## 2024 年度 第 2 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】2024 年 5月 20日 (月曜日)

【開催場所】多目的ホール A (外部委員は WEB 会議システム利用)

【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 10 名/ (13 名)

| 区分   | 氏 名    | 出欠 | 備考    |
|------|--------|----|-------|
| 委員長  | 前隆男    | ×  |       |
| 副委員長 | 宮崎 純二  | ×  |       |
| 委員   | 山内健    | 0  |       |
| 委員   | 大座 紀子  | 0  |       |
| 委員   | 中村 恵   | 0  |       |
| 委員   | 久保田 寧  | 0  | 委員長代行 |
| 委員   | 宮地 由美子 | ×  |       |
| 委員   | 草葉 一友  | 0  |       |
| 委員   | 碇 義之   | 0  | 非専門家  |
| 委員   | 城島 賢二  | 0  | 非専門家  |
| 委員   | 田中 佳奈  | 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   | アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたデュ  |
|------|------------------------------------|
|      | ルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験                |
| 審議事項 | 治験継続の適否                            |
| 一    | ① 治験に関する変更(治験分担医師の変更)              |
| 審議内容 | ① 治験分担医師の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を |
|      | 審議した。                              |
| 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<br>の第Ⅲ相試験 |  |
|-----|--|--|
| 審議事 | 治験継続の適否  |  |
| 項   | 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(治験分担医師の変更、治験薬概要書に関するレター)                          |  |
|     | 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 | ことの妥当性を審議した。   |  |
| 容   | ② 治験分担医師の変更、治験薬概要書に関するレターについて、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   | 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<br>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(治験分担医師の変更、治験薬概要書に関するレター)   |  |
| 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 治験分担医師の変更、治験薬概要書に関するレターについて、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(治験分担医師の変更、治験薬概要書に関するレター)   |  |
| 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 治験分担医師の変更、治験薬概要書に関するレターについて、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   | 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ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   |  |

|     | 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       |  |
|-----|--|--|
| 議題  | 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             |  |
| 審議事 | 治験継続の適否                                  |  |
| 項   | ① 当該治験薬において発現した安全性情報                     |  |
| 審議内 | 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       |  |
| 容   | ことの妥当性を審議した。                             |  |
| 結 果 | 承認                                       |  |

| 議題   | アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第III相試験 |  |
|------|---|--|
| 審議事項 | 治験継続の適否<br>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  | 初発大腿骨近位部骨折を呈し治療を受ける骨粗鬆症女性患者を対象とした<br>AG11040106R の医療機器治験 |
|-----|--|
|     | 治験継続の適否  |
| 審議事 | ① 当該治験薬において発現した安全性情報                                     |
| 項   | ② 治験に関する変更(治験実施計画書、治験実施計画書 補遺、治験機器                       |
|     | 概要書の変更)  |
|     | 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 | ことの妥当性を審議した。   |
| 容   | ② 治験実施計画書、治験実施計画書 補遺、治験薬概要書に関する変更に                       |
|     | 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。                              |
| 結 果 | 承認   |

| <b>举</b> 昭     | アストラゼネカ株式会社の依頼によるデュルバルマブのロールオーバー試  |
|----------------|------------------------------------|
| 議題             | 験                                  |
|                | 治験継続の適否                            |
| <b>宏</b> 業 東 佰 | ① 重篤な有害事象に関する報告書                   |
| 審議事項           | ② 当該治験薬において発現した安全性情報               |
|                | ③ 本治験の実施状況の報告                      |
|                | ① 当院で発生した重篤な有害事象に基づき、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。                      |
| 審議内容           | ② 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。                       |
|                | ③ 治験を継続して行うことの妥当性について審議した。         |
| 結 果            | 承認                                 |

| 議題   | 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 |  |
|------|---|--|
| 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 本治験の実施状況の報告   |  |
| 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 治験が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</li></ul>   |  |
| 結 果  | 承認  |  |

| 議題   | 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 |  |
|------|--|--|
| 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>本治験の実施状況の報告</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 治験が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</li></ul>  |  |
| 結果   | 承認   |  |

| 議題   | ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による<br>心不全および炎症を有する患者を対象とした ziltivekimab の効果をプラセ<br>ボと比較検討する第3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、説明文書、同意文書の変更、DFU、被験者マテリアル(患者さん用冊子、ニュースレター)の追加)  |
| 審議内容 | <ul><li>② 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>③ 治験実施計画書、説明文書、同意文書の変更、DFU、被験者マテリアル(患者さん用冊子、ニュースレター)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   | 重症喘息を有する5歳以上12歳未満の小児患者を対象としてテゼペルマブ<br>の有効性及び安全性をプラセボと比較評価する試験  |
|------|--|
| 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 (Privacy Statement Screenshot、連絡書 (データ プライバシー画面のフォーマット))   |
| 審議内容 | <ol> <li>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>Privacy Statement Screenshot、連絡書(データプライバシー画面のフォーマット)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> </ol> |
| 結 果  | 承認   |

| 議題   | 心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制における<br>MK-0616の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試<br>験 |  |
|------|---|--|
|      | 治験継続の適否   |  |
| 審議事項 | ① 治験に関する変更(治験実施計画書の改訂、同意説明文書の改訂、  |  |
|      | その他治験関連資料の改訂)   |  |
|      | ① 治験実施計画書の改訂、同意説明文書の改訂、その他治験関連資料の改  |  |
| 審議内容 | 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。   |  |
| 結 果  | 承認  |  |

| 議題   | MSD 株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした<br>MK-5684 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   | MSD 株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした<br>MK-5684 の第Ⅲ相試験 |  |
|------|--|--|
| 審議事項 | 治験継続の適否 <ul><li>① 当該治験薬において発現した安全性情報</li></ul>       |  |
| 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   |  |

## 2. 報告事項 (迅速審査の報告を含む)

| 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 |
|------|--|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告   |
| 報告内容 | ① 2024年4月8日の迅速審査結果について報告した。  |

| 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 迅速審査結果報告                           |
|      | ② 治験実施計画書 別紙の改訂について                  |
| 報告内容 | ① 治験分担医師の変更について、2024年4月8日の迅速審査で承認したこ |
|      | とを報告した。                              |
|      | ② 治験実施計画書 別紙の改訂内容について報告した。           |

| 議題   | 初発大腿骨近位部骨折を呈し治療を受ける骨粗鬆症女性患者を対象とした<br>AG11040106Rの医療機器治験 |
|------|---|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告  |
|      | ② 治験実施計画書 別紙の改訂について                                     |
| 報告内容 | ① 2024年4月8日の迅速審査結果について報告した。                             |
|      | ② 治験実施計画書 別紙の改訂内容について報告した。                              |

| 議題   | アストラゼネカ株式会社の依頼によるデュルバルマブのロールオーバー試験 |
|------|------------------------------------|
| 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。         |

| 議題   | アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG<br>890)の第III相試験 |
|------|--|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告   |
| 報告内容 | ① 治験分担医師の変更について、2024年4月8日の迅速審査で承認したことを報告した。              |

| 議題   | 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 |
|------|---|
| 報告事項 | ① 治験実施計画書等修正報告書   |
| 報告内容 | ① 4月 IRB にて指摘頂いた同意説明文書の改訂、同意撤回書の改訂、治験<br>参加カードの改訂、院内ポスターの改訂について報告した。  |

| 議題   | 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 |
|------|--|
| 報告事項 | ① 治験実施計画書等修正報告書  |
| 報告内容 | ① 4月 IRB にて指摘頂いた同意説明文書の改訂、同意撤回書の改訂、治験<br>参加カードの改訂について報告した。   |

| 議題   | 心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制における<br>MK-0616の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試<br>験 |
|------|---|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告  |
| 報告内容 | ① 治験分担医師の変更について、2024年4月8日の迅速審査で承認したことを報告した。                                     |

| 議題   | 重症喘息を有する5歳以上12歳未満の小児患者を対象としてテゼペルマブの<br>有効性及び安全性をプラセボと比較評価する試験 |
|------|---|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告  |
| 報告内容 | ① 2024年4月8日の迅速審査結果について報告した。                                   |

| 議題   | アストラゼネカ株式会社の依頼によるデュルバルマブのロールオーバー試験 |
|------|------------------------------------|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告                         |
| 報告内容 | ① 2024年4月23日の迅速審査結果について報告した。       |

| 議題   | MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした<br>MK-5684の第Ⅲ相試験 |
|------|--|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告   |
| 報告内容 | ① 2024年4月25日の迅速審査結果について報告した。                       |

| 議題   | MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした<br>MK-5684の第Ⅲ相試験 |
|------|--|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告   |
| 報告内容 | ① 2024年4月8日の迅速審査結果について報告した。                        |

## 3. 製造販売後調査 報告事項 (迅速審査の報告を含む)

| 議題   | キイトルーダ®点滴静注100mg ・レンビマ®カプセル4mg/同10mg特定使用成績調査(子宮体癌) |
|------|--|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告   |
| 報告内容 | ① 調査分担医師の変更について、2024年4月8日の迅速審査で承認したことを報告した。        |

| 議題   | ピヴラッツ点滴静注液150mg 特定使用成績調査(長期観察)     |
|------|------------------------------------|
| 報告事項 | ① 開発の中止等に関する報告                     |
| 報告内容 | ① 2024 年 4 月 11 日付で調査が終了したことを報告した。 |

| 議題   | エプキンリ®皮下注 再発又は難治性の大細胞型B細胞性リンパ腫及び再発又は難治性の濾胞性リンパ腫 一般使用成績調査 (全例調査) |
|------|---|
| 報告事項 | ① 迅速審査結果報告  |
| 報告内容 | ① 調査期間延長について、2024年4月24日の迅速審査で承認したことを報告した。                       |