

(医社)三矢会 前橋広瀬川クリニック 会議の記録の概要

第218回 / 2021年5月27日 19:00 ~ 19:50

前橋テルサ

出席委員名:岡本正司、清水幸博、成清卓二、田嶋久美子、坂庭緑、茂木敦、佐藤久美子

(1)治験実施の適否の審査

治験依頼者	治験課題名	実施医療機関	審議内容	審議結果
1 サノフィ株	H1-抗ヒスタミン薬投与にかかわらず症状が持続する慢性誘発性寒冷蕁麻疹患者の治療におけるデュピルマブ投与試験(LIBERTY-CINDU CUR IADS)	まるやま皮膚科クリニック	・治験実施の可否	承認

(2)治験継続の適否の審査、報告事項

治験依頼者	治験名/対象疾患	実施医療機関	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
1 IQVIAサービシーズジャパン株 (治験国内管理人)	IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンバグリフロジンの第III相試験	(医) 奏健 やまもとクリニック	・重篤な有害事象に関する報告 ・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
2 大塚製薬株	大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712(プレクスピラゾール)の第II/III相試験	(医) 丹沢病院 たぐちクリニック	・安全性情報等に関する報告 ・被験者募集手順の追加(丹沢)	承認	—	—
3 大塚製薬株	大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712(プレクスピラゾール)の第III相長期試験	(医) 丹沢病院 たぐちクリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
4 大塚製薬株	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第II/III相試験	たぐちクリニック (医社) すずき病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
5 大塚製薬株	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第III相長期試験	たぐちクリニック (医社) すずき病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
6 バレクセル・インターナショナル株 (治験国内管理人)	慢性腎臓病患者を対象とした心・腎アウトカムを評価する、エンバグリフロジン1日1回投与に関する国際多施設共同、無作為化、並行群間、二重盲検、プラセボ対照比較臨床試験	(医社) しんクリニック (医社) 三矢会 前橋広瀬川クリニック 太田糖尿病クリニック (医社) こうかん会 こうかんクリニック (医社) 三矢会 上毛大橋クリニック	・重篤な有害事象に関する報告(しん、太田) ・安全性情報等に関する報告 ・治験実施要書の変更 ・COVID-19に関する情報の提供 ・治験実施状況報告(上毛)	承認	—	—
7 マルホ株	再発性の口唇ヘルペス患者を対象としたPatient Initiated TherapyによるASP2151単回投与の有効性を検証する第III相、プラセボ対照、ランダム化、二重盲検、多施設共同、並行群間比較試験	(医社) 醫精会 マイシティクリニック 林皮フ・泌尿器・内科クリニック (医社) 恵礼会 北原皮膚科 (医社) なみいろの樹 なおこ皮膚科クリニック (医) すばる会 菅井皮膚科パークサイドクリニック (医社) 成祐会 伊藤医院 角田クリニック (医社) 精華会 ミルディス皮膚科 とどろき皮膚科クリニック (医社) 浅井皮膚科クリニック さわだ皮膚科 新鎌ヶ谷皮膚科 たかしま皮膚科 川崎皮膚科医院 おおかわ皮膚科クリニック 本田皮膚科 おくだ皮膚科クリニック まるやま皮膚科クリニック (医社) 五十嵐医院	—	—	・特定非営利活動法人ニューイング「事務所移転のお知らせ」	特記事項なし
8 IQVIAサービシーズジャパン株 (治験国内管理人)	従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシニブと比較する試験	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験分担医師の変更に係る迅速審査結果報告	特記事項なし
9 IQVIAサービシーズジャパン株 (治験国内管理人)	生物学的DMARD及び/又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びサリルマブと比較する試験	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験分担医師の変更に係る迅速審査結果報告	特記事項なし
10 IQVIAサービシーズジャパン株 (治験国内管理人)	関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施状況報告	承認	・治験分担医師の変更に係る迅速審査結果報告	特記事項なし
11 アツヴィ合同会社	アツヴィ合同会社の依頼によるABBV-599の第II相試験	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験分担医師の変更に係る迅速審査結果報告	特記事項なし
12 アツヴィ合同会社	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダシニブの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Program to Evaluate Efficacy and Safety of Upadacitinib in Adult Subjects with Axial Spondyloarthritis	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験分担医師の変更に係る迅速審査結果報告	特記事項なし
13 大塚製薬株	大塚製薬の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC-64005 の第II相試験	たぐちクリニック (地独) 神奈川県立病院機構 神奈川県立精神医療センター	・治験期間延長(精神医療)	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
14 マルホ株	nemolizumabの結節性痒疹患者に対する第II/III相試験—比較/長期継続投与試験—	(医) はっとり皮膚科医院	・重篤な有害事象に関する報告 ・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
サノフィ株	アトピー性皮膚炎を有する日本人患者でのデュピルマブ試験	(医社) やまゆり会 つじの・こどもクリニック (医) 楠和会 ひらせアレルギー・こどもクリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—

(2)治験継続の適否の審査、報告事項

	治験依頼者	治験名/対象疾患	実施医療機関	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
16	旭化成ファーマ株	慢性腰痛症患者を対象としたAK1830 の第 II 相試験	祐齋堂 森本クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
17	塩野義製薬株	S-637880 の神経症状を伴う慢性腰痛症患者を対象とした前期第 2 相臨床試験	祐齋堂 森本クリニック 白石整形外科クリニック	—	—	・治験実施計画書の変更	特記事項なし