

第 144 回 社会福祉法人<sup>恩賜財団</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 6 年（2024 年）7 月 3 日（水）15：30～17：30  |               |
| 開催場所               | 〒108-0073 東京都港区三田 1-4-28 三田国際ビル 21 階<br>社会福祉法人 <sup>恩賜財団</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 |
|                    | 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 田 知 子（出席）  |               |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題①：「ファイザー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に基づき治験継続の妥当性を審議した。<br/>審議結果：承認</p> <p>議題②：「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。<br/>審議結果：承認</p> <p>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、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。<br/>審議結果：承認</p> <p>議題④：「(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ 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に基づき治験継続の妥当性を審議した。<br/>審議結果：承認</p> <p>議題⑤：「(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼によ</p> |               |

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⑥：「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⑦：「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、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：「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⑨：「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：「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疾患の既往を有する被験者を対象とした MN9838 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⑫：「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、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⑬：「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、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：「サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）の依頼による活動性甲状腺眼症（TED）患者を対象とした batoclimab 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⑮：「（治験国内管理人）IQVIA サービスーズ ジャパン合同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、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⑯：「（治験国内管理人）IQVIA サービスーズ ジャパン合同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、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⑰：「MSD 株式会社の依頼による肺炎球菌感染症のリスクを有する小児及び青少年を対象に V116 の安全性及び免疫原性を評価する試験」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⑱：「田辺三菱製薬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

|             |  |
|-------------|--|
|             | <p>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」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。<br/>審議結果：承認</p> <p>議題⑱：「日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3819469 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。<br/>審議結果：承認</p> <p>議題⑳：「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象とした 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。<br/>審議結果：承認</p> <p>議題㉑：「(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による難治性慢性咳嗽患者を対象とした BLU-5937 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。<br/>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b><br/>報告①：「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」<br/>・安全性情報等（中央病院）</p> |
| <p>特記事項</p> | <p><b>【審議事項】</b><br/>議題①：1 施設からの審議依頼による<br/>議題②：1 施設からの審議依頼による<br/>議題③：1 施設からの審議依頼による<br/>議題④：1 施設からの審議依頼による<br/>議題⑤：1 施設からの審議依頼による<br/>議題⑥：3 施設からの審議依頼による<br/>議題⑦：2 施設からの審議依頼による<br/>議題⑧：1 施設からの審議依頼による<br/>議題⑨：3 施設からの審議依頼による<br/>議題⑩：2 施設からの審議依頼による<br/>議題⑪：1 施設からの審議依頼による<br/>議題⑫：1 施設からの審議依頼による</p>   |

|  |  |
|--|--|
|  | 議題⑬：2 施設からの審議依頼による<br>議題⑭：1 施設からの審議依頼による<br>議題⑮：1 施設からの審議依頼による<br>議題⑯：1 施設からの審議依頼による<br>議題⑰：1 施設からの審議依頼による<br>議題⑱：1 施設からの審議依頼による<br>議題⑲：1 施設からの審議依頼による<br>議題⑳：2 施設からの審議依頼による<br>議題㉑：1 施設からの審議依頼による |
|--|--|