2023 年度 第2回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2023年5月22日(月)17時30分~18時10分
開催場所	中部労災病院 3 階 大会議室
出席委員名	梅村敏隆脳神経内科部長(委員長)、田中宏太佳リハビリテーション科部長(副委員長)、 栗原康彰薬剤部長(副委員長)、中川誠院長補佐、滝澤直歩リウマチ科部長、牧田和也 整形外科副部長、森春樹薬剤副部長、木村弘子看護副部長、荒木淳会計課長、森本務 会計課契約係、酒井伸郎医事課入院係長、田代俊孝仁愛大学学長、鈴木進也いぶき法 律事務所弁護士

議題	A Phase 3b/4 Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Active Comparator-Controlled Study, Comparing the Efficacy and Safety of Upadacitinib Versus Adalimumab in Subjects with Moderate to Severe Rheumatoid Arthritis on a Stable Background of MTX and who had an Inadequate Response or Intolerance to a Single TNF Inhibitor (SELECT-SWITCH) 一定用量のメトトレキサート(MTX)で治療中であり、1種類のTNF阻害薬で効果不十分又は不耐容であった中等症から重症の関節リウマチ患者を対象とした、ウパダシチニブの有効性及び安全性をアダリムマブと比較する第 IIIb/IV 相無作為化二重盲検ダブルダミー実薬対照試験(SELECT-SWITCH 試験)
 審議事項	治験実施の可否(新規治験)
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	栗原康彰薬剤部長、滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	アッヴィ合同会社の依頼による巨細胞性動脈炎患者を対象としたウパダシチニブの安全性及 び有効性を検討する第 III 相臨床試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	栗原康彰副委員長、滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	日本人被験者を対象とした全身性エリテマトーデスの国内第2相試験:治験継続の適否
審議事項	治験終了報告
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	栗原康彰副委員長、滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした ABBV-154 の第Ⅱ相試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等治験実施計画書の変更
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	栗原康彰副委員長、滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	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、標準治療に上乗せした 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:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等治験実施計画書の変更
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	武田薬品工業株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎
	患者を対象に NPB-01 の有効性及び安全性を評価する第 III 相比較試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	梅村敏隆委員長、栗原康彰副委員長は審議・採決に不参加。委員長代行として、田中宏太佳
	副委員長により審議・採決。

議題	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP)患者
	を対象とした Nipocalimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験:治験継続の適否
審議事項	治験実施計画書の変更
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	梅村敏隆委員長、栗原康彰副委員長は審議・採決に不参加。委員長代行として、田中宏太佳
	副委員長により審議・採決。

議題	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3462817 の第 II b 相試験:治験継続の適否
審議事項	治験実施計画書の変更
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	栗原康彰副委員長、滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	大塚製薬の依頼による高 LDL コレステロール血症患者を対象とした ETC-1002 の第Ⅲ相検
	証試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
	治験実施計画書の変更
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	栗原康彰副委員長は審議・採決に不参加。

議題	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象とした TAK-771 の第3相試験
審議事項	安全性情報等に関する報告
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	梅村敏隆委員長、栗原康彰副委員長、森春樹委員は、審議・採決に不参加