令和6年度 第5回 小倉記念病院治験審査会議の記録の概要

開催日時: 令和6年7月22日(月) 17時15分~17時41分

開催場所: 小倉記念病院 第3-1 会議室

出席委員名: 曽我 芳光、宮﨑 博章、安藤 献児、栗林 淳也、溝口 裕美、町田 聖治、長浦 寛、野田 耕作、中村 佳広、井芹 信彦、西本 祥子、服部 貴明

欠席委員名:原田 健司

整理番号	被験薬の化学名	治験実施計画書	治験依頼者	議事録適用治験課題名	区分	審査/報告事項	審査結果
2024051401S	Axicabtagene Ciloleucel	KT-US-471-0140	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ合同会社	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ合同会社によるExpanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 製品規格外Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP)	審査	初回審査	承認
2019061401S	BSJ016A	S2313	ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社	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	審査	継続 重篤な有害事象	承認
2020120301S	BP-DPC18	MH-P-003	株式会社メディコスヒラタ	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	審査	継続 重篤な有害事象	承認
2022100601S	EWJ-202	2021-12	エドワーズライフサイエンス合同会社	エドワーズライフサイエンス合同会社の依頼による重度三尖弁閉鎖不全を有する患者を対象とした経カテーテル三尖弁置換システムEWJ-202の臨床試験	審査	継続 重篤な有害事象	承認
2021050601S	AMJ-504	ABT-CIP-10381	アボットメディカルジャパン合同会社	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	審査	継続 重篤な有害事象; 継続 安全性情報	承認
2022031601S	EWJ-003	2021-01	エドワーズライフサイエンス合同会社	エドワーズライフサイエンス合同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力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	審査	継続 重篤な有害事象; 継続 安全性情報	承認
2022032401S	AMJ-202	ABT-CIP-10416	アボットメディカルジャパン合同会社	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	審査	継続 重篤な有害事象:継続 安全性情報	承認
2023091101S	MDT-1112	MDT22028	日本メドトロニック株式会社	日本メドトロニック株式会社の依頼による頸静脈アクセスによるMDT-1112経カテーテルペーシングシステムの植込み手技評価試験	審査	継続 重篤な有害事象; 継続 安全性情報	承認
2023062301S	JNJ-70033093	70033093STR3001	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスクー過性脳虚 血発作後の被験者におけるMilvexianの試験	審査	継続 重篤な有害事象; 継続 安全性情報,継続 変更	承認
2020072001S	TQJ230(Pelacarsen)	CTQJ230A12301	ノバルティスファーマ株式会社	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	審査	継続 安全性情報	承認
2021090601S	BAY 94-8862	21177	バイエル薬品株式会社	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、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第皿相試験	審査	継続 安全性情報	承認
2021092801S	MDT-1120	MDT19004	日本メドトロニック株式会社	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)	審査	継続 安全性情報	承認
2021101901S	ジルコニウムシクロケイ酸ナト リウム水和物(SZC)	D9488C00001	アストラゼネカ株式会社	アストロゼネカ株式会社の依頼による高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病(CKD)患者のCKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性試験	審査	継続 安全性情報	承認
2021122701S	Finerenone(BAY94-8862)	21839	バイエル薬品株式会社	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患者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	審査	継続 安全性情報	承認
2022092801S	Olpasiran(AMG890)	20180244	アムジェン株式会社	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 (AMG 890)の第III相 試験	審査	継続 安全性情報	承認
2024020101S	ラブリズマブ (ALXN1210)	ALXN1210-IgAN-320	アレクシオンファーマ合同会社	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による免疫グロブリンA腎症(IgA腎症)を有する成人患者を対象としてラブリズマブ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、プラセボ対照試験	審査	継続 安全性情報	承認
2024030701S	LY3819469	J3L-MC-EZEF	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3819469の第III相試験	審査	継続 安全性情報	承認

整理番号	被験薬の化学名	治験実施計画書	治験依頼者	議事録適用治験課題名	区分	審査/報告事項	審査結果
202404021S	VR-205	VR-205A-01-CAZ- 3001	ヴィアトリス製薬合同会社	ヴィアトリス製薬合同会社の依頼によるIgA 腎症患者を対象としたVR-205 の第Ⅲ相試 験	審査	継続 安全性情報	承認
2024042201S	RE-021	RE-021-001	レナリスファーマ株式会社	レナリスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を対象としたRE-021の第3相オープン試験	審査	継続 安全性情報	承認
2023051601D	EIM-001	IACT21064-1	自ら治験を実施	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	審査	継続 安全性情報	承認
2023092501D	EIM-001	IACT21064-2	自ら治験を実施	自ら治験を実施する者によるFontaine 分類 Ⅲ及びⅣ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	審査	継続 安全性情報	承認
2022021001S	AMJ-505	ABT-CIP-10310	アボットメディカルジャパン合同会社	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	審査	継続 安全性情報; 継続 変更	承認
2022112801S	BAY 2433334	20604	バイエル薬品株式会社	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	審査	継続 安全性情報; 継続 変更	承認
2023030601S	VER-01	BIOS202101	ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社 メディカル カンパニー	ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社メディカル カンパニーの依頼による心臓血管外科における止血補助としてVER-01の安全性及び有効性を評価する単盲検無作為化並行群間比較試験	審査	継続 安全性情報; 継続 変更	承認
2023051001S	JNJ-70033093	70033093ACS3003	ヤンセンファーマ株式会社	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	審査	継続 安全性情報; 継続 変更	承認
2023051002S	JNJ-70033093	70033093AFL3002	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動を有する参加者を対象とした経口第 XIa因子阻害剤Milvexianの有効 性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, ダブルダミー, 並行群間, 実薬対照試験	審査	継続 安全性情報; 継続 変更	承認
2020032501S	BAY 86-5321/アフリベルセプト	20968	バイエル薬品株式会社	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(製造販売後)	審査	継続 変更	承認
2021011801S	CHK-01	CHK01-01	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による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	審査	継続 変更	承認
2021072701S	BSJ017W	S2437	ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社	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	審査	継続 変更	承認
2024030702S	トゾラキマブ	D9180C00012	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社による増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたトゾラキマブの 有効性及び安全性試験(MIRANDA)	審査	継続 変更	承認
2023050901S	G-009	G-009-P01	株式会社グッドマン	株式会社グッドマンの依頼によるG-009を用いた未破裂脳動脈瘤を対象とした多施設共同試験	審査	継続 継続審査	承認
2020061801S	MDK-1901	MDK-1901-01	メドアライアンス ジャパン株式会社	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	審査	継続 継続審査;継続 変更	承認
2022060801D	TM5614	TM56145	自ら治験を実施	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	審査	継続 継続審査;その他	承認
2021102601S	イメグリミン塩酸塩	DD411401	住友ファーマ株式会社	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 週単独 療法長期投与試験	報告	治験終了(中止・中断)報告	_
2020020301S	ELX 1805J	ELX CL 1805	株式会社 Cardiatech	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	報告	迅速審査	
2022060801D	TM5614	TM56145	自ら治験を実施	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	報 告	迅速審査	_
_	OPC-61815	263-102-00001	大塚製薬	うつ血性心不全患者を対象としたトルバプタン錠経口投与15mgに相当するOPC-61815静脈内投与の用量を探索する多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間、臨床薬理試験	報告	開発の中止等に関する報告	_
_	TCD-58205	M-58205-31	テルモ	腹膜透析液TCD-58205の多施設共同比較試験	報 告	治験終了(中止・中断)報告	_