

岡山済生会総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要（2023 年 2 月分）

開催日時	2023 年 2 月 9 日（木） 16 時 30 分 ～ 17 時 16 分
開催場所	岡山済生会総合病院 管理棟 4 階 第 3・4 会議室
出席委員名	那須 淳一郎、田中 弘之、桑木 健志、川上 恭弘、南石 良子、千田 茂樹、木村 泰治、高橋 由紀恵、 則武 有美、竹内 雄紀、山田 宗志

【岡山済生会外来センター病院からの審査委受託治験】

1. 継続治験

課題名	成分記号	開発相	対象疾患 (Ⅲ相以降)	依頼者	内容及び結果
シミック株式会社（製造販売後臨床試験国内 管理人）の依頼による Filgotinib の関節リウ マチ患者を対象にした長期継続投与試験 ※製造販売後臨床試験へ移行済み	Filgotinib	Ⅳ※	関節リウマチ	（製造販売後臨床試験 国内管理人） シミック株式会社	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性に ついて審議した。 審議結果－承認
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	Otilimab	Ⅲ	関節リウマチ	（治験国内管理人） IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性に ついて審議した。 審議結果－承認

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	Otilimab	III	関節リウマチ	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対照とした LY3074828 の第III相試験	LY3074828	III	クローン病	日本イーライリリー	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認 治験実施状況について報告した。 審議結果－承認
PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした lonapegsomatropin の第3相試験	Lonapegsomatropin	III	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症	(治験国内管理人) PRA ヘルスサイエンス株式会社	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認 治験に関する変更申請があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認 治験実施状況について報告した。 審議結果－承認
ファーマエッセンシアジャパン株式会社による、日本人日光角化症を対象とした KX01 軟膏 1%の第三相試験	KX01	III※	日光角化症	ファーマエッセンシア ジャパン	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS. 日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大	Ozanimod	II/III	潰瘍性大腸炎	ブリストル・マイヤーズスクイブ	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認 保険契約証明書の更新について報告した 審議結果－了承

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					
中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験	Guselkumab	II/III	クローン病	ヤンセンファーマ	治験の終了報告を行った 審議結果一了承
副腎皮質ステロイドに抵抗性の成人発症スチル病(AOSD)患者に対する 5-アミノレブリン酸塩酸塩／クエン酸第一鉄ナトリウム(5-ALA-HCl/SFC)の第II相医師主導、ランダム化二重盲検並行群間比較試験	5-ALA-HCl/SFC	II	副腎皮質ステロイドに抵抗性の成人発症スチル病		治験実施状況について報告した。 審議結果一承認
副腎皮質ステロイドに抵抗性の成人発症スチル病 (AOSD) 患者に 対する 5-アミノレブリン酸塩酸塩／クエン酸第一鉄ナトリウム (5-ALA-HCl/SFC) の 第II相医師主導、継続投与試験	5-ALA-HCl/SFC	II	副腎皮質ステロイドに抵抗性の成人発症スチル病		治験実施状況について報告した。 審議結果一承認

【報告事項】

- ① 2023 年 2 月 1 日現在の治験の実施状況の報告をした。
- ② 治験事務局の活動を報告した。(2023 年 1 月分)