

2021年度 第2回治験審査委員会
【会議の記録の概要】

<p>開催日時 開催場所 出席委員名</p>	<p>2021年05月19日 15時30分～16時25分 病棟12階会議室 片岡 葉子、緒方 篤、橋本 章司、水守 勝裕、上田 佳世、大草 卓也、岡田 知子、山本 攝子、金銅 葉子、的場 美香、中之 広輝、田中 秀麿、澤井 元、三田 博道</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>議題1. サノフィ株式会社の依頼によるH1-抗ヒスタミン薬投与にもかかわらず症状が持続する慢性誘発性寒冷蕁麻疹患者の治療におけるデュビルマブ投与試験(LIBERTY-CINDU CURIADS)(整理番号:府病は161-02_01) これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験開始の妥当性について審議した。 審査結果:承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・片岡 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加 <p>議題2. アストラゼネカ社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験(整理番号:府病は161-02_02) 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。 審査結果:承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・上田 佳世委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加 <p>議題3. アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG510の第Ⅲ相試験(整理番号:府病は161-02_03) 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。 審査結果:承認</p> <p>議題4. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験(整理番号:府病は161-02_04) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認</p> <p>議題5. MSD株式会社の依頼による非小細胞がん患者を対象としたMK-7902の第Ⅲ相試験(整理番号:府病は161-02_05) 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。 審査結果:承認</p> <p>議題6. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験(整理番号:府病は161-02_06) 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。 審査結果:承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・上田 佳世委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加 <p>議題7. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたR04876646とMPDL3280Aの第Ⅲ相試験(整理番号:府病は161-02_07) 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。 審査結果:承認</p> <p>議題8. 中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験(整理番号:府病は161-02_08) 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。 審査結果:承認</p> <p>議題9. 【医師主導治験】鈴木 秀和による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験(整理番号:府病は161-02_09) 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。 審査結果:承認</p> <p>議題10. 株式会社ビーエムジーの依頼による呼吸器外科手術における気漏閉鎖に対するBMG-2015の検証的試験(整理番号:府病は000-001) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認</p>

議題11. アストラゼネカ株式会社の依頼によるコントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験(整理番号:府病は161-02_11)

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。

審査結果:承認

議題12. 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(整理番号:府病は161-02_12)

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。

審査結果:承認

議題13. アストラゼネカ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(整理番号:府病は161-02_13)

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。

審査結果:承認

議題14. アツヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験

A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis (整理番号:府病は161-02_14)

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。

審査結果:承認

・片岡 葉子委員、金銅 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題15. サノフィ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を有する日本人患者でのデュピルマブ試験(整理番号:府病は161-02_15)

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。

審査結果:承認

・片岡 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題16. 日本イーライリリー株式会社の依頼による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相試験(整理番号:府病は161-02_16)

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。

審査結果:承認

・片岡 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題17. ファイザー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたPF-04965842の第Ⅲ相試験(長期投与)(整理番号:府病は161-02_17)

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。

審査結果:承認

・片岡 葉子委員、金銅 葉子は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題18. マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabの結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験—比較/長期継続投与試験—(整理番号:府病は161-02_18)

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。

審査結果:承認

・片岡 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題19. レオファーマ株式会社の依頼による過去のtralokinumab治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象にtralokinumabの安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 - ECZTEND(整理番号:府病は161-02_19)

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。

審査結果:承認

・片岡 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題20. ファイザー株式会社の依頼によるファイザー株式会社の依頼による、ワクチンの接種を受けた母親から生まれた乳児を対象としたPF-06928316の第Ⅲ相試験(整理番号:府病は161-02_20)

適格性の観点から審議した。

審査結果:承認

議題21. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるグラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による好酸球性副鼻腔炎患者を対象としたSB-240563の第Ⅲ相試験(整理番号:府病は161-02_21)

適格性の観点から審議した。

審査結果:承認

議題22. IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼による中等症COVI-19の入院成人患者を対象に、エアゾル化JH509の安全性及び有効性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験(整理番号:府病は161-02_22)

適格性の観点から審議した。

審査結果:承認

・橋本 章司委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

【報告事項】

【その他】

特記事項