

2022 年度 第6回 治験審査委員会
会議の記録の概要

1. 日 時 令和4年11月10日（木）午後4時30分～午後5時5分
2. 場 所 東館11階 C会議室
3. 出席者 前田賢人、望月英明、大隅進、五十嵐健康、土田裕美、鈴木崇浩、吉田多加貢、山田浩、坂井美文

4. GCP審議事項

(1) 治験の継続審議

- ①日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験
ア) 依頼者から報告された安全性情報について治験を継続実施することの妥当性について審議した。
イ) 依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書について、添付資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

②ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3相臨床試験

依頼者から報告された安全性情報について治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

③CNT-01の特発性中性脂肪蓄積心筋血管症患者に対する第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験

- ア) 依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書について、添付資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。
- イ) 治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書について、治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

④ノーベルファーマ株式会社の依頼による急性期帯状疱疹患者を対象としたNPC-06の第Ⅲ相試験

ア) 依頼者から報告された安全性情報について治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

- イ) 依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書について、添付資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：却下

⑤増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたTozorakimabの有効性及び安全性試験

- ア) 依頼者から報告された安全性情報について治験を継続実施することの妥当性について審議した。
- イ) 依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書について、添付資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

5. 報告事項

(1) 実施体制の変更

2試験4件について報告された。

(2) 逸脱報告

OZANIMOD：電子日誌データ入力忘れ（導入期）

(3) 開発の中止等に関する報告

大塚製薬株式会社依頼OPC-61815（2022. 9. 29）

(4) 治験終了報告

- ・アストラゼネカ株式会社依頼Brazikumab（Lead-in）（2022. 10. 17）
- ・アストラゼネカ株式会社依頼Brazikumab（OLE）（2022. 10. 17）