第 $1 \ 2 \ 4$ 回 社会福祉法人 $\frac{\text{BB}}{\text{pld}}$ 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)11月2日(水)15:30~17:40
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 (出席) 楠 見 彰 宏 (出席) 樋 口 幸 子 (出席) 船 越 信 介 (出席) 古 屋 芳 樹 (出席) 松 原 了 (欠席) 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めて で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	【審議事項】 議題①:「大塚製薬株式会社の依頼による心性浮腫(うっ血性心不全)を対象とした OPC-131461 の第 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:「日本イーライリリー株式会社の依頼による心血管疾患リスクを有する肥満を伴う成人を対象としたチルゼパチドの第Ⅲ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③:「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 ODM-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:「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 3 相非盲検試験」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⑥:「(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、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⑦:「生化学工業株式会社の依頼による SI-449 癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験」について、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⑧:「バイエル薬品株式会社の依頼によるバイエルが治験依頼者として実施 した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、 単一群、ロールオーバー試験」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⑨:「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:「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、重篤な有害事象等に関する報告、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⑪:「(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」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好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及び安全性を評価

するプラセボ対照試験」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③:「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、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:「株式会社LTTバイオファーマの依頼による化学療法誘発性末梢神経障害に対するPC-SODの第Ⅱ相試験」について、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⑤:「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、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⑩:「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、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①:「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、重篤な有害事象等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®:「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⑩:「日本新薬株式会社の依頼による NS-580 の第 II 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②:「ニプロ株式会社の依頼による透析シャント不全患者を対象とした NP029 の多施設共同比較試験」について、重篤な有害事象等に関する報告に基 づき治験継続の妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題②:「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②:「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 0N0-2910 の前期第Ⅱ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:「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成人患者及び青年患者を対象とした MT-7117 の第3相試験」

• 治験終了報告

【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③:1施設からの審議依頼による

議題④:3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⑥:2施設からの審議依頼による

議題⑦:1施設からの審議依頼による

議題⑧:1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⑩:3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

議題印:1施設からの審議依頼による

議題⑬:2施設からの審議依頼による

議題⑭:2施設からの審議依頼による

議題⑮:1施設からの審議依頼による

議題⑯:2施設からの審議依頼による

議題①:1施設からの審議依頼による

議題⑱:1施設からの審議依頼による

議題⑲:1施設からの審議依頼による

議題20:1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②:1施設からの審議依頼による