

## 2024 年度第 6 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 10 月 10 日(木) 16:30~17:00
開催場所	東館3階 カンファ1・2
出席委員名	真田拓、滝沢昌也、渡邊弘之、山本秀和、高島靖志、脇和枝、五十嵐茂幸、佐野正毅、中川敦子、山本益示、羽生朋美、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><b>【審議事項】</b></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レノン、エンパグリフロジンの第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>治験依頼者からの安全性情報の報告</li> <li>審議結果:承認</li> </ul> <p>議題 2. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による B 型肝炎ウイルス持続感染患者を対象とした GSK3228836 の第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>治験依頼者からの安全性情報の報告</li> <li>審議結果:承認</li> </ul> <p>議題 3. 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 <math>\alpha</math>-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"> <li>・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。</li> <li>治験実施計画書の改訂、治験実施計画書 別紙 1 の改訂</li> <li>審議結果:承認</li> </ul> <p>議題 4. 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"> <li>・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。</li> <li>同意説明文書の改訂</li> <li>審議結果:承認</li> </ul> <p>議題 5. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うっ滞性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎(PBC)患者に対する Linciclib 長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>治験依頼者からの安全性情報の報告、治験薬概要書の改訂</li> <li>審議結果:承認</li> </ul> <p>議題 6. アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした AZD2693 の第 II b 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>治験実施計画書の改訂</li> <li>審議結果:承認</li> </ul> <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 NN9535 の第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>治験依頼者からの安全性情報の報告</li> <li>審議結果:承認</li> </ul>

議題 8. アッ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  
審議結果:承認

議題 9. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うっ滞性そう痒症を有する原発性胆汁性胆管炎患者に対して linerixibat を 32 週間経口投与した時のそう痒に対する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。  
治験薬概要書の改訂  
審議結果:承認

**【報告事項】**

議題 1. サノフィ株式会社の依頼による乳幼児における呼吸器合胞体 (RS) ウイルスワクチンの有効性、免疫原性及び安全性試験  
・治験協力者の追加について報告を行った。

以上

特記事項

なし