

高槻赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要

2023年2月17日 17:00~17:30 於:講義室

出席者

平松副院長(委員長) 小島薬剤部長(副委員長) 江口 HCU 責任副部長
中川神経内科部長職務代理 中村産婦人科部長 松原放射線課長 濱武化学療法係長
片岡事務部長補佐(非専門委員) 杉山事務部長補佐(非専門委員)
上成診療支援課長(非専門委員) 松尾院外委員 長谷川院外委員
仲臨床業務課長(幹事) 松本主事(幹事補) 徳田主事(書記)

【報告】

○エザルミア錠

再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫(ATL)患者を対象とした使用成績調査

《第一三共株式会社》

前回の委員会での質問事項に対する回答である。

特に意見なく了解された。

○NN1436-4477第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼によるインスリン治療歴のない2型糖尿病患者を対象としたNNC0148-0287Cの第Ⅲ相試験

当院での治験終了について報告された。

特に意見なく了解された。

【委員会審議の案件】

○LY3298176第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による肥満症患者を対象としたLY3298176の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

継続審査(1年毎の状況報告)である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○EX6018-4758第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたZiltivekimabの効果を検討する第3相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

治験実施計画書の改訂、責任医師の変更、分担医師の変更、説明文書、同意文書の改訂、治験参加カードの改訂並びに治験の費用の負担について説明した文書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○EX9536-4388第Ⅲ相試験

過体重又は肥満被験者を対象としたNN9535の心血管系アウトカムへの効果

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

○NN9535-4321第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼の慢性腎臓病を有する2型糖尿病患者を対象としたセマグルチド第Ⅲ相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

○EX9924-4473第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたNN9924の心血管系アウトカム試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

○NN9932-4738第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満患者を対象としたNN9924の第3相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

○NN1535-4593第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、Basal インスリンで治療中の2型糖尿病患者を対象とした、

IcoSemaとBasal-Bolus療法を比較する第Ⅲ相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

○NN1535-4592第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、GLP-1受容体作動薬で治療中の2型糖尿病患者を対象とした、

IcoSemaとセマグルチドを比較する第Ⅲ相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

責任医師の変更、分担医師の変更、説明文書、同意文書の改訂、治験参加カードの改訂並びに治験の費用の負担について説明した文書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OLY3298176第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY3298176の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

OLY3209590第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY3209590の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

OLY3209590第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたLY3209590の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

責任医師の変更、分担医師の変更、説明文書、同意文書の改訂、治験参加カードの改訂並びに治験実施計画書別冊の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OGSK3511294(206785)第Ⅲ相試験

好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験

《治験国内管理人 IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社》

治験薬概要書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OBAY94-8862(20103)第Ⅲ相試験

左室駆出率40%以上の心不全患者(NYHA心機能分類Ⅱ~Ⅳ度)における罹患率及び死亡率に関して、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、並行群間比較試験

《バイエル薬品株式会社》

Exit surveyである。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

〇EX9924-4473第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたNN9924の心血管系アウトカム試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

当院で発生した重篤な有害事象第1報並びに第2報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OLY3298176第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY3298176の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

当院で発生した重篤な有害事象第1報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

【安全性情報に関する審議】

〇EX9536-4388第Ⅲ相試験

過体重又は肥満被験者を対象としたNN9535の心血管系アウトカムへの効果

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

〇NN9535-4321第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼の慢性腎臓病を有する2型糖尿病患者を対象としたセマグルチド第Ⅲ相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

〇EX9924-4473第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたNN9924の心血管系アウトカム試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

〇NN9932-4738第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満患者を対象としたNN9924の第3相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥

当性について審議された。
審議結果:承認

ONN1535-4593第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、Basal インスリンで治療中の 2 型糖尿病患者を対象とした、IcoSema と Basal-Bolus 療法を比較する第Ⅲ相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

ONN1535-4592第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、GLP-1 受容体作動薬で治療中の 2 型糖尿病患者を対象とした、IcoSema とセマグルチドを比較する第Ⅲ相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○EX6018-4758第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたZiltivekimabの効果を検討する第3相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○LY3298176第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした LY3298176 の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○LY3298176第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による肥満症患者を対象とした LY3298176 の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○LY3209590第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした LY3209590 の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

○LY3209590第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象とした LY3209590 の第Ⅲ相試験

《日本イーライリリー株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○GSK3511294(206785)第Ⅲ相試験

好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験

《治験国内管理人 IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○BAY94-8862(20103)第Ⅲ相試験

左室駆出率 40%以上の心不全患者(NYHA 心機能分類Ⅱ~Ⅳ度)における罹患率及び死亡率に関して、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、並行群間比較試験

《バイエル薬品株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

【その他】

製造販売後調査

○アルンブリグ錠

ALK 融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者を対象とした使用成績調査

《武田薬品工業株式会社》

調査依頼者より調査概要が説明され、新規の調査の実施の可否について審議された。

審議結果:承認

以上