令和4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

開催日時 令和 4 年 9 月 26 日 (月) 17 時 15 分~18 時 08 分 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、原田 健司、宮﨑 博章、安藤 献児、栗林 淳也、入江 利行、丹山 直人、 長浦 寛、野田 耕作、安部 昭子、井芹 信彦、服部 貴明、西本 祥子

欠席委員名 なし

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. メドペイス・ジャパン依頼の 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

> ・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

- 議題 2. メドペイス・ジャパン依頼の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
 - ・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

- 議題 3. 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
 - ・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。

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】
 - ・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。

審議結果:承認

- 議題 4. シミック株式会社(治験国内管理人)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
 - ・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。
 - ・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. 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
 - ・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. 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) 【治験・製造販売後臨床試験】
 - ・被験者様向けレターの変更について、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。
 - ・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 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 9. 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。
 - ・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
 - ・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。
 - ・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 11. 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 12. (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 13. 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
 - ・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 14. 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
 - ・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. 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・
 - ・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. 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。
 - ・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 17. 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 18. 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
 - ・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。
 - ・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.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 20. 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、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 21. 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. (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. (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

- 議題 24. 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
 - ・被験者の募集に関する資料、被験者の支払い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 25. 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. 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. 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
 - ・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。
 - ・被験者の支払い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 28. 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 29. 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を審議した。

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末梢動脈疾患患者を対象とした NP028 の多施設共同試験
 - ・治験の終了が報告された。
- 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 NP024 の多施設共同外部対照試験 (NP024-P01)
 - ・治験の終了が報告された。
 - ・製造販売承認の取得について報告された。
- 議題 3. バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験
 - ・製造販売承認の取得について報告された。
- 議題 4.丸石製薬株式会社の依頼による集中治療下における MR13A11A の第Ⅲ相試験
 - ・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。