## 第 217 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 2	2022年7月25日(月) 17:30~18:50
開催場所w	web 会議
	北見明彦、石田文生、南渕明宏、石田博雄、西木戸修、山田浩樹、肥田典子、 磯川悦子、阿部誠治、平沼直人、池尻恵子、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)
以幸幸幸調名以幸幸幸調名び含のびきの概議主要高名	【報告事項】 以下の迅速審查結果等について報告された。 報告① 継続・終了報告(臨床研究 19 件)承認 報告② 変更申請(臨床研究 6 件) 承認 報告③ 新規申請(製造販売調查 1 件) 承認 報告④ 審查依頼(臨床研究 2 件) 承認  【審議事項】  養題① 安全性情報 (7 件) 2022 年 5 月 1 日~2022 年 6 月 10 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 7 件 ① 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 ② 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(ブレクスピプラゾール)の第Ⅲ相試験 (2 件) ③ 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Ⅲも相試験(2 件) ④ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験 ⑤ PD-LI 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キペムブロリズマブ療法の第Ⅱ相試験 説明文書、同意文書の改訂に伴い、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  養題③ 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キペムブロリズマブ療法の第Ⅱ相試験説明文書、同意文書/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 DOT ワールド株式会社依頼による極低出生体重 (VLBW) 児 (1,500 g 未満) を対象とした完全母乳栄養 (EHMD) における成長及び安全 性評価のための無作為化比較対照試験

治験実施計画書の改訂に伴い、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⑥ 株式会社LTTバイオファーマの依頼による化学療法誘発性末梢神経障害に対する PC-SOD の第Ⅱ相試験

これまでに得られた試験結果に基づき、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:修正のうえ承認

議題⑦ A phase 3b, open-label, multi-country, multi-centre, long-term follow-up study of ZOSTER-049(follow-up of ZOSTER-006/022 studies) to assess the prophylactic efficacy, safety and persistence of immune response of a Herpes Zoster subunit vaccine and assessment of persistence of immune response and safety of 1 or 2 additional doses administered in ZOSTER-049 in 2 subgroups of older adults. これまでに得られた試験結果に基づき、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:修正のうえ承認

議題® メドペイス・ジャパン依頼のFHへテロ接合体及び/又はアテローム 動脈硬化性心血管疾患 (ASCVD) 患者を対象とした obicetrapib の効果 を評価する第Ⅲ相試験

これまでに得られた試験結果に基づき、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:修正のうえ承認

議題⑨ メドペイス・ジャパン依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 の効果を評価する第Ⅲ相試験 これまでに得られた試験結果に基づき、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:修正のうえ承認

特記事項