

治験審査委員会の会議の記録の概要

開催日	2020年8月27日（木曜日）
場所	福山市民病院 治験事務局
出席者	<p>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・大野 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）</p> <p>※書面による審査（「見解確認書」の提出により出席とした。）</p>

新型コロナウイルス感染症拡大防止のため、2020年度第5回（8月）福山市民病院治験審査委員会は書面による審査を行った。本治験審査委員会の開催にあたり、会議の成立要件を満たし、また当該治験に関係のある委員は審議及び採決に参加しないことを確認した。

I 治験に関する審査

【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 2件
→ 審議結果：承認
○報告事項 1件
- 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）安全性情報等に関する報告 1件
→ 審議結果：承認
○報告事項 1件
- 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 1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）安全性情報等に関する報告 2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）治験に関する変更申請 1件
→ 審議結果：承認
- 議題⑥ 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）安全性情報等に関する報告 2件
→ 審議結果：承認

- 議題⑦ 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
- 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) 安全性情報等に関する報告 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) 治験実施状況報告 1件
→ 審議結果：承認

【報告事項】

- 報告① ファイザー株式会社の依頼による
50歳以上の成人を対象とするPF-06425090の第3相試験
○報告事項 1件
- 報告② ファイザー株式会社の依頼による
肺炎球菌疾患罹患リスクを有する肺炎球菌ワクチン接種歴のない6~64歳の日本人を対象とした13価肺炎球菌結合型ワクチン単回接種時の安全性、忍容性および免疫原性を評価する第3相、多施設共同、単群、非盲検試験
○報告事項 1件

II 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 (8月18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
○報告事項 1件
- 報告② ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による
2歳又はそれ以上の年齢においても成長の catch-up がみられなかつた Small for Gestational Age 性低身長症患者を対象として、somapacitan の週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投与の Norditropin® と比較検討する用量設定試験
○報告事項 1件
- 報告③ EPS インターナショナル株式会社 (治験国内管理人) の依頼による
小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした MOD-4023 の第Ⅲ相試験
○報告事項 1件

■次回、治験審査委員会は、2020年9月24日(木)17時30分から開催予定です。