第 $1 \ 2 \ 2$ 回 社会福祉法人 $\frac{BB}{pld}$ 済生会 中央治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	令和4年(2022年)9月7日(水)15:30~17:000
開催場所	〒108-0073 東京都港区三田 1-4-28 三田国際ビル 21 階 社会福祉法人 ^{恩賜} 済生会 本部事務局 大会議室
出席委員名	豊 島 聰 (出席) 委員長 林 茂 樹 (出席) 副委員長 市 場 みすゞ (出席) 伊 東 明 彦 (欠席) 楠 見 彰 宏 (出席) 樋 口 幸 子 (出席) 船 越 信 介 (欠席) 古 屋 芳 樹 (出席)
	松原了(出席) 窓岩清治(出席)
	山 内 敦 (出席) 山 田 知 子 (出席)
議題及び審 議結果を含 む主な議論 の概要	【審議事項】 議題①:「小野薬品工業株式会社の依頼による糖尿病性多発神経障害患者を対象としたのNO-2910の前期第Ⅱ相試験」について、治験実施の妥当性を審議した。 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転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたのDM-201のプラセボ対照第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更に基づき治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認 議題③:「協和キリン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RTA 402 (Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更に基づき治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認 議題④:「(治験に関する変更に基づき治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認
	安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。 審議結果:承認 議題⑤:「(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」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議し

た。

審議結果:承認

議題⑥:「サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたitepekimabの第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑦:「日本イーライリリー株式会社の依頼による肥満症患者を対象とした LY3298176の第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継 続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑧:「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」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑨:「武田薬品工業株式会社の依頼による後天性血友病 A (AHA) 患者を対象 とした TAK-672 の第 2/3 相試験」について、安全性情報に関する報告、治験 実施状況報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑩:「MSD 株式会社の依頼による RS ウイルス感染症の重症化リスクが高い乳 児及び幼児を対象に MK-1654 を投与した際の安全性、有効性及び薬物動態を 評価するパリビズマブ対照試験」について、安全性情報に関する報告に基づ き治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑪:「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」 について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題②:「田辺三菱製薬株式会社の依頼による赤芽球性プロトポルフィリン症又は X 連鎖性プロトポルフィリン症の被験者を対象とした MT-7117 の第3相長期試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題③:「大塚メディカルデバイス株式会社の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験」について、治験に関する変更に基づき治験継続の妥当性 を審議した。

審議結果:承認

議題⑭:「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) 患者を対象とした obicetrapib の効果を評価する第Ⅲ相試験」について、治験に関する変更に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題⑤:「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) 患者を対象とした obicetrapib の効果を評価する第Ⅲ相試験」について、治 験に関する変更に基づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

【報告事項】

報告①:「(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好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験」

- ・治験薬概要書のRelease Memo
- ・治験に関する記録

【審議事項】

議題①:1施設からの審議依頼による

議題②:1施設からの審議依頼による

議題③:3施設からの審議依頼による

議題④:2施設からの審議依頼による

議題⑤:2施設からの審議依頼による

特記事項 議題⑥:1施設からの審議依頼による

議題⑦:3施設からの審議依頼による

議題⑧:2施設からの審議依頼による

議題⑨:1施設からの審議依頼による

議題⑩:1施設からの審議依頼による

議題(1):2施設からの審議依頼による

議題⑫:1施設からの審議依頼による

議題⑬:1施設からの審議依頼による

議題⑭:1施設からの審議依頼による

議題⑤:1施設からの審議依頼による