令和5年11月治験審查委員会議事要旨

日時: 令和5年11月20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:辻忠克副院長、青木裕之統括診療部長、鈴木康博臨床研究部長、横浜吏郎遺伝子研究室長、菅野明美看護部長、

藤村裕之薬剤部長、小笠原寛事務部長、先崎正夫企画課長、藤原潤一外部委員

委員長: 辻忠克副院長

治験管理室:鈴木秀峰、河田清志、

課題1「武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象とした TAK-771 の第3 相試験」

依頼者 武田薬品工業株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書(2023年10月2日)(2023年10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。
- ・治験に関する変更申請書(2023年10月25日)について審議した。

審議結果:承認(鈴木臨床研究部長を除く全員)

課題 2 「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験」

依頼者 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

【審議事項】

・安全性情報等に関する報告書(2023年10月6日)(2023年10月20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3「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第3 相試験!

依頼者 ギリアド・サイエンシズ株式会社

【審議事項】

・治験実施状況報告書(2023年11月1日)について審議した。

審議結果:承認(辻副院長を除く全員)

課題 4 「パーキンソン病患者を対象とした BIIB122 の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第 IIb 相試験」

依頼者 バイオジェン・ジャパン株式会社

【審議事項】

- 治験に関する変更申請書(2023年10月25日)について審議した。
- ・治験実施状況報告書(2023年10月6日)について審議した。

審議結果:承認(鈴木臨床研究部長を除く全員)

課題5「メルクバイオファーマ株式会社による第Ⅱ相長期試験」

依頼者 メルクバイオファーマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書(2023年10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。
- 治験に関する変更申請書(2023年10月25日)について審議した。

審議結果:承認

課題6「メルクバイオファーマ株式会社による第Ⅱ相試験」

依頼者 メルクバイオファーマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書(2023年10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。
- ・治験に関する変更申請書(2023年10月25日)について審議した。

審議結果:承認

課題7「ヤンセンファ─マ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP) 患者を対象とした Nipocalimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

依頼者 ヤンセンファーマ株式会社

【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書(2023年10月11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(鈴木臨床研究部長を除く全員)
- 課題8「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】

・安全性情報等に関する報告書(2023年9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(鈴木臨床研究部長を除く全員)