令和2年度 第1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4月20日(月) 17:15~17:48 開催場所 小倉記念病院 第3-1 会議室 大渕 美帆子、安藤 献児、宮﨑 博章、村田 建一郎、里田 佳代子、入江 利行、 出席委員名 福地 誠、井芹 信彦、服部 貴明 原田 健司、長浦 寛、安部 昭子、吉崎 邦子 欠席委員名

議題及び審議

【継続審議】

な議論の概要

結果を含む主 │議題 1. アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスク の高い患者を対象とした長期アウトカム試験

> ・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 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. 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。
 - ・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。

審議結果:承認

- 議題 5. 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 膜下出血に対しコイリ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
 - ・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。

審議結果:承認

- 議題 6. 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。

審議結果:承認

- 議題 7. 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
 - ・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。

審議結果:承認

- 議題 8. 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 9. 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。
 - ・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。

審議結果:承認

- 議題 10. 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 11. エドワーズライフサイエンス株式会社の依頼による大動脈弁置換術を必要とする重度の石灰化大動脈弁狭窄症を有する低リスク患者を対象に EWJ-003 の安全性及び有効性を検証するための前向き,無作為化,対照比較,多施設共同試験
 - ・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 12. 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 SupremeTM 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 13. 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
 - ・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. 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 15. 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。

審議結果:承認

- 議題 16. 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 は近位膝窩動脈の症候性閉塞性動脈硬化病変の治療における BSJ009J のプロスペク ティブ多施設単群臨床試験
 - ・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 17. ゼオンメディカル株式会社の依頼による経皮的冠動脈血行再建術後のステント内再 狭窄及び小血管に対するシロリムスコーティング冠動脈バルーン(ZM-001)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。

・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. 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 19. 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. 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 21. 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。
 - ・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。

審議結果:承認

- 議題 22. 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。

審議結果:承認

- 議題 23. 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 24. 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

・説明文書・同意文書、患者さま用パンフレット、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。

【報告事項】

- 議題 1. JLL-LEG による重症下肢虚血疾患を対象とする比較臨床試験(日本ライフライン株式会社)
 - ・治験の終了が報告された。
- 議題 2. アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相比較試験・治験の終了が報告された。
- 議題 3. 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
 - ・目標被験者数の追加(迅速審査 2020.03.25) について報告された。
- 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)
 - ・目標被験者数の追加(迅速審査 2020.03.17) について報告された。
 - ・目標被験者数の追加(迅速審査 2020.04.06) について報告された。

議題 5. COVID-19 に対する各依頼者対応について報告した。

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。