

第 242 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 11 月 25 日(月) 17:30～18:10
開催場所	web 会議
出席委員	北見明彦、石田博雄、南瀧明宏、西木戸修、澤田成彦、富岡大、肥田典子、小笠原京子、藤原久登、平沼直人、池尻恵子、古谷卓朗、永野洋茂、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	【報告事項】 以下の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確認(治験 1 件)承認 報告② 継続・終了等報告(治験 1 件、臨床研究 2 件、製造販売後調査 3 件)承認 議題① 安全性情報(21 件) 2024 年 9 月 16 日～2024 年 11 月 12 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 21 件 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 ノバルティスファーマ株式会社の依頼により IgA 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相継続投与試験 ③ 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 ④ メドペイス・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 ⑤ 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 ⑥ 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(2 件) ⑦ 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(2 件) ⑧ 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 2 件 昭和大学江東豊洲病院 2 件) ⑨ 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(昭和大学横浜市北部病院 2 件 昭和大学江東豊洲病院 2 件) ⑩ 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 (2 件) ⑪ レナリスファーマ株式会社の依頼により IgA 腎症を対象とした RE-021 の第 3 相オープン試験 (2 件) 議題② 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 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の改訂に伴い、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 議題③ 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 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の改訂に伴い、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 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 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の改訂に伴い、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 議題⑤ レナリスファーマ株式会社の依頼により IgA 腎症を対象とした RE-021 の第 3 相オープン試験 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 議題⑥ ICoN-1：肺非結核性抗酸菌感染症患者を対象に、ガイドラインに準拠した治療に上乗せした場合の MNKD-101 (クロファジミン吸入用懸濁液) の有効性及び安全性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第 3 相試験 (パート A) 及び非盲検継続投与試験 (パート B) 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	