令和5年度 第6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9月25日(月) 17時15分~18時00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、溝口 裕美、町田 聖治、、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、栗林 淳也、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. MSD 株式会社の依頼による心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベント の抑制における MK-0616 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、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. 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
 - ・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 2.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 3. 自ら治験を実施する者による Fontaine 分類 IIb 度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を 対象にした EIM-001 の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験
 - ・被験者募集に関する資料について、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 4. 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
 - ・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。

- 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:承認

- 議題 6. 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3473329 の第Ⅱ相試験
 - ・治験分担医師の追加について、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
 - ・治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書の変更、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 Directions for use for DV3430SDD_A、被験者マテリアルについて、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 9. 日本メドトロニック株式会社の依頼による 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10. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第 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,プラセボ対照, event-driven 試験
 - ・Patient Study Guide 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 11. 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

・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. 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 13. 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
 - ・製造販売後臨床試験へ移行に関するレターについて、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。
 - ・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. 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 15. SINOMED 株式会社の依頼による The PIONEER III Trial A Prospective Multicenter Global Randomized Controlled Trial Assessing the Safety and Efficacy of the BuMA Supreme™ Biodegradable Drug Coated Coronary Stent System for Coronary Revascularization in Patients with Stable Coronary Artery Disease or Non-ST Segment Elevation Acute Coronary Syndromes
 - ・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。

- 議題16. 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
 - ・治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験機器概要書、患者向け補助説明資料について、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 17. 株式会社メディコスヒラタの依頼による SOL JAPAN 臨床試験 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
 - ・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 18. メドペイス・ジャパンの依頼による FH ヘテロ接合体及び/又はアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)を対象とした obicetrapib の効果を評価する第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。
 - ・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 19. メドペイス・ジャパンの依頼によるアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)を 対象とした obicetrapib の効果を評価する第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。
 - ・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 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. 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。

- 議題 22. (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 23. 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24. コーディスジャパン合同会社の依頼による経皮的カテーテル処置後の大腿動脈穿刺部 位の止血に吸収性局所止血材 (MY-01) を用いた場合の有効性及び安全性を評価する 多施設共同、非盲検、シングルアーム試験
 - ・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 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 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 26. 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27. 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。

- 議題28. 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。

・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 29. 住友ファーマ株式会社の依頼によるイメグリミン塩酸塩の腎機能障害を伴う日本人 2 型糖尿病患者を対象とした 52 週長期投与試験
 - ・治験実施計画書の変更について、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30. 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 31. 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32. 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

【報告事項】

- 議題 1. 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
 - ・治験の終了が報告された。
- 議題 2. シミック株式会社の依頼による慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人 患者を対象として血小板減少症の治療における avatrombopag の有効性及び安全性を 評価する非盲検試験
 - ・治験の終了が報告された。

	議題 3. 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
	・製造販売承認の取得について報告された。
	THE TOTAL TANK IN THE TANK IN THE PARTY OF THE TANK IN
	議題 4. 協和発酵キリン株式会社の依頼による RTA 402 の第Ⅱ相試験
	・製造販売承認の取得について報告された。
	議題 5. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽度~中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者
	に FE999315 を 8 週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施
	設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験
	・製造販売承認の取得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。