第 214 回 昭和大学横浜市北部病院臨床試験審査委員会 議事録概要

開催日時	2022年4月25日(月) 17:30~18:00
開催場所	web 会議
出席委員	北見明彦、石田文生、南渕明宏、西木戸修、石田博雄、山田浩樹、磯川悦子、 渡邊徹、池尻恵子、田邉聡、肥田典子、平沼直人、永野茂洋、亀ヶ谷純一、 濱谷順子 (双方向の円滑な意思疎通が可能な手段(テレビ・Web 会議)を用いて出席)
議題及び審議を含め、概要	【報告事項】 以下の迅速審査結果等について報告された。 報告① 前回委員会指摘事項に対する回答および確認(治験2件) 承認報告② 継続・終了報告(臨床研究6件 製造販売後調査3件) 承認報告③ 変更申請(治験2件 臨床研究1件 製造販売後調査1件) 承認報告④ 新規申請(製造販売調査1件) 承認報告④ 新規申請(製造販売調査1件) 承認 【審議事項】 護題① 安全性情報(8件) 2022年1月26日~2022年3月17日に報告された安全性情報について、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8件 ① 大塚製薬の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712(ブレクスピブラゾール)の第II/III相試験② 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の患者を対象としたミリキズマブの第IIIb相試験(3件)③ MSD 株式会社の依頼によるせん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305(スポレキサント)の第II 相試験(2件)④ 日本たばこ産業株式会社依頼による JTE-051 第 II 相臨床試験⑤ PD-L1 高発現未治療進行非小細胞肺がんに対するネシツムマブトペムブロリズマブ療法の第II 相試験 同意・説明文書の改訂に伴い、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:承認護題③ 日本たばこ産業株式会社依頼による JTE-051 第 II 相臨床試験治験薬概要書の改訂に伴い、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⑤ 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 RTA
	402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験
	重篤な有害事象に関する報告(第2報)に伴い、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
特記事項	