

2022 年度 第 4 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2022 年 7 月 25 日(月) 17 時 00 分～18 時 20 分
開催場所	中部労災病院 3 階 中会議室
出席委員名	梅村敏隆神経内科部長(委員長)、田中宏太佳リハビリテーション科部長(副委員長)、滝澤直歩リウマチ・膠原病科部長、中川誠呼吸器外科部長、森春樹薬剤副部長、北川恵看護師長、荒木淳会計課員、森本務会計課員、杉野佳織医事課員、田代俊孝仁愛大学学長、鈴木進也いぶき法律事務所弁護士

議題	日本新薬株式会社の依頼による NS-580 の第Ⅱ相試験
審議事項	治験実施の可否(新規治験)
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	特になし

議題	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
審議事項	治験実施の可否(新規治験)
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	梅村敏隆委員長は審議・採決に不参加。委員長代行として、田中宏太佳副委員長により審議・採決

議題	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
審議事項	安全性情報に関する報告 治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)に関する報告
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	梅村敏隆委員長、森春樹委員は、審議・採決に不参加

議題	慢性腎臓病患者を対象とした心・腎アウトカムを評価する、エンパグリフロジン 1 日 1 回投与に関する国際多施設共同、無作為化、並行群間、二重盲検、プラセボ対照比較臨床試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	アッヴィ合同会社の依頼による巨細胞性動脈炎患者を対象としたウパダシニブの安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相臨床試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等 重篤な有害事象に関する報告
審議内容	委員からの意見・異論はなし。

結果	承認
特記事項	滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	日本人被験者を対象とした全身性エリテマトーデスの国内第 2 相試験:治験継続の適否
審議事項	治験実施計画書からの逸脱
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした ABBV-154 の第 II 相試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等 治験実施計画書の変更
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	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、標準治療に上乗せした 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:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。