

# 治験審査委員会の会議の記録の概要

日 時	2020年7月30日（木曜日） 17時30分～18時10分
場 所	福山市民病院 第三会議室
出席者	浅海 信也 臨床研究部次長（委員長）・池田 雅彦 診療部次長（副委員長）・植木 亨 診療部長・ 遠藤 久之 臨床研究部長・夫野 聡 がん診療統括部長・日高 秀邦 中央手術部長・小林 満 医療技術部長・ 小坂 奈保子 看護部長・内田 朋子 臨床研究・治験管理副室長（副看護部長）・川合 恵 薬剤科次長・ 岡本 武 病院総務課長・村上 寿広 医事課長・松岡 潔 経営企画課長・南本 一志 弁護士（外部委員）・ 向井 厚志 福山市立大学都市経営学部教授（外部委員） 治験事務局：藤井 秀一 薬剤科長・森光 保武 薬剤科次長・上原 宏美 CRC・川崎 史子

## 【審議事項】

- 議題① 小野薬品工業株式会社の依頼による  
胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験  
○治験継続の適否  
(1) 安全性情報等に関する報告 3件  
→ 審議結果：承認
- 議題② （治験国内管理人）IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による  
Empagliflozin outcome trial in patients with Chronic Heart Failure with preserved Ejection Fraction  
○治験継続の適否  
(1) 重篤な有害事象に関する報告 1件  
(2) 安全性情報等に関する報告 1件  
→ 審議結果：承認
- 議題③ アムジェン株式会社の依頼による  
慢性心不全患者を対象とした AMG423 の第Ⅲ相試験  
○治験継続の適否  
(1) 安全性情報等に関する報告 2件  
→ 審議結果：承認
- 議題④ ヤンセンファーマ株式会社依頼による  
慢性 B 型肝炎ウイルス感染の治療において JNJ-73763989 及び／又は JNJ-56136379 を含む各種併用レジメンの有効性及び安全性を検討する第 2b 相，多施設共同，二重盲検，実薬対照，ランダム化試験  
○治験継続の適否  
(1) 治験に関する変更申請 1件  
→ 審議結果：承認
- 議題⑤ （治験国内管理人）IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による  
健康な後期早産児および正期産児を対象とした MEDI8897 の第 3 相臨床試験  
○治験継続の適否  
(1) 安全性情報等に関する報告 1件  
→ 審議結果：承認
- 議題⑥ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による  
Respiratory Syncytial ウイルス（RS ウイルス）感染症による急性呼吸器感染症の 28 日齢以上 3 歳以下の乳幼児を対象に種々の用量の JNJ-53718678 の抗ウイルス活性，臨床アウトカム，安全性，忍容性及び薬物動態／薬力学的関連性を評価する第 2 相，二重盲検，プラセボ対照試験  
○治験継続の適否  
(1) 安全性情報等に関する報告 1件  
→ 審議結果：承認
- 議題⑦ アッヴィ合同会社の依頼による  
アトピー性皮膚炎患者を対象とした ABT-494 の第 III 相無作為化多施設共同二重盲検試験  
○治験継続の適否  
(1) 重篤な有害事象に関する報告 2件  
(2) 安全性情報等に関する報告 2件  
→ 審議結果：承認

議題⑧ アストラゼネカ株式会社の依頼による  
重症の好酸球性喘息の小児患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験  
○治験継続の適否  
(1) 治験に関する変更申請 1件  
→ 審議結果：承認

議題⑨ 日本イーライリリー株式会社の依頼による  
アトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験  
○治験継続の適否  
(1) 安全性情報等に関する報告 2件  
(2) 治験に関する変更申請書 1件  
→ 審議結果：承認

議題⑩ パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による  
GW685698+GW642444の5歳から17歳までの喘息患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験  
○治験継続の適否  
(1) 安全性情報等に関する報告 1件  
→ 審議結果：承認

#### 【報告事項】

報告① ヤンセンファーマ株式会社の依頼による  
ヤンセンファーマ株式会社依頼によるRespiratory Syncytial ウイルス (RSV) 感染症の既往を有する乳幼児を対象とした、喘息又は喘鳴の発現に対するlumicitabine (JNJ-64041575) の影響を評価する64041575RSV2004試験の長期フォローアップ試験  
○報告事項（終了報告） 1件

#### 【小児治験ネットワーク中央治験審査委員会 審査・報告事項】（7月21日中央IRB開催）

報告① ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による  
成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたsomapacitanの第Ⅲa相試験  
○治験継続の適否  
(1) 安全性情報等に関する報告 1件  
→ 審議結果：承認

■次回、治験審査委員会開催日は2020年8月27日（木）17時30分から開催予定です。