

2023 年 11 月香川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2023 年 11 月 8 日（水）16：00～17：00
開催場所	香川県立中央病院 備蓄用倉庫・1 階会議室
出席委員名	伊藤滋・馬場伸介・宮脇裕史・小笠原豊・安部浩美・川元功・松本タミ・角田富雄
議題（新規 1 件） 1. あすか製薬(株)の依頼による骨盤腔の手術を受ける患者を対象とした TRM-270 の臨床試験 審議結果：承認 議題（有害事象報告 3 件） 1. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした NN9924 の心血管系アウトカム試験の被験者番号：356004 の第 2 報について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 2. アムジェン(株)の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran（AMG 890）の第Ⅲ相試験の被験者番号：24434050301 の第 2 報について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 3. グラクソ・スミスクライン(株)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第Ⅲ相試験の被験者番号：007563 の第 1 報について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 審議結果：承認 議題（安全性報告 38 件） 1. ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ／Ⅲ相，ランダム化，二重盲検，プラセボ及び実薬対照，並行群間比較，多施設共同試験（2 件） 2. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMOD を経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第 2/3 相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験（2 件） 3. MSD(株)の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902（E7080）と MK-3475 の第Ⅲ相試験 4. MSD(株)の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 5. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした NN9924 の心血管系アウトカム試験（2 件） 6. 日本イーライリリー(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした	

LY3074828 の第Ⅲ相試験

7. グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による胆汁うっ滞性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎 (PBC) 患者に対する Linerixibat 長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験
8. ファイザー(株)の依頼による PF-06865571 および PF-05221304 の第Ⅱ相試験 (2 件)
9. ノバルティスファーマ(株)の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象とした TQJ230 の第Ⅲ相試験
10. (治験国内管理人) I Q V I A サービスーズジャパン (同) 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、非盲検継続試験 (3 件)
11. バイエル薬品(株)の依頼による左室駆出率 40%以上の心不全患者 (NYHA 心機能分類Ⅱ～Ⅳ度) における罹患率及び死亡率に関して、finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験 (2 件)
12. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験 (2 件)
13. グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による胆汁うっ滞性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎 (P B C) 患者を対象とした Linerixibat の第Ⅲ相試験
14. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験 (EVOKE plus) (2 件)
15. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験 (EVOKE) (2 件)
16. Fortrea Japan(株)の依頼による急性心筋梗塞患者の心不全による入院及び死亡に対するエンパグリフロジンの効果を評価する効率化、多施設共同、ランダム化、並行群間、二重盲検、プラセボ対照、優越性試験
17. ノボ ノルディスク ファーマ(株)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 (2 件)
18. グラクソ・スミスクライン(株)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第Ⅲ相試験
19. バイエル薬品(株)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 F X I a 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 (2 件)
20. バイエル薬品(株)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 F X I a 阻害薬 asundexian (BAY2433334) の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験 (2 件)

21. ノボノルディスクファーマ(株)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 (2 件)
22. ノボノルディスクファーマ(株)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 (2 件)
23. ヤンセンファーマ(株)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第 X I a 因子阻害剤 M i l v e x i a n 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

上記の治験依頼者からの安全性情報報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：全て承認

議題 (契約済の治験の実施計画書等の一部変更について 11 件)

1. M S D(株)の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験の治験実施計画書及び治験薬概要書の一部改訂について審議した。
2. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした NN9924 の心血管系アウトカム試験の治験薬概要書の一部改訂について審議した。
3. M S D(株)の依頼による根治不能／非転移性の肝細胞癌患者を対象にペムブロリズマブ、レンバチニブ及び T A C E の併用療法の第Ⅲ相試験の治験薬概要書の一部改訂について審議した。
4. ノバルティスファーマ(株)の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象とした TQJ230 の第Ⅲ相試験の治験実施計画書及び治験実施計画書付録の一部改訂について審議した。
5. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験の治験薬概要書の一部改訂について審議した。
6. Fortrea Japan(株)の依頼による急性心筋梗塞患者の心不全による入院及び死亡に対するエンパグリフロジンの効果を評価する効率化、多施設共同、ランダム化、並行群間、二重盲検、プラセボ対照、優越性試験の治験薬概要書の一部改訂及び付保証明書保険期間延長等について審議した。
7. グラクソ・スミスクライン(株)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第Ⅲ相試験の治験薬概要書の一部改訂について審議した。
8. グラクソ・スミスクライン(株)による非アルコール性脂肪肝炎の患者を対象とした第Ⅱ相試験の被験者募集用のポスターについて審議した。
9. バイエル薬品(株)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 F X I a 阻害薬 asundexian (BAY2433334)

の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験の緊急連絡カード／併用禁止薬カードの一部改訂について審議した。

10. ノボノルディスクファーマ(株)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 相試験の治験薬概要書の一部改訂について審議した。
11. MSD(株)の依頼による肝硬変前の非アルコール性脂肪肝炎 (nonalcoholic steatohepatitis : NASH) 成人を対象に MK-6024 投与した際の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験の臨床試験における潜在的薬物性肝障害の注目すべき有害事象ガイダンス及び非アルコール性脂肪肝炎治療薬の注射方法の資料の一部改訂について審議した。

審議結果：全て承認

議題（報告事項 2 件）

1. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした NN9535 の心血管系アウトカムへの効果 (肝臓内科) の治験終了について報告があった。
2. グラクソ・スミスクライン(株)による非アルコール性脂肪肝炎の患者を対象とした第Ⅱ相試験の日本人症例の安全性評価に関する報告があった。

議題（その他 1 件）

1. 次回 I R B は 2023 年 12 月 13 日水曜日 16 : 00 ~ 17 : 00