

2024 年度第 2 回 福井県済生会病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2024 年 5 月 15 日(水) 16:30～17:00
開催場所	東館3階 カンファ 8
出席委員名	真田拓、滝沢昌也、渡邊弘之、高畠靖志、脇和枝、五十嵐茂幸、佐野正毅、中川敦子 山本益示、小林幸二、新宅忍
議題及び審議結果を含む主な議論の内容	<p>【審議事項】</p> <p>議題 1. バイエル薬品株式会社の依頼による 2 型糖尿病薬を合併する慢性腎臓病を対象としたフィネルロン、エンパグリフロジンの第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告、治験実施計画書 別紙の改訂 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 2. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変(F4)を有する非アルコール性脂肪肝炎(NASH)被験者を対象としてセマグルチド及び Cilofexor/Firsocostat 固定用量配合剤を単独投与又は併用投与したときの安全性及び有効性を評価する、第 2 相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、プラセボ対照試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験実施計画書 別冊の改訂 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 3. 興和株式会社の依頼による K-001(ペマフィブラートとトログリフロジンの併用療法)の第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験実施計画書の改訂、同意説明文書の改訂、治験参加カードの改訂 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 4. 治験責任医師の依頼による肝動脈化学塞栓療法後の肝細胞癌患者に対する α-フェトプロテイン由来ペプチドの有効性と安全性を検討するランダム化第 II 相比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験実施計画書の改訂、治験実施計画書 別紙 1 の改訂 ・人事異動に伴う治験分担医師の変更について、適格性の観点から審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 5. MSD 株式会社の依頼による肝硬変前の非アルコール性脂肪肝炎 (nonalcoholic steatohepatitis: NASH) 成人を対象に MK-6024 を投与した際の有効性及び安全性を評価する後期第 II 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験薬概要書の改訂、治験依頼者からの安全性情報の報告 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 6. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 7. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告

・前回の継続審査より治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 8. 大原薬品工業株式会社の依頼による HCV・HBV 又は NASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第II相)

・以下の項目に基づき、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。

治験薬概要書の改訂、治験薬概要書 別冊の改訂、被験者の募集手順に関する資料

審議結果:承認

議題 9. アストラゼネカ株式会社の依頼による線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎の成人患者を対象とした Cotadutide 皮下投与の安全性及び有効性を評価する試験

・前回の継続審査より治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 10. アツヴィ合同会社による、AGN-241689 の片頭痛患者を対象とした第II/III相試験

・以下の項目に基づき、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。

治験依頼者からの安全性情報の報告、治験参加カードの改訂

・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

【報告事項】

議題 1. 乳幼児における呼吸器合胞(RS)ウイルスワクチンの有効性、免疫原性及び安全性試験

・依頼者のレターについて報告された。

議題 2. ファイザー株式会社の依頼による PF-06865571 および PF-05221304 の第II相試験

・当院での治験実施が終了した旨が報告された。

以上

特記事項

なし