令和2年度 第10回 小倉記念病院治験審査委員会会議の記録の概要

開催日時 | 令和3年1月18日(金) 17時15分~17時50分 開催場所 小倉記念病院 第3-1 会議室 出席委員名 大渕 美帆子、原田 健司、宮﨑 博章、村田 建一郎、丹山 直人、入江 利行、 長浦 寛、福地 誠、安部 昭子、井芹 信彦 以下の出席者は、Web 会議システム「Zoom ミーティング」により参加した。 服部 貴明、西本 祥子

欠席委員名 安藤 献児

議題及び審議

【新規治験の審議】

な議論の概要

結果を含む主|議題 1. 株式会社メディコスヒラタの依頼による大腿膝窩動脈病変治療における BP-DPC18の 有効性及び安全性評価試験

> ・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性に ついて審議した。

審議結果:修正の上で承認

【継続審議】

議題 1. ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による浅大腿動脈及び/又 は近位膝窩動脈病変の治療における BSJ007E のランダム化比較試験

【治験・製造販売後臨床試験】

・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について引き続き治験を実施することの妥 当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 2. バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病(DKD)と臨床診断された 2 型糖 尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗 せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ 対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施 することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 3. ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした NP023 の多施設共同比 較試験(NP023-P01) 【製造販売後臨床試験】
 - ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について引き続き治験を実施することの妥 当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 4. ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による浅大腿動脈及び近 位膝窩動脈の治療における BSJ011R と標準的なバルーン血管形成術を比較するラン ダム化試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実 施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 5. 日本メドトロニック株式会社の依頼による外科的大動脈弁置換に対し低リスクの患者における MDT-2217/MDT-2317 を用いた経カテーテル大動脈弁置換術
 - ・電子症例報告書の見本の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議 した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施 することの妥当性について審議した。
 - ・治験期間が 1 年を超えるため治験を継続して実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 6. 田辺三菱製薬による糖尿病性腎症第 3 期(顕性腎症期)患者を対象とした TA-7284 の 第Ⅲ相試験
 - ・治験期間が 1 年を超えるため治験を継続して実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 7. シミック株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対する SMS15001 の医療機器治
 - ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 8. テルモ株式会社の依頼による薬剤コーティングバルーンカテーテル TCD-17187 の多 施設共同単群試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 9. ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による SAVAL 臨床試験: 重症下肢虚血患者下腿動脈病変の治療における BSJ013E のランダム化比較試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 10. 日本メドトロニック株式会社の依頼による Onyx ONE Clear 臨床試験:出血リスク が高い患者に対する MDT-2118 ステントを用いた 1 $_{\mathcal{F}}$ 月の DAPT 療法におけるシン グルアーム臨床試験
 - ・治験機器概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施 することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 11. サノフィ株式会社の依頼による日本人の後天性血栓性血小板減少性紫斑病患者を対象とした caplacizumab の試験
 - ・治験機器概要書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 12. ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社による新規小口径冠動脈病変の 治療における BSJ016A のランダム化比較試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象及び不具合について引き続き治験を実施することの 妥当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 13. 日本メドトロニック株式会社による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術—APOLLO 臨床試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 14. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたセロンセルチブの第 2b 相試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 15. 帝人ファーマ株式会社の依頼による脳梗塞急性期患者を対象とした JTR-161 の安全 性及び有効性を検討するプラセボ対照無作為化二重盲検試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 16. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社による BMS-986177 の第2相試験
 - ・治験への参加にあたり知っておくべきこと、被験者ソースガイドの変更について引き 続き治験を実施することの妥当性を審議した。
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 17. バイエル薬品株式会社の依頼による急性心筋梗塞発症後の患者を対象に BAY

2433334の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重 盲検、並行群間比較、用量設定第 II 相試験

・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 18. バイエル薬品株式会社の依頼による急性期非心原性虚血性脳卒中発症後の患者を対象に BAY2433334 の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、用量設定第II 相試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 19. バイエル薬品株式会社の依頼による Randomized, Double-Masked, Active-

Controlled, Phase 3 Study of the Efficacy and Safety of High Dose Aflibercept in Patients With Neovascular Age-Related Macular Degeneration

滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第 III 相試験バイエル薬品株式会社の依頼による急性期非心原性虚血性脳卒中発症後の患者を対象に BAY2433334 の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、用量設定第Ⅱ相試験

・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 20. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象 とした TQJ230 の第III相試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 議題 21. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎を対象とした LNP023 の第 III 相臨床試験
 - ・治験依頼者から報告された安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

【報告事項】

議題 1. 治験に関する標準手順書の改訂について報告された。

特記事項

当該治験に利害関係のある委員は審議及び採決には参加していない。