

治験審査委員会会議記録(概要)

委員会 : 令和5年度第6回治験審査委員会
 日時 : 令和5年11月8日(水) 17:30~17:52
 場所 : 兵庫県立はりま姫路総合医療センター
 出席者 : 大原 毅、加藤 英樹、巽 祥太郎、谷口 泰代、相原 英夫、門田 高弘、坂本 康司、
 (IRB 委員) 本間 久美子、加藤 康彰、幸福 淳子、宮崎 里佳、池上 英文

継続議題

No.	依頼者名	課題名	審議事項	審査結果
1	バイエル薬品(株)	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	安全性情報等に関する報告	承認
2	ノボ ノルティスクファーマ(株)	2型糖尿病及び肥満を伴う左室駆出率が保持された心不全患者を対象とした NN9535 の第 相試験	[報告]治験終了報告	
3	Fortrea Japa(株) (治験国内管理人)	急性心筋梗塞患者を対象としたエンバグリフロジンの第 相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更申請	承認
4	Bristol-Myers Squibb(株)	症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第 3 相試験	安全性情報等に関する報告	承認
5	Bristol-Myers Squibb(株)	症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第 3 相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更申請 治験実施状況報告	承認
6	メドベイス・ジャパン(株)	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 相試験	重篤な有害事象に関する報告	承認
7	ファイザー(株)	心不全患者における ponsegromab の健康関連 QOL に対する有効性及び安全性を評価する第 2 相試験(GARDEN-TIMI 74)	安全性情報等に関する報告 重篤な有害事象に関する報告 治験に関する変更申請	承認
8	バイエル薬品(株)	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 相国際共同試験	安全性情報等に関する報告 治験実施状況報告	承認
9	アムジェン(株)	心血管疾患を対象とした Olpasiran (AMG 890)の第 III 相試験	安全性情報等に関する報告 治験実施状況報告	承認
10	ノボ ノルティスクファーマ(株)	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	安全性情報等に関する報告	承認
11	Fortrea Japa(株) (治験国内管理人)	経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimab の有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、第 III 相試験(LILAC)	治験に関する変更申請	承認
12	朝日インテック(株)	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	治験に関する変更申請	承認
13	ヤンセンファーマ(株)	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第 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	安全性情報等に関する報告	承認
14	MSD(株)	心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制における MK-0616 の有効性及び安全性を評価する第 相、無作為化、プラセボ対照試験	治験に関する変更申請	承認
15	イーザイ(株)	BAN2401 の第 II 相試験	安全性情報等に関する報告 [報告]開発の中止等に関する報告	承認
16	イーザイ(株)	早期アルツハイマー病患者を対象とした BAN2401 の第 相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更申請	承認
17	バイオジェン・ジャパン(株)	アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第 IIIb 相試験	安全性情報等に関する報告	承認
18	IQVIA サービシーズジャパン(同)(治験国内管理人)	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	治験に関する変更申請	承認
19	IQVIA サービシーズジャパン(同)(治験国内管理人)	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	治験に関する変更申請	承認
20	バイエル薬品(株)	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	安全性情報等に関する報告 重篤な有害事象に関する報告	承認

		性を検討する第 III 相試験	治験に関する変更申請 治験実施状況報告	
21	村上 博久 (自ら治験を実施するもの)	生体弁置換術後の抗凝固療法における直接経口抗凝固薬エドキサバンの有効性及び安全性に関する多施設共同無作為化比較試験	安全性情報等に関する報告 モニタリング報告 [報告]迅速審査の結果報告	承認
22	一般社団法人 日本血液製剤 機構	GB-0706 の人工心肺装置を用いる心臓血管外科手術時にヘパリン抵抗性が認められる患者に対する第 III 相試験	治験に関する変更申請	承認