

第 237 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	2024 年 5 月 27 日(月) 17:30~18:00
開催場所	web 会議
出席委員	北見明彦、石田博雄、南淵明宏、山田浩樹、西木戸修、澤田成彦、小笠原京子、藤原久登、平沼直人、古谷卓朗、池尻恵子、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)
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【報告事項】 以下の結果等について報告された。 報告① 継続・終了等報告(臨床研究 6 件) 承認 報告② モニタリング報告(治験 1 件) 承認 報告③ 変更申請(臨床研究 6 件) 承認 報告④ 新規申請(製造販売後調査 2 件) 承認</p> <p>【審議事項】 議題① 安全性情報(15 件) 2024 年 3 月 1 日~2024 年 4 月 14 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 15 件</p> <ul style="list-style-type: none"> ① 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 ② PD-L1 高発現未治療進行非小細胞肺癌に対するネシツムマブ+ペムブロリズマブ療法の第Ⅱ相試験 ③ メドペース・ジャパン依頼の FH ヘテロ接合体及び/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(2 件) ④ メドペース・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(2 件) ⑤ 協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 単剤療法の第Ⅲ相試験 ⑥ 協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 の第Ⅲ相試験 ⑦ A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法として ABX464 を 1 日 1 回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験(昭和大学横浜市北部病院 1 件 昭和大学江東豊洲病院 2 件) ⑧ A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis.

	<p>中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法として ABX464 25 mg 又は 50 mg を 1 日 1 回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験</p> <p>(昭和大学横浜市北部病院 1 件 昭和大学江東豊洲病院 2 件)</p> <p>⑨ インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌 (NTM) 症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液 (ALIS) の第Ⅲ相試験</p> <p>議題② 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</p> <p>治験実施計画書/説明文書、同意文書/その他 (治験参加カード) 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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 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. 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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌 (NTM) 症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液 (ALIS) の第Ⅲ相試験 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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis</p> <p>中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法として ABX464 を 1 日 1 回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験 治験分担医師/その他 (被験者の募集の手順に関する資料) の改定に伴い、治験を実施することの妥当性について審議した。(昭和大学江東豊洲病院)</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥ A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis.</p> <p>中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法として ABX464 25 mg 又は 50 mg を 1 日 1 回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験</p>
--	---

	<p>治験分担医師/その他（被験者の募集の手順に関する資料）の改定に伴い、治験を実施することの妥当性について審議した。（昭和大学江東豊洲病院）</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 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 治験実施状況報告に伴い、治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧ PD-L1 高発現未治療進行非小細胞肺癌に対するネシツムマブ+ペムブ ロリズマブ療法の第Ⅱ相試験 治験実施状況報告に伴い、治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑨ A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase Ⅲ study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法 として ABX464 を 1 日 1 回投与した際の有効性及び安全性を評価するラ ンダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験 治験実施状況報告に伴い、治験を実施することの妥当性について審議 した。（昭和大学江東豊洲病院）</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑩ A randomized, double-blind, multicenter phase Ⅲ study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法 として ABX464 25 mg 又は 50 mg を 1 日 1 回投与した際の長期有効性及 び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験 治験実施状況報告に伴い、治験を実施することの妥当性について審議 した。（昭和大学江東豊洲病院）</p> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	