令和2年度 第3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2年6月5日(金)~令和2年6月15日(月)

 開催場所 持ち回り審査

 出席委員名 大渕 美帆子、原田 健司、安藤 献児、宮崎 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、吉崎 邦子、服部 貴明

 欠席委員名

 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要

 「継続審議」

 ・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

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 SJM-201 システムの安全性と有効性に関する評価試験
 - ・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。
 - ・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. 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】

することの妥当性について審議した。

・治験実施計画書、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】

・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. 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 5. 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)
 - ・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 6. イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも 膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第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 7. 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
 - ・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。
 - ・治験実施計画書、説明文書・同意文書、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。

審議結果:承認

- 議題 8. アムジェン株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした AMG423 の第Ⅲ相試験
 - ・被験者の健康被害の補償について説明した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 9. 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
 - ・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. 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. Pioneer Lifescience Technologies Japan 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

・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。

審議結果:承認

- 議題 12. 株式会社 JIMRO の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験
 - ・治験実施計画書、治験実施期間、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。

審議結果:承認

- 議題 13. 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 14. 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 $_{\mathcal{F}}$ $_{\mathcal{F}}$ $_{\mathcal{F}}$ の DAPT 療法におけるシングルアーム臨床試験
 - ・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. ニプロ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした NP028 の多施設共同試験
 - ・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 16. ゼリア新薬工業株式会社の依頼による ZG-801 の第 II 相試験
 - ・当院で発生した重篤な有害事象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. 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。

- ・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 18. 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
 - ・治験実施計画書、治験機器概要書、説明文書・同意文書、治験参加カードの変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果:承認

- 議題 19. 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 20. 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らセロンセルチブの第 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 21. 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 22. 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 23. 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
 - ・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。

審議結果:承認

【報告事項】

- 議題1. 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、プラセボ対照、二重盲検、並行群 間、イベント主導型試験
 - ・治験の終了が報告された。
- 議題 2. 第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験
 - ・ 開発の中止が報告された。
- 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 NP024 の多施設共同外部対照試験 (NP024-P01)
 - ・目標被験者数の追加(迅速審査 2020.05.13) について報告された。

議題 4. COVID-19 に対する各依頼者対応について報告した。

特記事項

IRB (SOP) 補遺(令和2年6月2日付)3-③-Iの規定に基づき審査した。 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。