### 第 259 回治験審查委員会議事録概要

日 時:2021年7月19日(月) 16:30~17:30

場 所:談話室

出席者:柳田(内科副院長)、田山(整形外科担当部長)、中村(消化器内科部長)、倉地(看護部部長)、

山内(臨床研究支援室副室長)、藤田(総務部担当部長)、野口(外部委員)

欠席者:西堂園(検査部技師長)、松下(総務部長)

### 1. 確認事項

1) 第258回治験審査委員会議事録の確認を行い、全員一致で承認された。

#### 2. 審議事項

1) 治験実施計画書変更、有害事象報告等の審査

①BAY 94-8862 (循環器内科)

依頼者名:バイエル薬品株式会社

治験課題: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

申 請 科:循環器内科

審査事項:新たな安全性情報等に関する報告、治験薬概要書の改訂、連絡先記入用紙の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告、治験に関する変更申請書の確認をし、承

認した。

#### ②KJX839

依頼者名:ノバルティス ファーマ株式会社

治験課題:ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるLDL-C高値の日本人患者を対象とした

KJX839の第Ⅱ相試験

申請科:循環器内科

審査事項:新たな安全性情報等に関する報告、治験で用いる治験機器の変更の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告、治験に関する変更申請書の確認をし、承

認した。

#### ③EX9536-4388

依頼者名: ノボノルディスクファーマ株式会社

治験課題:ノボノルディクスファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした

NN9535の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験

申 請 科:循環器・高血圧内科

審査事項:新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請、治験実施状況報告書の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請、治験実施状況報告書

を確認し、承認した

#### (4)BMS-986177

依頼者名:ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社

治験課題:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986177の第2相試験

申 請 科:脳神経内科

審査事項:新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請を確認し、承認した

# 2) 終了報告

(1)1245.110

依頼者名:IQVIAサービシーズジャパン株式会社

治験課題:IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者

を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

申 請 科:循環器・高血圧内科 審査事項:治験終了の可否

報告結果:全員一致で治験終了報告書の確認をし、適切に実施されていたと判断した。

## 3) 治験実施状況報告

## 3. その他

1) 試験中止連絡

①PAT-CR-302

依頼者名:ゼリア新薬工業株式会社(CRO)

治験課題: Vifor Pharmaの依頼による心不全の治療としてレニン・アンジオテンシン・アルドステ

ロン系阻害薬(RAASi)の投与を受けている高カリウム血症患者を対象としたZG-801

(パチロマーソルビテクスカルシウム) の第III相試験

申 請 科:循環器内科

連絡事項:治験中止について治験依頼者より連絡を受けた為、第一報として報告した。