

高知県・高知市病院企業団立高知医療センター治験審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時	2023年10月23日 16:00～ 17:00
開催場所	高知県・高知市病院企業団立高知医療センター 2F やいろちょう

氏名	出欠
西内 律雄	○
公文 登代	○
高平 豊	○
澤田 健	○
吉岡 貴裕	○
今井 利	○
高田 昌史	×
山崎 愛子	○
大野 貴史	×
坂本 一美	○
野村 眞由美	○
森岡 秀一	○
山原 和生	○
藤田 佐和	○

## 1.治験の実施の適否

議題：1	大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第 I 相試験		
治験薬コード	AB122		
対象疾患	進行固形がん	Phase	第 I 相
治験依頼者	大鵬薬品工業株式会社		
審議の概要	・ 治験実施の妥当性について審議した。		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

## 2.治験の継続の適否

議題：2	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした第 I/II 相試験		
治験薬コード	—		
対象疾患	急性骨髄性白血病患者	Phase	第 I/II 相
治験依頼者	アステラス製薬株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他（                            ）		
審議の概要	・ 安全性情報に基づき、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		
理由 (承認以外の場合)			



議題：5	あすか製薬株式会社の依頼による直腸癌患者を対象とした TRM-270 の第Ⅲ相試験		
治験薬コード	TRM-270		
対象疾患	直腸癌	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	あすか製薬株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 ■安全性情報等 ■治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他（ ）		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験実施計画書改訂、治験機器概要書改訂、説明文書、同意文書改訂に伴い、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> </ul>		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：6	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験 (CONNEX-1)		
治験薬コード	Iclepertin		
対象疾患	統合失調症患者	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 ■安全性情報等 ■治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他（ ）		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験薬概要書改訂、治験分担医師変更に伴い、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> </ul>		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：7	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験 (CONNEX-X)		
治験薬コード	Iclepertin		
対象疾患	統合失調症患者	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ( )		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験概要書改訂、治験分担医師変更に伴い、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> </ul>		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：8	MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第Ⅲ相試験		
治験薬コード	MK-3475		
対象疾患	進行悪性腫瘍、又は血液がん	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD 株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ( )		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂に伴い、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> </ul>		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

### 3.報告案件

議題：9	Respiratory Syncytial ウイルス (RSV) 感染症により入院した乳児を対象とした ALS-008176 の単回漸増及び反復漸増経口投与の安全性、忍容性、薬物動態、及び薬力学検討のためのランダム化、二重盲検、プラセボ対照、2 パート試験		
治験薬コード	ALS-008176		
対象疾患	Respiratory Syncytial ウイルス (RSV) 感染症	Phase	第Ⅰ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		

報告の概要

- ・臨床試験必須文書保存期間満了を報告した。