2024 年度 第12 回受託研究審查委員会 議事要旨

日時: 2025年3月19日 17:00から17:45

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、近藤聡子栄養管理室長、前田好徳外部委員、島田淳子外部委員

出席率: 10/13

事務局: 菊地実、田中寛之、

事務: 檜森和世、高橋千尋 (CHI)

傍聴: 伊藤めぐみ

《審議》

議題1【ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症を対象としたL0U064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

- ・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。
- ・退職に伴う治験責任医師の変更及び治験薬概要書等の改訂について、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3【Hexal AG の依頼による未治療の転移性非扁平上皮非小細胞肺癌(NSCLS)を有する成人患者を対象としたGME751(ペムブロリズマブ)の第IIIb 相試験(ロールオーバー試験)】

【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。
- ・退職に伴う治験責任医師の変更について、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【小野薬品工業株式会社による0N0-1110 の第II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。
- ・退職に伴う治験分担医師の変更について、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【帝國製薬株式会社の依頼による慢性蕁麻疹患児を対象とした TK-042 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 6【株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人) の依頼による眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3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【サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症の成人患者を対象とした frexalimab (SAR441344)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【10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機能、心機能への有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検プラセボ対照第 II 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9【ヤンセンファ─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 10【JR-141 のムコ多糖症 II 型患者を対象とした継続投与試験(依頼者: JCR ファーマ株式会社)】 【審議事項】

- ・当院において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

《研究審議》

議題 11 【リツキサン®点滴静注 特定使用成績調査(依頼者:中外製薬株式会社)】

【審議事項】

- 新規の研究受託に伴い、研究を実施することの適否について審議した。【審議結果】
- 承認
- 議題12【フォシーガ錠 副作用・感染症詳細調査(依頼者:アストラゼネカ株式会社)】

【審議事項】

- ・新規の研究受託に伴い、研究を実施することの適否について審議した。【審議結果】
- 承認

《報告》

(治験終了報告書)

【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)】

(研究終了報告書)

オゼンピック 特定使用成績調査

ソリリス®点滴静注 300mg 特定使用成績調査

エンハーツ点滴静注用 100mg 特定使用成績調査

エブリスディドライシロップ 60mg 一般使用成績調査(全例調査)

アリケイス吸入液 590mg 副作用・感染症症例調査