2023年7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7月12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・平田裕二・小笠原豊・安部浩美・
	丹羽美裕紀・長尾英司・松本タミ・角田富雄

議題(新規 1件)

1. ヤンセンファーマ㈱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

審議結果:承認

議題(安全性報告 42件)

- 1. シミック㈱の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験
- 2. 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)
- 3. 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)(2件)
- 4. 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 (循環器内科) (2件)
- 5. 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 (3件)
- 6. 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
- 7. MSD㈱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
- 8. 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)
- 9. CSLベーリング(株)の依頼によるACS患者を対象としたCSL112の二重盲 検第3相臨床試験
- 10. 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
- 11. (治験国内管理人) I Q V I A サービシーズジャパン(㈱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(5 件)

- 12. 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)
- 13. ノボ ノルディスク ファーマ㈱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)
- 14. ノボ ノルディスク ファーマ(㈱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(㈱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. バイエル薬品(㈱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(2件)
- 19. バイエル薬品(㈱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)
- 20. 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)
- 21. 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)
- 22. I Q V I A サービシーズジャパン(株)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
- 23. I Q V I A サービシーズジャパン(株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 25mg 又は 50mg 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

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. 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 の治験実施計画書別冊の一部改訂について審議した。
- 2. 日本イーライリリー(㈱の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の 第Ⅲ相試験のオンボー(ミリキズマブ)添付文書のついて審議した。
- 3. (治験国内管理人) I Q V I A サービシーズジャパン(㈱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、非盲検継続試験の治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験参加カード、e COA の一部改訂について審議した。
- 4. ノボ ノルディスク ファーマ㈱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)の治験実施計画書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)の治験実施計画書の一 部改訂について審議した。
- 6. 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相試験の治験分担医師の追加について審議した。
- 7. 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 相試験の患者用説明資料について審議した。
- 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 相試験治験薬概要書の一部改訂について審議した。
- 9. バイエル薬品(㈱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相試験の治験分担医師の削除について審議した。
- 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 相試験の治験実施計画書の一部改訂について審議した。
- 11. I Q V I A サービシーズジャパン(㈱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相試験の説明文書、同意文書及び被験者への支払いに関する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 1件)

1. 中外製薬㈱の依頼によるAD患者を対象とした Gantenerumab の国際共同第Ⅲ b 相試験の治験中止について報告があった。

議題(その他 1件)

1. 次回 I R B は 2023 年 8 月 9 日水曜日 16:00~17:00