## 第132回 社会福祉法人<sup>恩賜</sup> 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)7月5日(水)15:30~16:30
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 <sup>恩賜</sup> 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 (出席)     窓 岩 清 治 (出席)       山 内 敦 (出席)     山 田 知 子 (出席)       【審議事項】
議題及び審 議結 主な機要	【審議事項】 議題①:「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②:「(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 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④:「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⑤:「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:「(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 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 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、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:「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⑫:「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、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:「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:「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、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⑮:「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、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:「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、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 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

議題®:「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:「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、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:「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、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

## 【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」

・治験実施計画書からの逸脱に関する報告

報告②:「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」

• 治験終了報告

## 特記事項【審議事項】

議題①:3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④:1施設からの審議依頼による

議題⑤:3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⑦:2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⑩:1施設からの審議依頼による

議題⑪:2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(4):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⑱:1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20:1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