

令和4年10月5日(水)  
 岩手県立中央病院 視聴覚室  
 16:00~16:30

令和2年4月1日付で厚生労働省より通知された「新型コロナウイルス感染症に係る治験に関する審査委員会での審査の取り扱いについて」を踏まえ、当該委員会を書面による持ち回り形式にて開催できるよう、具体的な運用(別紙「新型コロナウイルス感染拡大における岩手県立病院共同治験審査委員会の対応について」参照)を定めたうえで、責任医師了承済みのもと本手順書に則り審査が実施された。

<p>審査事項</p>	<p><b>【新規実施の可否】(対面形式(一部オンライン)による開催方法で行った)</b></p> <p>対面形式(一部オンライン)での委員会開催に先立ち委員15名中12名の出席があり委員会成立要件を満たしているため本委員会は成立した。</p> <p>出席: 奥 尚、中村 明浩、森 康記、吉田 憲史、中屋 来哉、高橋 裕季子、              佐藤 了一、吉田 学、高橋 秀樹、熊谷 範之              オンラインによる出席: 石堂 淳(岩手県立大学)、菅原 朋則(孝仁病院)              欠席: 大浦 裕之、佐々木 幸雄、菊池 雄一</p>
	<p><b>[岩手県立中央病院 実施予定治験]</b></p> <p>(1) ファイザー株式会社の依頼による心不全患者における <b>ponsegromab</b> の健康関連 QOL に対する有効性及び安全性を評価する第2相試験 (GARDEN-TIMI 74)              (本試験の治験責任医師である中村 明浩医師の退席後、審査・採決が行われた。)</p> <p>① 治験実施計画について              上記について治験依頼者より説明を受け、新たに本試験を受託することの妥当性について審査した。</p> <p>② 外部 SMO の導入について              上記について本試験受託に伴う外部 SMO (株式会社 EP 総合) の導入の妥当性について審査した。</p> <p>&lt;審査結果:承認&gt;</p>
	<p><b>【実施継続の可否】(書面による表決書を用いて決議を行った)</b></p> <p>書面表決書による委員会開催に先立ち委員15名中15名から書面表決書の回答があり、委員会成立要件を満たしているため本委員会は成立した。</p> <p>書面表決書              提出者: 奥 尚、大浦 裕之、石堂 淳(岩手県立大学)、菅原 朋則(孝仁病院)、              中村 明浩、森 康記、吉田 憲史、中屋 来哉、高橋 裕季子、佐々木 幸雄、              佐藤 了一、菊池 雄一、吉田 学、高橋 秀樹、熊谷 範之              未提出者:</p>
	<p><b>【実施継続の可否】(書面審議により開催)</b></p> <p><b>[岩手県立中央病院 実施中治験]</b></p> <p>(2) 過去の <b>tralokinumab</b> 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に <b>tralokinumab</b> の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験-ECZTEND              (本試験の治験責任医師である森 康記医師の書面表決書の回答を除外したうえで、審査・採決が行われた。)</p> <p>① 安全性情報について              上記について治験依頼者、治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。</p> <p>&lt;審査結果:承認&gt;</p>

**(3) 糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験**

(本試験の治験分担医師である中屋 来哉医師の書面表決書の回答を除外したうえで、審査・採決が行われた。)

①安全性情報について

上記について治験依頼者、治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

②実施計画書等の変更について

治験実施計画書の改訂、説明・同意文書の改訂、治験薬概要書の改訂、被験者への支払いに関する資料の改訂、RTA 402 開発の最新状況の御報告と継続投与パートへの移行に関するレターの発行、治験参加カードの改訂および追加、患者さん日誌の追加について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

<審査結果:承認>

**(4) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による大脳半球梗塞患者を対象とした BI1B093 (グリベンクラミド) の第Ⅲ相試験**

①安全性情報について

上記について治験依頼者、治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

②実施計画書等の変更について

治験実施計画書における説明レターの追加について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

<審査結果:承認>

**(5) 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**

(本試験の治験責任医師である中村 明浩医師の書面表決書の回答を除外したうえで、審査・採決が行われた。)

①当院での重篤な有害事象について

上記について治験依頼者、治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

②安全性情報について

上記について治験依頼者、治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

③当院での実施状況について

治験期間が1年を経過するため、治験を継続して実施することの妥当性について審査した。

<審査結果:承認>

**(6) 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、標準治療に上乘せした 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**

(本試験の治験責任医師である中屋 来哉医師の書面表決書の回答を除外したうえで、審査・採決が行われた。)

①安全性情報について

上記について治験依頼者、治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

<審査結果:承認>

**(7) 蛋白尿を認める慢性腎臓病患者に対する AZD5718 のアルブミン尿減少効果を評価する試験**

(本試験の治験責任医師である中屋 来哉医師の書面表決書の回答を除外したうえで、審査・採決が行われた。)

①実施計画書等の変更について

治験早期中止のレターが発行されたことについて、その妥当性を審査した。

<審査結果:承認>

	<p>(8) 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  (本試験の治験責任医師である中村 明浩医師、治験分担医師である中屋 来哉医師の書面表決書の回答を除外したうえで、審査・採決が行われた。)</p> <p>①実施計画書等の変更について  治験実施計画書の改訂、治験薬概要書の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。  &lt;審査結果:承認&gt;</p> <p><b>[岩手県立胆沢病院 実施中治験]</b></p> <p>(9) 中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象とした R07112689 (Crovalimab) の第 III 相試験</p> <p>①安全性情報について  上記について治験依頼者、治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。</p> <p>②治験の実施状況について  治験期間が 1 年を経過するため、治験を継続して実施することの妥当性について審査した。  &lt;審査結果:承認&gt;</p> <p><b>[岩手県立一戸病院 実施中治験]</b></p> <p>(10) 大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象とした OPC-34712(プレクスピプラゾール)の第 II/III 相試験</p> <p>①安全性情報について  上記について治験依頼者、治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。</p> <p>②治験の実施状況について  治験期間が 1 年を経過するため、治験を継続して実施することの妥当性について審査した。  &lt;審査結果:承認&gt;</p>
<p>報告事項</p>	<p>(1) 過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験-ECZTEND</p> <p>①治験実施計画書別紙等の変更について</p> <p>(2) 糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA402 (Bardoxolone methyl) の第 III 相試験</p> <p>①治験実施計画書別紙等の変更について</p> <p>(3) 蛋白尿を認める慢性腎臓病患者に対する AZD5718 のアルブミン尿減少効果を評価する試験</p> <p>①症例数追加について</p>
<p>特記事項</p>	<p>なし</p>

文責 柚 悠華子