

開催日時	2023年 1月10日 16:00~16:25
開催場所	療育棟 会議室3
出席者	中村祐太郎委員長、山村淳一副委員長、西山治子委員、三井陽二委員、永福未希子委員、松下真紀委員、内藤和正委員、河村広明委員、本間恵美子委員、高橋衛委員、高橋定裕委員
議題及び 審議結果を 含む主な 議論の概要	<p><b>【審議及び報告事項】</b></p> <p><b>議題1. 【内科】</b></p> <p>治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験</p> <p>① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否</p> <p style="text-align: right;">以上について審議を行った。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>分担医師である中村委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加</p> <p><b>議題2. 【内科】</b></p> <p>サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象とした itepekimab の第Ⅲ相試験</p> <p>① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否</p> <p>② 治験期間が1年を超えるため、治験を継続することの適否</p> <p style="text-align: right;">以上について審議を行った。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>分担医師である中村委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加</p> <p>① 依頼者が発行したレター</p> <p style="text-align: right;">以上について報告を行った。</p> <p><b>議題3. 【内科】</b></p> <p>インスメッド合同会社の依頼による嚢胞性線維症を伴わない気管支拡張症患者を対象とした Brensocatib の第Ⅲ相試験</p> <p>① 依頼者が発行した報告書</p> <p style="text-align: right;">以上について報告を行った。</p>

**議題 4. 【内科】**

インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌（NTM）症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液（ALIS）の第Ⅲ相試験

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

分担医師である中村委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

**議題 5. 【内科】**

nCPAP 療法を受けても日中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者に BF2.649 を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験（パート1）と、その後の非盲検、長期投与試験（パート2）からなる第3相試験

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

分担医師である中村委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

**議題 6. 【脳神経内科】**

早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験（EVOKE plus）

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である西山委員、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

**議題 7. 【脳神経内科】**

早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験（EVOKE）

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である西山委員、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

議題 8. 【子どものこころのケアセンター】

日本人の大うつ病性障害（MDD）又は持続性抑うつ障害（PDD）の小児外来患者を対象としたベンラファキシンの有効性及び安全性を評価するプラセボ対照無作為化二重盲検多施設共同試験

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である山村副委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

議題 9. 【子どものこころのケアセンター】

VENL-CAZ-3001 試験を完了した日本人の大うつ病性障害（MDD）又は持続性抑うつ障害（PDD）の小児外来患者を対象とした、ベンラファキシンの安全性及び有効性を評価する非盲検多施設共同長期継続投与試験

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である山村副委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

その他

- ・なし

以上