## 2022 年度 第 5 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 8月 8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 (スボレキサント)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

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
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	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  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	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
<b>金</b> 業 审 佰	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
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 <ul><li>① 当該治験薬において発現した安全性情報</li></ul>
	① 目該行衆衆にわいて発売した安主性情報
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
<b>金融門台</b>	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潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinib の継続投与試験
審議事項	試験継続の適否 <ol> <li>当該試験薬において発現した安全性情報</li> </ol>
	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
審議内容	ことの妥当性を審議した。
結 果	承認

議題	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 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	

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 <ul><li>① 当該治験薬において発現した安全性情報</li></ul>	
田附牙八	② 治験に関する変更 (添付文書の改訂、治験薬概要書の追加) ③ 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 添付文書の改訂、治験薬概要書の追加について、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 前回の継続審査より治験期間が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	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 <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(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 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	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした LY3074828 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

	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
	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
	② 治験に関する変更 (治験実施計画書の改訂)
	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。
	② 治験実施計画書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性
	を審議した。
結 果	承認

** 昭	アストラゼネカ株式会社の依頼による重症の好酸球性喘息の小児患者を対
議題	象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験
	治験継続の適否
審議事項	① 本治験の実施状況の報告
	① 前回の継続審査より治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行う
審議内容	ことの妥当性について審議した。
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 <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(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 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

## 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 治験実施計画書等修正報告書
報告内容	① 7月 IRB にて指摘頂いた同意説明文書の修正について報告した。

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 レター
報告内容	① 治験実施計画書の内容を補足するレターについて報告した。