開催日時 (西暦)2023年10月16日(月) 18時00分 ~ 18時30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、橋本大、本間陽一郎、中戸川裕一、中村典子、 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. アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス(SLE)を有する患者を対象としたアニフロルマブ(MEDI-546)皮下投与の第Ⅲ相試験

2023 年 9 月 12 日付の実施状況報告および 2023 年 9 月 29 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 2. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による活動性シェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第Ⅲ相試験

Version01 への治験実施計画書の変更、第3版への説明文書の変更および2023年9月29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. 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

第 13.1.1 版への説明文書の変更および 2023 年 8 月 30 日、9 月 14 日、9 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

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

第9.0版へのリッキサン点滴静注(100mg、500mg)添付文書の改訂および2023年9月1日、9月15日、9月27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 5.0 版への説明文書の変更、第 4.0 版への治験介護者の方への説明文書の変更および 2023 年 9 月 8 日、9 月 25 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. 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

第 5.0 版への説明文書の変更、第 4.0 版への治験介護者の方への説明文書の変更および 2023 年 9 月 8 日、9 月 25 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 9 月 8 日、9 月 25 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 8. SK Life 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Ⅲ相試験

2023 年 10 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 8 月 29 日、9 月 12 日、9 月 25 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 10. 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 9 月 1 日作成の治験実施計画書別紙 1 の変更および 2023 年 9 月 19 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

審議結果:承認

議題 11. 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 第 2 版への治験薬概要書の変更および 2023 年 8 月 29 日、9 月 11 日、9 月 26 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。

議 題 12. 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

第 10 版への説明文書の変更および 2023 年 9 月 11 日、9 月 27 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. 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験

第7版への説明文書の変更および2023年9月5日、9月20日、10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 14. 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 9 月 4 日、9 月 19 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

・ 中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象とした RO6867461(ファリシマブ) の第Ⅲ相臨床試験

2023 年 9 月 4 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. Apellis Pharmaceuticals Inc,による C3 腎症または免疫複合体型膜性増殖性糸球体腎炎の患者を対象とした、Pegcetacoplan の第Ⅲ相試験

2023 年 9 月 14 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. マルマンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスクー過性脳虚血発作後の患者を対象とした Milvexian の第3相プラセボ対照試験

2023 年 10 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

特記事項 なし