令和 5 年度 第 5 回 小倉記念病院治験審査委員会会議の記録の概要

令和 5 年 8 月 21 日 (月) 17 時 15 分~17 時 55 分 開催日時 開催場所 | 小倉記念病院 第3-1 会議室 出席委員名 瀬尾 勝弘、宮﨑 博章、安藤 献児、栗林 淳也、町田 聖治、溝口 裕美、長浦 寛、 野田 耕作、井芹 信彦、入江 利行、服部 貴明、西本 祥子 欠席委員名 原田 健司、安部 昭子

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. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性 脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラ セボ対照試験

> ・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:承認

【継続審議】

- 議題 1. 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
 - ・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 2. ニプロ株式会社の依頼による NP030 による新規冠動脈狭窄病変における多施設共同 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 3. 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。
 - ・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 4. 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 NP024 の多施設共同外 部対照試験 (NP024-P01)
 - ・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 5. 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

・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 6. メドアライアンス ジャパン株式会社の依頼による浅大腿動脈から膝窩動脈病変を対象とした MDK-1901 の臨床試験
 - ・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 7. 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
 - ・治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書、被験者の安全性に関する資料、医療機器取扱説明書、治験分担医師の変更について、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 8. 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

- 議題 9. アボットメディカルジャパン合同会社の依頼による AMJ-504 国内治験
 - ・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 10. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 2 型糖尿病及び肥満を伴う左 室駆出率が保持された心不全患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験
 - ・添付文書の変更について、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. 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非弁膜症性心房細動患者の塞栓症予防における BSJ017W の比較試験
 - ・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 12. バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病における腎疾患の進行に 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、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験
 - ・治験実施計画書、治験実施予定期間、治験参加カード、Recrit & Retention 資料の変 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 13. MDT-1120 の除細動性能及び信頼性評価の治験(LEADR)
 - ・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. アストロゼネカ株式会社の依頼による高カリウム血症又は高カリウム血症のリスク を有する慢性腎臓病 (CKD) 患者の CKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸 ナトリウム水和物の有効性試験
 - ・治験薬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 15. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い 患者を対象とした ziltivekimab の効果を検討する第3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 16. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸 炎患者を対象とした etrasimod の第 2 相無作為化、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 17. 心房細動患者を対象とした AMJ-505 左心耳閉鎖システムと非ビタミン K 拮抗経口 抗凝固薬を比較する無作為化比較対照臨床試験

・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 18. エドワーズライフサイエンス株式会社の依頼による中等度の大動脈弁狭窄症に対する保存的治療又は経カテーテル大動脈弁置換術を評価するための前向き,無作為化,対照比較試験
 - ・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 19. アボットメディカルジャパン合同会社の依頼による Aveir DR i2i Study
 - ・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 20. バイエル薬品株式会社の依頼による2型糖尿病を合併する慢性腎臓病を対象とした フィネレノン、エンパグリフロジンの第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 21. 自ら治験を実施する者による慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻 害剤併用時の TM5614 の有効性を検証する第Ⅲ相試験【医師主導治験】
 - ・モニタリング報告書について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 22. アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran (AMG890) の 第 III 相試験
 - ・治験実施計画書、説明文書・同意文書、同意説明補助資料の変更について、引き続き 治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題 23. バイエル薬品株式会社の依頼による脳卒中リスクのある 18 歳以上の心房細動の患者を対象に、脳卒中又は全身性塞栓症の発症抑制に関する、経口 FXIa 阻害薬

asundexian (BAY2433334) の有効性及び安全性をアピキサバンと比較する多施設 共同、無作為化、実薬対照、二重盲検、ダブルダミー、二群間並行群間比較、第Ⅲ相 国際共同試験

・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 24. バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA 発症後の患者を対象に経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY 2433334) の有効性 及び安全性を検討する第 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 25. 大塚メディカルデバイス株式会社による末梢閉塞性動脈疾患患者を対象とした CLZ-BM3D の探索的試験
 - ・治験実施計画書、同意文書・説明文書、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。
 - ・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26. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動を有する被験者を対象とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3 相,ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験
 - ・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. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸 炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相非盲検試験
 - ・治験の終了が報告された。
- 議題 2. PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM)トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象に ION-682884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、第 III相、国際共同試験

			・治験の終了が報告された。
 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。
, , ,,=	,		
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。