臨床治験審査委員会 報告書

令和3年9月29日

高松赤十字病院長 様

委員長 外山芳弘 印

開催日時	令和	令和3年9月17日(金) 16:40 ~ 17:10						
出席者(委)	外山芳弘、黒川幹夫、石川順英、髙坂智則、西岡真喜子、野村容子、村井由紀子、松原文士、							
	浮E	浮田守、前田秀樹、後藤良子*、藤川唯啓						
	*COVID-19 感染拡大防止のための特例措置として、後藤委員は電話会議にて参加。音声なら							
	びに接続等に問題なし							
 欠席者	西内崇将、大山知代							
			事務	薬剤部				
オブザーバー			局		藤川唯啓			
 前回討議								
進行状況								
		項目			審議結果			
報告事項	1	前回臨床治験審査委員会報告書について	_					
討議事項	1	協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿	①審議総	吉果:承認				
1.1.2.		疱症患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相	O	吉果:承認				
		プラセボ対照二重盲検比較及び非盲検継	③審議網	吉果:承認				
		続投与試験について ② 欠会性情報等に関するお生まが提出さ						
		①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥						
		れ、知さ続され級を実施することの安 当性について審議しました						
		②治験に関する変更申請書が提出され、						
		治験実施計画書の変更についての妥当						
		性について審議しました						
		③治験実施状況報告書が提出され、引き						
		続き治験を実施することの妥当性につ						
		いて審議しました						
	2	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会	①審議約	吉果:承認				
		社の依頼による掌蹠膿疱症(PPP)患者を						
		対象とした BI655130 の第Ⅱ相試験につ						
		いて ①安全性情報等に関する報告書が提出さ						
		れ、引き続き治験を実施することの妥						
		当性について審議しました						
	3	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会	①審議総	吉果:承認				
		社の依頼による掌蹠膿疱症(PPP)患者を		吉果:承認				
		対象とした Spesolimab の非盲検長期第						
		Ⅱ相試験について	(3)番議約	吉果:承認				
		①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥						
		れ、引き続き冶駅を美施することの安 当性について審議しました						
		②治験に関する変更申請書が提出され、						
		説明文書、同意文書、治験薬概要書の変						
		更についての妥当性について審議しま						
		Lt:						
		③治験実施状況報告書が提出され、引き						
		続き治験を実施することの妥当性につ						
		いて審議しました						

4	社の依頼による汎発型膿疱性乾癬(GPP)	①審議結果:承認
	の既往がある患者を対象とした BI 655130 (Spesolimab) の GPP フレアの再燃	
	予防における有効性及び安全性をプラセ	
	ボと比較する第Ⅱb相、多施設共同、ラン	
	ダム化、並行群間比較、二重盲検、プラセ ボ対照、用量設定試験について	
	①安全性情報等に関する報告書が提出さ	
	れ、引き続き治験を実施することの妥	
	当性について審議しました	
5	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による	①審議結果:承認
	中等症から重症の活動期のクローン病	②審議結果:承認
	患者を対象とするグセルクマブの有効 性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/	
	田相、ランダム化、二重盲検、プラセボ	
	及び実薬対照、並行群間比較、多施設共	
	同試験について	
	①安全性情報等に関する報告書が提出さ	
	れ、引き続き治験を実施することの妥	
	当性について審議しました	
	②治験に関する変更申請書が提出され、 説明文書、同意文書、治験薬概要書、そ	
	の他(治験の費用の負担について説明	
	した文書)の変更についての妥当性に	
	ついて審議しました	
6		①審議結果:承認
	ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大	(尚、黒川副委員長は審議・採決に参加していな
	腸炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相無作為化、二重盲検試験(APD334-302試	(i)
	竹無TF為化、一里目快試験 (AFD334-302 試 験)について	(1)
	①安全性情報等に関する報告書が提出	
	され、引き続き治験を実施することの	
	妥当性について審議しました	
7		①審議結果:承認
	ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大	(尚、黒川副委員長は審議・採決に参加していな
	腸炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相二重盲検試験(APD334-308試験)につ	(v)
	いて	,
	①安全性情報等に関する報告書が提出	
	され、引き続き治験を実施することの	
	妥当性について審議しました	
8		①審議結果:承認
	ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大 腸炎患者を対象とした etrasimod の第3	(尚、黒川副委員長は審議・採決に参加していな
	相非盲検試験 (APD334-303 試験) につい	(v)
	7	
	①安全性情報等に関する報告書が提出	
	され、引き続き治験を実施することの	
	妥当性について審議しました	
9	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大	①審議結果:承認
	ラヤハラ株式芸社の依頼による演場性人 腸炎患者を対象とした etrasimod の第 2	(尚、黒川副委員長は審議・採決に参加していな
	相無作為化、二重盲検試験(APD334-203)	(v)
	について	
	①安全性情報等に関する報告書が提出	
	され、引き続き治験を実施することの	
	妥当性について審議しました。 2	
10		①審議結果:承認
	ら重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人	

		被験者を対象とした、リサンキズマブの 第Ⅲ相多施設共同無作為化プラセボ対照	②審議結果:承認
		二重盲検試験について	
		①安全性情報等に関する報告書が提出さ	
		れ、引き続き治験を実施することの妥	
		当性について審議しました	
		②治験に関する変更申請書が提出され、	
		治験薬概要書の変更についての妥当性	
		について審議しました	
	11		①審議結果:承認
		nemolizumab の結節性痒疹患者に対する	
		第Ⅱ/Ⅲ相試験 一比較/長期継続投与試	
		│験- について │①安全性情報等に関する報告書が提出さ	
		①女主性情報寺に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥	
		当性について審議しました	
	12	協和キリン株式会社の依頼による腹膜透	 │①審議結果:承認
	12	析施行中の高リン血症患者を対象とした	① 番
		KHK7791 の第皿相試験について	
		①安全性情報等に関する報告書が提出さ	
		れ、引き続き治験を実施することの妥	
		当性について審議しました	
	13	MDS 株式会社の依頼による、せん妄の発症	①審議結果:承認
		リスクが高い日本人被験者を対象とした	②審議結果:承認
		MK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験	②
		について	
		①安全性情報等に関する報告書が提出さ	
		れ、引き続き治験を実施することの妥	
		当性について審議しました	
		②治験に関する変更申請書が提出され、	
		治説明文書、同意文書の変更について の妥当性について審議しました	
経営会議			
上申内容			
他委員会部門			
への諮問事項			
備考			