## 令和元年度 第12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3月16日(月) 17:15~18:15 小倉記念病院 第3-1 会議室 開催場所 出席委員名 大渕 美帆子、原田 健司、宮崎 博章、村田 建一郎、入江 利行、長浦 寛、 德丸 由香里、井芹 信彦、服部 貴明 安藤 献児、里田 佳代子、福地 誠、吉崎 邦子 欠席委員名

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. 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

> ・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. 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、用量設第Ⅱ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

#### 【継続審議】

- 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. 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】

・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。

#### 【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. 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 5. 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 6. 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
  - ・治験実施計画書の変更、予定実施期間の延長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. 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 8. 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. アステラス・アムジェン・バイオファーマ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。

審議結果:承認

- 議題 10. 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 11. 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 12. 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
  - ・治験責任医師、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。
  - ・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. 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
  - ・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. 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 15. 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 16. 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 ヶ月の 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。
  - ・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 18. 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
  - ・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. 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 20. 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。

審議結果:承認

議題 21. 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 22. 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 23. 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、説明文書・同意文書、補償制度の概要、治験における被験者への健 康被害補償規程、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。
  - ・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. 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
  - ・プログラムの変更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。
  - ・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. 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。

審議結果:承認

- 議題 26. 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 27. 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

審議結果:承認

### 【報告事項】

議題 1. Cardinal Health Japan の依頼による G-008 における臨床試験

・当該被験機器の開発中止について報告された。

議題 2. 血栓性血小板減少性紫斑病に対するリツキシマブの医師主導治験

・製造販売後承認の取得について報告された。

議題 3. テルモ株式会社の依頼による小口径血管病変を対象とした薬剤溶出ステント TCD-10023(SV)の臨床試験

・治験の終了が報告された。

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。