

京都第一赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要
(令和6年3月)

開催日時：令和6年3月19日（火） 午後4時45分～午後5時10分
場 所：京都第一赤十字病院 5BC 会議室（管理棟5階）
出席者：沢田副委員長、土谷副委員長、田辺委員（院外）、原田委員（院外）、 綾城委員（非専門）、佐藤委員、村上委員、服部委員、 田中委員（非専門）、中島委員（非専門） 計10名
幹事：富井、藤松
審査結果は以下のとおり
I 治験（臨床試験）審査について
1. 治験
(1) 新規申請
今回申請なし
(2) 継続申請の可否
ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNPO23 の第Ⅲ相試験
審議内容： ・安全性情報等に基づき、治験を継続することの妥当性について 審議した。
審議結果： 承認
ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を対象としたLNPO23 の第Ⅲ相継続投与試験
審議内容： ・安全性情報等に基づき、治験を継続することの妥当性について 審議した。
審議結果： 承認
アレクシオンファーマ合同会社による臨床的に血管外溶血（EVH）を示す発作 性夜間ヘモグロビン尿症（PNH）患者を対象とした Danicopan の第3相試験

<p>審議内容：</p> <p>審議結果：</p> <p>報告事項：</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 <p>承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・国内における追加事項別紙 1 の変更
<p>アムジェン株式会社の依頼による小児反復性片頭痛患者を対象とした AMG334 第Ⅲ相試験</p>	
<p>審議内容：</p> <p>審議結果：</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・被験者募集の手順（広告等）に関する資料の変更に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・お礼のご挨拶と治験結果のお知らせの追加に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 <p>承認</p>
<p>アムジェン株式会社の依頼による小児慢性片頭痛患者を対象とした AMG334 第Ⅲ相試験</p>	
<p>審議内容：</p> <p>審議結果：</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・被験者募集の手順（広告等）に関する資料の変更に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・お礼のご挨拶と治験結果のお知らせの追加に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 <p>承認</p>
<p>キッセイ薬品工業株式会社の依頼による前期第Ⅱ相試験</p>	
<p>審議内容：</p> <p>審議結果：</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 <p>承認</p>
<p>好酸球性の表現型を伴う中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎の 18 歳以上の患者を対象としたデュピルマブ投与の有効性及び安全性をプラセボと比較検討する試験</p>	
<p>審議内容：</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に基づき、製造販売後臨床試験を継続することの妥当性について審議した。 ・Thank You Letter の変更に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：	承認
2. 製造販売後臨床試験	
(1) 新規申請	
今回なし	
(2) 継続申請の可否	
アレクシオンファーマ合同会社による臨床的に血管外溶血（EVH）を示す発作性夜間ヘモグロビン尿症（PNH）患者を対象とした Danicopan の長期継続投与試験	
審議内容：	・安全性情報等に基づき、製造販売後臨床試験を継続することの妥当性について審議した。
審議結果：	承認
潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	
審議内容：	・安全性情報等に基づき、製造販売後臨床試験を継続することの妥当性について審議した。
審議結果：	承認
M14-431 試験又は M14-433 試験を完了したクローン病患者を対象とした upadacitinib（ABT-494）の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験	
審議内容：	・安全性情報等に基づき、製造販売後臨床試験を継続することの妥当性について審議した。
審議結果：	承認
Ⅱ 製造販売後調査について	
副作用報告	： 1 件承認
覚書	： 3 件承認
製造販売後調査終了報告	： 5 件報告
Ⅲ その他	
今回なし	