第130回 社会福祉法人 ^{恩賜} 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5年(2023年)5月10日(水)15:30~17:05
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 市場みすぶ(欠席) 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(出席) 窓岩清治(出席)
議題及びを含む主な議論の概要	山 内 敦 (出席)山 田 知 子 (出席)【審議事項】議題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 206713 試験又は 213744 試験の登録被験者を対象とした GSK3511294 の非盲
	検継続投与試験」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:「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③:「(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:「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⑥:「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⑦:「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、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⑧:「(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、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:「(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、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⑩:「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:「インスメッド合同会社の依頼による嚢胞性線維症を伴わない気管支拡 張症患者を対象とした Brensocatib 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②:「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、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:「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⑭:「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⑤:「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、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:「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、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①:「武田薬品工業株式会社の依頼による持続性/慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした TAK-079 の第2 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®:「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 0PC-131461 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⑩:グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による B 型肝炎ウイルス持続感染患者を対象とした GSK3228836 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②:「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ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②:「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」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:「バイエル薬品株式会社の依頼による脳卒中リスクのある 18 歳以上の心房細動の患者を対象に、脳卒中又は全身性塞栓症の発症抑制に関する、経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY2433334) の有効性及び安全性をアピキサバンと比較する多施設共同、無作為化、実薬対照、二重盲検、ダブルダミー、二群間並行群間比較、第Ⅲ相国際共同試験」について、重篤な有害事象に関する報告、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②:「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疾患の既往 を有する肥満被験者を対象とした NN9838 の第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②:「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 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」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

【報告事項】

報告①:「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」

・治験に関する変更

報告②:「エーザイ株式会社の依頼による待機的処置を予定する血小板減少症を 伴う慢性肝疾患患者を対象とした avatrombopag 1 日 1 回投与の有効性及び安 全性を評価する国際共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比 較試験」

・製造販売承認の取得

【審議事項】

議題①:1施設からの審議依頼による

議題②:3施設からの審議依頼による

議題③:2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⑤:1施設からの審議依頼による

議題⑥:3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⑧:2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⑪:1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

特記事項 議題⑬:2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

議題(6):1 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⑱:3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②:1施設からの審議依頼による

議題②:2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

議題24:1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

5