

2023年8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8月9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・丹羽美裕紀・長尾英司・川元功・松本タミ・角田富雄

議題（有害事象報告 2件）

- 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：356010 の慢性心不全の悪化及び肺炎の第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。
- 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相試験の被験者番号：2901001 の第1報、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。

審議結果：承認

議題（安全性報告 41件）

- シミック(株)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
- 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）
- 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）
- 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）
- 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）
- 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
- M S D(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
- 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. 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 (2 件)
10. グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による胆汁うっ滯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
11. 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
12. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン(株)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 (2 件)
13. バイエル薬品(株)の依頼による左室駆出率 40%以上的心不全患者 (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)
14. 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)
15. グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による胆汁うっ滯性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎 (PBC) 患者を対象とした Linerixibat の第III相試験
16. 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)
17. 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)
18. 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
19. 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)
20. 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 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)
21. 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 FXIa 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)
22. 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)

23. 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）
24. 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
25. 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 12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、多施設共同試験の治験薬概要書の一部改訂を審議した。
2. 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相試験のキイトルーダ添付文書の一部改訂について審議した。
3. M S D(株)の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第III相試験の治験実施計画書別紙 1 及びキイトルーダ添付文書の一部改訂について審議した。
4. 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相試験の終了に関するガイダンスについて審議した。
5. 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相試験のキイトルーダ添付文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)の依頼による胆汁うっ滯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の治験実施計画書別紙 1 の一部改訂及び治験実施計画書別紙 1 別添について審議した。
7. 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、説明文書および同意文書、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)の依頼による胆汁うっ滯性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎（PBC）患者を対象とした Linerixibat の第III相試験の治験実施計画書別紙1の一部改訂及び治験実施計画書別紙1別添について審議した。
9. 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相試験の同意説明補助資料について審議した。
10. 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相試験の治験実施計画書及び同意説明文書の一部改訂について審議した。
11. 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。
12. 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、多施設共同試験の患者向け配布資料及び非アルコール性脂肪肝炎治療薬の注射方法の資料について審議した

審議結果：全て承認

議題（報告事項 1件）

1. MSD(株)の依頼による MK-3655 第II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IRBは2023年9月13日水曜日16:00～17:00