

## 令和3年9月治験審査委員会議事要旨

日時：令和3年9月13日（月）17:20～18:00

場所：独立行政法人国立病院機構 旭川医療センター 中会議室

出席者：木村隆副院長、辻忠克統括診療部長、鈴木康博臨床研究部長、青木裕之診療部長、渡邊明彦麻酔科部長、菅野明美看護部長、櫻庭孝行事務部長、山内幹朗企画課長、川口啓之薬剤部長、小島治士外部委員（Microsoft Teams）、藤原潤一外部委員（Microsoft Teams）

委員長：木村隆副院長

治験管理室：富岡、河田、中川

### 課題1 「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象とした BIIB098 の第 III 相試験」

依頼者 バイオジェン・ジャパン株式会社

#### 【審議事項】

- ・新規の治験受託に伴い、治験責任医師より治験内容説明、質疑応答がなされた。
- ・治験依頼書（2021年8月18日）治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認（木村副院長、鈴木臨床研究部長を除く全員）

### 課題2 「パーキンソン病患者を対象とした ABBV-951 の持続皮下注入による1日24時間投与時の安全性及び忍容性を評価する M15-741 試験の非盲検継続試験」

依頼者 アッヴィ合同会社

#### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2021年7月19日）（2021年8月10日）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。
- ・治験に関する変更申請書（2021年7月29日）について審議した。

審議結果：承認（木村副院長、鈴木臨床研究部長を除く全員）

### 課題3 「パーキンソン病患者を対象とした ABBV-951 の持続皮下注入による1日24時間投与時の安全性及び忍容性を評価する52週間、非盲検、単群試験」

依頼者 アッヴィ合同会社

#### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2021年7月19日）（2021年8月10日）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。

審議結果：承認（木村副院長、鈴木臨床研究部長を除く全員）

### 課題4 「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第 IIIb 相試験」

依頼者 バイオジェン・ジャパン株式会社

#### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2021年6月29日）（2021年7月12日）（2021年7月30日）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。

審議結果：承認（木村副院長、鈴木臨床研究部長を除く全員）

課題5 「日本イーライリリー株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを対象としたバリシチニブの長期  
第3相試験」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2021年7月12日）（2021年7月26日）（2021年8月5日）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。

審議結果：承認

課題6 「ファイザー株式会社の依頼による、全身性エリテマトーデス患者を対象とした PF-06700841 の第2B相試験」

依頼者 ファイザー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2021年7月9日）（2021年8月17日）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。
- ・治験実施状況報告書（2021年8月17日）安全性、GCP遵守状況、その他について報告した。

審議結果：承認

課題7 「関節リウマチ患者を対象とした TS-152 の継続長期試験」

依頼者 大正製薬株式会社

【審議事項】

- ・重篤な有害事象に関する報告書（2021年7月14日）（2021年7月30日）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。
- ・安全性情報等に関する報告書（2021年8月13日）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。
- ・治験実施状況報告書（2021年8月19日）安全性、GCP遵守状況、その他について報告した。

審議結果：承認

課題8 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験」

依頼者 ノバルティスファーマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2021年7月1日）（2021年7月30日）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。

審議結果：承認（辻統括診療部長、青木診療部長を除く全員）

課題9 「メトトレキサート（MTX）の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABT-494の1日  
1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験」

依頼者 アッヴィ合同会社

【審議事項】

- ・重篤な有害事象に関する報告書（2021年7月15日）（2021年8月2日）（2021年8月30日）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。
- ・安全性情報等に関する報告書（2021年6月28日）（2021年7月19日）（2021年8月10日）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。

審議結果：承認

課題10 「既存の合成DMARD（csDMARD）を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等症から重症の  
日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験」

依頼者 アッヴィ合同会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2021年6月28日）（2021年7月19日）（2021年8月10日）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。

審議結果：承認

課題 1 1 「日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/第Ⅲ相試験」

依頼者 日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2021年6月25日）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。  
審議結果：承認（辻統括診療部長を除く全員）

課題 1 2 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象としたBAF312の第Ⅲ相試験」

依頼者 ノバルティス ファーマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2021年7月1日）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。  
審議結果：承認（木村副院長、鈴木臨床研究部長を除く全員）