

臨床治験審査委員会 報告書

令和5年6月23日

高松赤十字病院長 様

委員長 外山芳弘

開催日時	令和5年6月9日（金） 16:40 ~ 17:10		
出席者（委）	外山芳弘、岡野愛子、大山知代、石川順英、西岡真喜子、野村容子、高坂智則、村井由紀子 松原文士、前田秀樹、川西賢治、松村登志樹、藤川唯啓		
欠席者	西内崇将		
オブザーバー		事務局	薬剤部 西岡真喜子 会計課 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	「新規」バイエル薬品株式会社の依頼による中枢神経系(CNS)以外の身体領域に病変を有する又は疑われる成人患者を対象に MRI 検査における gadopentate 0.04mmolGd/kg の有効性及び安全性について既承認の環状型ガドニウム系造影剤(mGBCA)0.1mmol Gd/kg を対照に検討する多施設共同、無作為型、前向き、クロスオーバー、第Ⅲ相、二重盲検試験について ①治験実施の適否について審議しました	①審議結果：承認 (尚、外山委員長は審議・採決に参加していない)
	2	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病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／Ⅲ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	①審議結果：承認 (尚、岡野副委員長は審議・採決に参加していない)
	3	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第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	①審議結果：承認 (尚、岡野副委員長は審議・採決に参加していない)
	4	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ 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相非盲検試験 (APD334-303 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	①審議結果：承認 (尚、岡野副委員長は審議・採決に参加していない)
	5	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ 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2相無作為化、二重盲検試験 (APD334-203)	①審議結果：承認 ②審議結果：承認 (尚、岡野副委員長は審議・採決に参加していない)

	<p>について</p> <p>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</p> <p>②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</p>	い)
6	<p>アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症を対象とした AMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験について</p> <p>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</p>	<p>①審議結果：承認</p> <p>(尚、岡野副委員長は審議・採決に参加していない)</p>
7	<p>アムジェン株式会社の依頼による中等症から重症の局面型乾癬を有する 6~17 歳の日本人小児被験者を対象としたアプレミラスト (AMG407) の有効性と安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検単群試験について</p> <p>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</p> <p>②治験に関する変更申請書が提出され、被験者募集の資料について審議しました</p>	<p>①審議結果：承認</p> <p>②審議結果：修正の上で承認</p> <p>(尚、岡野副委員長は審議・採決に参加していない)</p>
8	<p>ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象とした Fedratinib の第 1/2 相試験について</p> <p>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</p>	<p>①審議結果：承認</p> <p>(尚、岡野副委員長は審議・採決に参加していない)</p>
9	<p>大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS5315 の前期第 2 相試験について</p> <p>①治験に関する変更申請書が提出され、被験者への支払いに関する資料の妥当性について審議しました</p>	①審議結果：承認
10	<p>バイエル薬品株式会社による急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA 発症後の患者を対象に経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY2433334) の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験について</p> <p>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</p> <p>②重篤な有害事象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</p>	<p>①審議結果：承認</p> <p>②審査結果：承認</p>
経営会議 上申内容		
他委員会部門 への諮問事項		
備考		