第135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)10月4日(水)15:30~16:45
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 (出席) 古 屋 芳 樹 (出席) 窓 岩 清 治 (出席) 山 内 敦 (出席) 山 田 知 子 (出席) 「金業事項】
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:「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による A multicenter randomized, double-blind, placebo-controlled Phase 2 study to evaluate efficacy, safety, tolerability, pharmacokinetics and target engagement of GSK3858279 in adult participants with chronic Diabetic Peripheral Neuropathic Pain (DPNP) / NEPTUNE-17」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:「(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
	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 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 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:「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、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⑪:「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心不全および炎症 を有する患者を対象とした ziltivekimab の効果をプラセボと比較検討する第 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:「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

議題③:「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⑭:「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

議題⑤:「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、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:「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⑪:「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、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®:「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:「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:「サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした IMVT-1401 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癌関連静脈血栓塞栓症 (VTE) 患者を対象とした VTE の再発及び出血に対する abelacimab の効果をアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、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:「朝日インテック株式会社の依頼による冠動脈慢性完全閉塞病変に対する医療機器の安全性及び実行可能性を評価する探索的治験」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:「(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中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、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⑩:「(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中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法として ABX464 25 mg 又は 50 mg を 1 日 1 回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、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:「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」

• 治験中止報告

報告②:「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」

- ・安全性情報に関する報告
- 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④:1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⑪:2施設からの審議依頼による

特記事項

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⑮:1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®:1施設からの審議依頼による

議題!! 1 施設からの審議依頼による

議題20:2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②:1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