西暦 2022 年 4 月 東邦大学医療センター大橋病院 治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時: 西暦 2022 年 4 月 4 日(月) 16 時 30 分 ~ 17 時 15 分

開催場所:東邦大学医療センター大橋病院 6 階カンファレンスルーム

出席委員名:斉田芳久、清水教一、諸井雅男、小倉剛久、赤羽悟美、安藤弓子、小林秀樹、石井美穂、吉田昌史、

柳澤匡史

各治験に係わる IRB 委員は当該治験に関する審議・採決には参加していない。

【審議事項】

1.安全性情報等に関する報告書

No	治験課題名	依頼者名
1	アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第 II b/第 II 相試験 (2022/3/1)	アッヴィ
2	アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験 (2022/3/1)	アッヴィ
3	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による強直性脊椎炎を対象としたAIN457 の第Ⅲ相試験 (2022/2/18)	ノバルティスファーマ
4	シミック株式会社(製造販売後臨床試験国内管理人)の依頼による Filgotinib の関節リウマチ患	(製造販売後臨床試験国内
	者を対象にした長期継続投与試験(2022/3/7)	管理人)シミック株式会社
5	12歳以上のウィルソン病患者を対象としてALXN1840を48週間投与したときの有効性及び安全性を標準治療と比較検討する、最長60ヶ月の延長期間を伴う第Ⅲ相、多施設共同、ランダム化、評価者盲検化試験(2022/3/4)	アレクシオンファーマ
6	従来型/生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験(2022/3/9)	(治験国内管理人)IQVIA サ ービシーズ ジャパン
7	アストラゼネカ株式会社の依頼による鼻茸を伴う好酸球性副鼻腔炎の患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験(2022/2/16)	アストラゼネカ
8	ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検第 3 相臨床試験(2022/2/10)	CSLベーリング
9	ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検第 3 相臨床試験(2022/2/25)	CSLベーリング
10	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした Zilucoplan の第Ⅲ相試験(継続試験)(2022/2/9)	(治験国内管理人)エイツー
11	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした Zilucoplan の第Ⅲ相試験(継続試験)(2022/2/24)	(治験国内管理人)エイツー
12	慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象としたエドキサバンの有効性及び安全性を検証するワルファ リン対照、多施設共同ランダム化比較試験 第Ⅲ相医師主導治験(2022/2/28)	池田 長生
13	関節リウマチ治療における GSK3196165 の長期安全性及び有効性を評価する試験 (2022/3/9)	(治験国内管理人)IQVIA サ ービシーズ ジャパン
14	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(2022/2/21)	サノフィ

15	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした JNJ-67896062 の第Ⅲ相臨床試験(2022/2/10)	ヤンセンファーマ
16	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした JNJ-	
	67896062の第Ⅲ相臨床試験(2022/2/18)	ヤンセンファーマ
17	小児ウィルソン病患者を対象に ALXN1840 と標準治療を比較する第 3 相オープンラベル試験	アレクシオンファーマ
1 /	(2022/3/2)	<i>FD99377F</i> -4
18	サノフィ株式会社の依頼によるアレルギー性真菌性鼻副鼻腔炎(AFRS)を有する患者を対象とし	# / 7 /
10	た dupilumab の第Ⅲ相試験(2022/2/15)	サノフィ
19	サノフィ株式会社の依頼によるアレルギー性真菌性鼻副鼻腔炎(AFRS)を有する患者を対象とし	サノフィ
19	た dupilumab の第Ⅲ相試験(2022/2/25)	
20	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした BMS-	ブリストル・マイヤーズ スクイ
20	986165の第Ⅲ相試験(2022/3/2)	ブ
21	新規小口径冠動脈病変の治療における BSJ016A のランダム化比較試験(2022/3/1)	ホ゛ストン・サイエンティフィックシ゛ャハ゜ン
22	非弁膜症性心房細動患者の塞栓症予防におけるBSJ017Wの比較試験(2022/3/3)	ホ゛ストン・サイエンティフィックシ゛ャハ゜ン

上記内容について、特に問題はなく治験の継続が承認された。

3.重篤な有害事象に関する報告書/重篤な有害事象及び不具合に関する報告書

No	治験課題名		依頼者名
23	SAVAL 臨床試験:重症下肢虚血患者下腿動脈病変の治療における BSJ013E ラン	第2報	ホ [*] ストン・サイエンティフィックシ [*] ャハ [°] ン
	ダム化比較試験(2022/3/24)		
24	SAVAL 臨床試験:重症下肢虚血患者下腿動脈病変の治療における BSJ013E ラン	第 4 報	 ホ [*] ストン・サイエンティフィックシ [*] ャハ [°] ン
	ダム化比較試験(2022/3/24)		・ 報
25	浅大腿動脈から膝窩動脈病変を対象とした MDK-1901 の臨床試験(2022/3/16)	第1報	MDK メディカル

上記内容について、特に問題はなく治験の継続が承認された。

4.治験に関する変更申請書

No	治験課題名	依頼者名	
26	慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象としたエドキサバンの有効性及び安全性を検証するワルファ	池田 長生	
	リン対照、多施設共同ランダム化比較試験 第Ⅲ相医師主導治験	心田 改生	
治駭	治験実施計画書について変更申請書が提出され、問題なく承認された。		
27	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による好酸球性副鼻腔炎患者を対象とした SB-	グラクソ・スミスクライン	
27	240563 の第Ⅲ相試験	クラクテスミスクライン	
治験実施計画書別紙1について変更申請書が提出され、問題なく承認された。			
28	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした JNJ-	ヤンセンファーマ	
20	67896062 の第Ⅲ相臨床試験	マクセンファーマ	
治験薬概要書(英語版・和訳版)について変更申請書が提出され、問題なく承認された。			
29	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマト―デス(SLE) を有する患者を対象とした	アストラゼネカ	
	アニフロルマブ皮下投与の第Ⅲ相試験	テストプピ本の	

治験薬使用説明書、COVID-19 ワクチン接種及び実施に関するガイダンス(英語版・翻訳版)について変更申請書が提出され、問題な		
く承認された。		
30	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059	パイナニューン (こ) ト パン
	の第Ⅲ相試験	バイオジェン・ジャパン
治験薬概要書(英語版・日本語翻訳版)について変更申請書が提出され、問題なく承認された。		

5.治験実施状況報告書

No	治験課題名	依頼者名
31	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした JNJ-	ヤンセンファーマ
	67896062 の第Ⅲ相臨床試験	

上記内容について、特に問題はなく治験の継続が承認された。

【報告事項】

1.迅速審査報告(全て承認済み)

治験に関する変更申請書

※承認日は迅速審査日となります

No.	治験課題名	依頼者名	
1	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした JNJ-	ヤンセンファーマ	
'	67896062 の第Ⅲ相臨床試験		
治験実施計画書別冊の変更(2022/3/21 承認)			
2	SOL JAPAN 臨床試験 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	メディコスヒラタ	
۷	価試験		
治験機器管理経費ポイント算出表の変更(2022/2/28 承認)			
3	SOL JAPAN 臨床試験 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	ノディファレニク	
S	価試験	メディコスヒラタ	
治験分担医師の変更(2022/3/16 承認)			
4	非弁膜症性心房細動患者の塞栓症予防におけるBSJ017W の比較試験	ホ゛ストン・サイエンティフィックシ゛ャハ゜ン	
治験実施計画書別紙の変更(2022/3/14 承認)			
5	尿失禁症状を伴う難治性過活動膀胱患者を対象とした排尿障害治療器 O-NES の前向き多	大塚テクノ	
5	施設共同無作為化二重盲検 Sham 対照比較試験(ピボタル試験)		
治験実施計画書別紙 1 の変更(2022/3/21 承認)			

全ての報告内容を確認した。