令和2年度 第9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11月16日(金) 17:15~17:50 開催場所 小倉記念病院 第3-1 会議室 出席委員名 大渕 美帆子、原田 健司、宮﨑 博章、安藤 献児、村田 建一郎、長浦 寛、福地 誠、 服部 貴明、西本 祥子

欠席委員名 丹山 直人、入江 利行、安部 昭子、井芹 信彦

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. 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

【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。
- ・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. 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 4. 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 5. 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 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. 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 $1 \, \sigma$ 月の 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。
 - ・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 8. 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。
 - ・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 9. 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 10. 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
 - ・治験実施計画書別紙(治験期間延長)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 11. 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
 - ・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 12. 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。
 - ・治験機器概要書、症例報告書の変更について、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. 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たセロンセルチブの第 2b 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 14. 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。
 - ・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 15. 株式会社大塚製薬工場の依頼による中心静脈栄養法を必要とする慢性腎不全患者を 対象とした OPF-109 の臨床試験(検証的試験:第 III 相)
 - ・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 16. 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 17. 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
 - ・治験薬ボトルの開け方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. 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 19. MDK メディカル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
 - ・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

【報告事項】

- 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
 - ・当該治験の中止が報告された。
- 議題 2. 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 験
 - ・治験の終了が報告された。
- 議題 3. 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
 - ・治験の終了が報告された。
- 議題 4. 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
 - ・治験の終了が報告された。

【その他】

治験審査委員への教育の一環として、治験審査委員会の構成及び治験実施時期に応じた審議の 考え方について、IRB 事務局より解説した。

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。