

令和5年1月治験審査委員会議事要旨

日時：令和5年1月16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、櫻庭孝行事務部長、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：辻忠克副院長

治験管理室：鈴木秀峰、河田清志、中川典子

課題1 「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】

- ・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（2022年12月22日）治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

課題2 「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】

- ・安全性情報等に関する報告書（2022年12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。
- ・治験に関する変更申請書（2022年12月20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3 「ヤンセンファー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（2022年12月12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4 「メルクバイオフーマ株式会社による第Ⅱ相試験」

依頼者 メルクバイオフーマ株式会社

【審議事項】

- ・治験に関する変更申請書（2022年12月13日）について審議した。

審議結果：承認

課題5 「バイोज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 バイोज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（2022年11月28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 「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（2022 年 12 月 12 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7 「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（2022 年 12 月 1 日）（2022 年 12 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。

審議結果：承認

課題8 「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】

- ・治験に関する変更申請書（2022 年 12 月 13 日）について審議した。

審議結果：承認

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】

- ・安全性情報等に関する報告書（2022 年 12 月 12 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