第138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6年(2024年)1月10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 ^{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(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) 窓岩清治(出席) 山内敦(出席) 山田知子(出席)
議題及びを含む主な議論の概要	【審議事項】 議題①:「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同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②:「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同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③:「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、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④:「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同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をメポリズマブス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、
	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

審議結果:承認

議題⑤:「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同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⑥:「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、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⑦:「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:「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⑨:「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、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:「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、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⑫:「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:「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⑭:「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、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⑤:「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:「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⑪:「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による前期第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⑩:「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、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 ジャパン合同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、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:「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:「持田製薬株式会社の依頼によるdMD-003検証的治験-原発性直腸癌において一時的ループ式回腸人工肛門造設術を施行予定の患者を対象としたdMD-003のセプラフィルム®に対する非劣性検証試験-」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:「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同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 |

•治験終了報告

報告②:「日本新薬株式会社の依頼による NS-580 の第 II 相試験」

治験終了報告

報告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」

・開発の中止等に関する報告

【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⑦:3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⑪:4施設からの審議依頼による

成とは・す地域がうが無限は残じる。

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⑭:2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⑯:1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®: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