令和3年度 第13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4年3月14日(月) 17時15分~17時43分 開催場所 小倉記念病院 第3-4 会議室 出席委員名 大渕 美帆子、宮﨑 博章、安藤 献児、丹山 直人、入江 利行、長浦 寛、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 原田 健司、栗林 淳也、野田 耕作

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. アボットメディカルジャパン合同会社の依頼による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

> ・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. アボットメディカルジャパン合同会社の依頼による SJM-201 システムの安全性と有 効性に関する評価試験
 - ・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。
 - ・取扱説明書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 2. 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 3. 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【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。
 - ・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. 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 5. 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. 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。
 - ・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 7. 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. 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。
 - ・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 9. 株式会社 Cardiatech の依頼による de novo ネイティブ冠動脈病変に対するゾタロリムス溶出ステントと ELX 1805J を比較する臨床評価
 - ・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 10. 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 11. MDK メディカル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 12. 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 13. 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 14. テルモ株式会社の依頼による腹膜透析療法施行中の慢性腎不全患者を対象とした TCD 58205 の第Ⅲ相試験
 - ・治験薬概要書、目標被験者数の変更について、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 15. (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 IgA 腎症患者を対象とした atrasentan の第3相無作為化、二重盲検試験
 - ・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 16. MSD 株式会社の依頼によるせん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305 (スボレキサント) の第Ⅲ相試験
 - ・説明文書・同意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 17. 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 18. ゼリア新薬工業株式会社の依頼による高カリウム血症患者を対象とした **ZG-801** (パチロマーソルビテクスカルシウム) の第 III 相臨床試験・
 - ・説明文書・同意文書、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 19. 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
 - ・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. 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

- 議題 21. 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 22. 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 23. アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴があり、持続性炎症及び脳性ナトリウム利尿ペプチド前駆体 N 端フラグメント高値を呈する患者を対象としてMEDI6570 の有効性及び安全性を評価する、後期第 II 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験
 - ・Unify-携帯端末用アプリーに関する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 24. (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 25. (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. 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】

- ・治験の終了が報告された。
- 議題 2. 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
 - ・目標被験者数の追加(迅速審査 2021.02.21) 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。