

2024 年度 第 3 回受託研究審査委員会 議事要旨

日時：2024 年 6 月 19 日 17:00 から 17:15

開催場所：国立病院機構北海道医療センター西館 5 階 第 4 会議室

出席者：新野正明臨床研究部長、七戸康夫副院長、川口啓之薬剤部長、須甲憲明内科系診療部長、廣崎邦紀皮膚科医長、松尾雄一郎リハビリテーション科医長、原田康司事務部長、~~高橋誠企画課長~~、鈴木喜智管理課長、余田睦美看護部長、近藤聰子栄養管理室長、前田好徳外部委員、島田淳子外部委員

出席率： 12/13

事務局： 菊地実、田中寛之、梅津麗花、~~土山麻衣~~、檜森和世

《 審議 》

議題 1 【株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼によるウィルソン病患者を対象とした UX701 の第Ⅲ相試験】

【審議事項】

- ・新規の治験受託に伴い、治験責任医師より治験の概要の説明や対象患者等に関する質疑応答の後、治験実施の可否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題 2 【未治療の転移性非扁平上皮非小細胞肺癌（NSCLC）を有する成人患者を対象として、GME751 の有効性、安全性及び免疫原性を EU で既承認のキイトルーダと比較する試験】

【審議事項】

- ・新規の治験受託に伴い、治験責任医師より治験の概要の説明や対象患者等に関する質疑応答の後、治験実施の可否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題 3 【RSV による肺炎の乳児および小児を対象とした、治験薬（sisunatovir）の血中の薬物量と安全性を検討する試験】

【審議事項】

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験を継続することの適否について審議した。
- ・治験の実施に伴い付随する資料改訂に関し、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題4【経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimabの有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、第Ⅲ相試験（LILAC）】

【審議事項】

- ・治験実施計画書および同意説明文書の改訂に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題5【大塚製薬の依頼による心性浮腫（うつ血性心不全）を対象としたOPC-131461の第Ⅱ相試験】

【審議事項】

- ・治験実施計画書およびそれに付随する資料の追加・修正に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題6【ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimabの第Ⅲ相試験】

【審議事項】

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題7【中外製薬株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたSA237（サトラリズマブ）の第Ⅲ相試験】

【審議事項】

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題8【株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたEfgartigimod PH20 SCの第3相試験（長期試験）】

【審議事項】

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題9 ラジカット内用懸濁液2.1% 使用成績調査

【審議事項】

- ・新規の研究受託に伴い、研究審査依頼書に基づき、研究実施の適否について審議された。

【審議結果】

- ・承認

議題 10 レケンビ点滴静注 200 mg、500 mg 特定使用成績調査

【審議事項】

- ・新規の研究受託に伴い、研究審査依頼書に基づき、研究実施の適否について審議された。

【審議結果】

- ・承認

議題 11 ヒフェュラ配合皮下注 特定使用成績調査

【審議事項】

- ・新規の研究受託に伴い、研究審査依頼書に基づき、研究実施の適否について審議された。

【審議結果】

- ・承認

《 報告 》なし