

## 令和4年度 第8回 金沢医療センター治験審査委員会

### 【会議の記録の概要】

開催日時	2022年11月15日 16時30分～17時05分
開催場所	金沢医療センター 大会議室（大）
出席委員	大西 一朗、加賀谷 尚史、藤沢 弘範、坂尻 顕一、平田 和好、藤田 恵子、高木 亮、中村 明子、吉野 ゆかり
欠席委員	池田 和夫、山口 悟
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題1. 大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712（ブレクスピプラゾール）の第Ⅱ/Ⅲ相試験（整理番号：18004）  安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。  審査結果：承認</p> <p>議題2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相，ランダム化，二重盲検，プラセボ対照，並行群間比較，多施設共同試験（整理番号：19007）  安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験薬概要書、治験実施計画書別冊の変更に伴い、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  ・加賀谷 尚史委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題3. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相，ランダム化，二重盲検，プラセボ及び実薬対照，並行群間比較，多施設共同試験（整理番号：19008）  安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。  審査結果：承認  ・加賀谷 尚史委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題4. 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における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乘せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験（整理番号：21004）  安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。  審査結果：承認</p> <p>議題5. 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ相試験（整理番号：21006）  治験実施計画書別紙の変更に伴い、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. MSD株式会社の依頼によるせん妄の発症リスクが高い日本人被験</p>

	<p>者を対象としたMK-4305（スボレキサント）の第Ⅲ相試験（整理番号：21010）  安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験薬概要書の変更に伴い、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7. 日本新薬株式会社の依頼によるNS-580の第Ⅱ相試験（整理番号：21012）  同意・説明文書、治験薬概要書の変更に伴い、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. シミック株式会社の依頼による慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する非盲検試験（整理番号：22001）  安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。  審査結果：承認</p> <p>議題9. キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKLH-2109 の過多月経を有する子宮筋腫患者を対象とした第Ⅲ相試験（整理番号：22003）  被検者の募集の手順に関する資料の変更に伴い、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. ノーベルファーマ株式会社の依頼による急性期带状疱疹患者を対象としたNPC-06の第Ⅲ相試験（整理番号：22004）  安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。被検者の募集の手順に関する資料の変更に伴い、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11. （治験国内管理人）Worldwide Clinical Trials Japan 株式会社の依頼による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の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、多施設共同試験（整理番号：22005）  治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。  審査結果：承認</p> <p>議題12. 株式会社富士薬品の依頼による痛風を含む高尿酸血症の小児患者を対象としたFYU-981の長期継続投与試験（整理番号：22007）  治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。  審査結果：承認</p> <p>【報告事項】  報告1. 2022年10月末時点の金沢医療センターにおける治験実施状況について  報告2. 令和4年度 第7回 金沢医療センター 治験審査委員会 会議記録概要（2022年10月IRB）について</p>
特記事項	