# 2022 年度 第 8 回 地方独立行政法人佐賀県医療センター好生館 治験審査委員会 会議の記録の概要

【開催日時】2022 年 11月 21日 (月曜日)

【開催場所】電子メール等による持ち回り審議

【住 所】佐賀県佐賀市嘉瀬町大字中原 400 番地

【出席者】出席者数 12名/(12名)

区分	氏 名	出欠	備 考
委員長	前隆男	0	
副委員長	宮崎・純二	0	
委員	山内健	0	
委員	大座 紀子	0	
委員	中村 恵	0	
委員	安波 道郎	0	
委員	佐伯 悦子	0	
委員	草葉 一友	0	
委員	林 勝幸	0	非専門家
委員	今池 彰	0	非専門家
委員	井上 恵梨	0	施設外委員
委員	森 久美子	0	施設外委員

#### 1. 審議事項

<継続>

議題	せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK 4305 (スポレキサント)の第Ⅲ相試験
審議事項	治験継続の適否  ① 当該治験薬において発現した安全性情報  ② 治験に関する変更申請
審議内容	<ul><li>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、および年次報告に基づき、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。</li><li>② 治験薬概要書の改訂について、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。</li></ul>
結 果	承認

議題	非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗 せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二 重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第III相試験	
	五日が、	
審議事項	治験継続の適否	
	① 当該治験薬において発現した安全性情報	
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、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。	
結 果	承認	

議題	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるLDL-C高値の日本人患者を対象 とした KJX839の第Ⅱ相試験
審議事項	治験継続の適否
	① 当該治験薬において発現した安全性情報
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する
	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	切除不能なステージIV尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としてのMEDI4736単剤療法及びtremelimumabとの併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験
審議事項	治験継続の適否 <ol> <li>当該治験薬において発現した安全性情報</li> </ol>
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
結果	承認

議題	シミック株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの 第Ⅲ相試験
審議事項	治験継続の適否 <ol> <li>当該治験薬において発現した安全性情報</li> </ol>
審議内容	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	シミック株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの 継続投与試験	
審議事項	治験継続の適否 <ol> <li>当該治験薬において発現した安全性情報</li> <li>治験に関する変更(治験薬概要書の改訂)</li> </ol>	
審議内容	<ul><li>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li><li>② 治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li></ul>	
結 果	承認	

議題	シミック株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinib の継続投与試験
<b>宏镁</b> 東佰	試験継続の適否
審議事項	① 当該試験薬において発現した安全性情報
審議内容	① 当該試験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き試験を実施する
	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験	
審議事項	治験継続の適否 <ol> <li>当該治験薬において発現した安全性情報</li> <li>治験に関する変更(治験実施計画書別紙の改訂、添付文書の改訂)</li> </ol>	
審議内容	<ul><li>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li><li>② 治験実施計画書別紙の改訂、添付文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li></ul>	
結 果	承認	

議題	MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験	
審議事項	治験継続の適否 ① 当該治験薬において発現した安全性情報 ② 治験に関する変更(治験実施計画書別紙の改訂、添付文書の改訂)	
審議内容	<ul><li>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li><li>② 治験実施計画書別紙の改訂、添付文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li></ul>	
結 果	承認	

	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による
議題	親試験で検討された様々な特定の固形腫瘍の患者を対象としたデュルバル
	マブの長期の安全性及び有効性を検討する試験
安装市伍	治験継続の適否
審議事項	① 当該治験薬において発現した安全性情報
<b>虚类</b> 上皮	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施する
審議内容	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議事項	治験継続の適否  ① 当該治験薬において発現した安全性情報  ② 治験に関する変更(添付文書の改訂及び変更)
審議内容	<ul><li>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li><li>② 添付文書の改訂及び変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li></ul>
結 果	承認

### 2. 報告事項 (迅速審査の報告を含む)

議題	日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ相試験
報告事項	① 治験実施計画書 別紙の改訂について
報告内容	① 治験実施計画書 別紙の改訂内容について報告した。

## 3. 製造販売後調査 新規審査

議題	アロカリス点滴静注 235mg 特定使用成績調査(長期)
審議事項	製造販売後調査の実施について審議した
結 果	承認

## 4. 製造販売後調査 報告事項(迅速審査の報告を含む)

議題	オノアクト®一般使用成績調査 〔敗血症に伴う下記の頻脈性不整脈:心房細動、心房粗動、洞性頻脈〕
報告事項	調査の終了を報告した

議題	ピヴラッツ®点滴静注液 150mg における副作用・感染症詳細調査
報告事項	副作用報告の実施について報告した

議題	ピヴラッツ®点滴静注液 150mg 特定使用調査(長期観察)
報告事項	調査分担医師の変更について報告した