依頼者	(治験国内管理人) F	ortrea Japan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	2021-7	
課題名	進行性フェノタイプを	示す慢性線維化性間質性肺疾患患者を対象としたTAS-115第2相用量反応臨床試験
依頼者	大鵬薬品工業株式会	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	全員一致で承認とされた。

受託番号	2021-8
	中外製薬株式会社の依頼による非典型溶血性尿毒症症候群を対象としたRO7112689(クロバリマブ)の第Ⅲ相試験
依頼者	中外製薬株式会社
	(1)治験に関する変更:治験実施計画書の変更について (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、年次報告)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	2022-2	
課題名	メドペイス・ジャパン依 としたobicetrapibの効	頼のFH〜テロ接合体及び/又はアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)患者を対象 果を評価する第Ⅲ相試験
依頼者	(治験国内管理人)メ	、ベイス・ジャパン株式会社
審議事項	(1)治験に関する変更	:治験薬概要書および同意説明文書の変更について
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	2022-3	
	メドペイス・ジャパン依 価する第Ⅲ相試験	頼のアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)患者を対象としたobicetrapibの効果を評
依頼者	(治験国内管理人)メドペイス・ジャパン株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更	:治験薬概要書および同意説明文書の変更について
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	2022-4	
課題名	特発性肺線維症患者	を対象としたHZN-825の無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験
依頼者	(治験国内管理人)株	式会社新日本科学PPD
	(1)重篤な有害事象に (2)安全性情報の報告	関する報告書 ::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	2022-5	
課題名	日本ベーリンガーイン 験	ゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の第Ⅲ相試
依頼者	日本ベーリンガーイン	ゲルハイム株式会社
審議事項	(1)治験に関する変更 (2)安全性情報の報告	:治験実施計画書、同意説明文書およびトラベルコンシェルジュサービスの追加について :依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用など)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	2022-6	
	日本ベーリンガーイン 1015550の第Ⅲ相試駅	ゲルハイム株式会社の依頼による進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI 食
依頼者	日本ベーリンガーイン	ゲルハイム株式会社
審議事項	(1)治験に関する変更 (2)安全性情報の報告	:同意説明文書およびトラベルコンシェルジュサービスの追加について :依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用など)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	2022-8	
課題名	増悪歴を有する症候	生の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたTozorakimab の有効性及び安全性試験
依頼者	アストラゼネカ株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:被験者提供資料の変更について	
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	2022-9	
課題名	寛解期の潰瘍性大腸	炎を対象としたMD-0901の切替試験
依頼者	持田製薬株式会社	
報告事項	(1)終了報告	

受託番号	2023-1	
	酸素投与が必要なウ る試験(TILIA 試験)	イルス性肺感染症による入院患者を対象として Tozorakimab の 有効性及び安全性を評価す
依頼者	アストラゼネカ株式会	社 社
審議事項	(1)治験に関する変更	:同意説明文書の変更について
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	2023-4	
課題名	急性期虚血性脳卒中 Milvexianの有効性及	又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第XIa因子阻害剤 び安全性を評価する第3相,ランダム化,二重盲検,並行群間,プラセボ対照試験
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:Patient Study Guideの変更およびLibrexia STROKE試験支援ツールの追加について	
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	2023-6	
課題名	206713試験又は2137	44試験の登録被験者を対象としたGSK3511294の非盲検継続投与試験
依頼者	(治験国内管理人)IG	PVIAサービシーズ ジャパン株式会社
		:治験実施計画書の変更について :依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用など、年次報告)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	2023-7	
課題名	特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試	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	治験に関する変更:被験者日誌の変更について	
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。	