開催日時 (西暦)2023年4月10日(月) 18時00分 ~ 18時25分

開催場所 聖隷浜松病院 中央会議室

出席委員名 杉浦亮委員長、米田達明副委員長、山田浩、増田聖子、海野俊也、橋本大、本間陽一郎、中戸川裕一、 渥美位知子、大庭恵子、鈴木かおり、島田綾子 以上12名の委員

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

議 題 1. アムジェン株式会社の依頼による Efavaleukin Alfa (AMG 592)の第 II b 相試験

2023 年 3 月 24 日付の実施状況報告および御礼ならびに治験結果の通知についての変更の報告に基づき、引き 続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議 題 2. Galapagos NV 社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib (フィルゴチニブ) の長期継続投与試験 2023 年 3 月 16 日付の実施状況報告および 2023 年 2 月 28 日、3 月 16 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 3. 持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした RGB-19 第Ⅲ相試験

第 2.0 版への治験薬概要書の変更および 2023 年 3 月 15 日、3 月 17 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 4. 全薬工業株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の第Ⅲ相試験

2023 年 3 月 2 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

2023 年 3 月 2 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 6. (国内治験管理人)IQVIA サービシーズジャパン株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象とした FYB203 の第Ⅲ相試験

2023 年 3 月 17 日付の実施状況報告および 2023 年 2 月 28 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

治験実施計画書別紙6の作成に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 8. Hexal 社及び Sandoz 社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象とした SOK583A1 の第皿相試験 2023 年 3 月 20 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

第 6.3 版への治験薬概要書の変更および 2023 年 2 月 28 日、3 月 9 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした Staccato alprazolam (スタッカート アルプラゾラム)の第Ⅲ相試験

第 6.0 版への治験実施計画書別紙の変更および 2023 年 3 月 3 日、3 月 17 日付の安全性情報の報告に基づき、 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議 題 11. iii 型 11. iii 型 11. iii ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした Staccato alprazolam (スタッカート アルプラゾラム)の第Ⅲ相試験ー継続試験ー

2023 年 3 月 3 日、3 月 17 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審 議した。

審議結果:承認

議 題 12. 長期継続投与試験 ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたブリバラセタム(ucb34714)の第Ⅲ相

2023 年 3 月 3 日 3 月 17 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審

議した。

審議結果:承認

議題 13. SKLife Science, Inc.の依頼による部分てんかん患者を対象とした cenobamate の第皿相試験
2023 年 3 月 23 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果:承認

議題 14. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の成人肺 MAC 症患者を対象としたベダキリンの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相試験

2023 年 3 月 10 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

議題 15. バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者を対象とした finerenone の第 III 相試験 2023 年 3 月 2 日、3 月 16 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 16. 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験

2023 年 3 月 7 日、3 月 22 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議 題 17. 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験

2023 年 3 月 7 日、3 月 22 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。審議結果:承認

- 議題 18. 中外製薬株式会社の依頼による重症筋無力症患者を対象としたサトラリズマブ(RO5333787)の第Ⅲ相試験 2023 年 3 月 20 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 議題 19. 武田薬品工業株式会社の依頼による NPB-01 の自己免疫性脳炎患者さまを対象とした第Ⅲ相試験 2023 年 3 月 6 日、3 月 22 日付の安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

特記事項

なし