

第 276 回治験審査委員会議事録概要

日 時：2023年3月20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)、

山内(臨床研究支援室副室長)、相原(検査部技師長)、松下(総務部長)、野口(外部委員)

欠席者：倉地(看護部部長)

1. 確認事項

- 1) 第275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

①EX9536-4388

依頼者名：ノボノルディスクファーマ株式会社

治験課題：ノボノルディスク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を確認し、承認した。

②206785 (Nimble)

依頼者名：(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社

治験課題：好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブ
と比較評価する非劣性試験

申 請 科：呼吸器内科

審査事項：新たな安全性に関する報告書、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関する変更申
請書の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書、重篤な有害事象に関する報告書、治験に関
する変更申請書を確認し、承認した。

③213744 (Swift)

依頼者名：(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社

治験課題：好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294の有効性及び安全性を評価するプラ
セボ対照試験

申 請 科：呼吸器内科

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書を確認し、承認し
た。

④DD411401

依頼者名：住友ファーマ株式会社

治験課題：住友ファーマ株式会社の依頼によるイメグリミン塩酸塩の腎機能障害を伴う日本人
2型糖尿病患者を対象とした第4相長期投与試験

申 請 科：糖尿病内科

審査事項：治験に関する変更申請書の可否

審査結果：全員一致で治験に関する変更申請書を確認し、承認した。

⑤AZD9977

依頼者名：アストラゼネカ株式会社

治験課題：アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病を伴う心不全患者におけるADZ9977とダパグリフロジンの第Ⅱ相試験

申請科：循環器・高血圧内科

審査事項：治験に関する変更申請書の可否

審査結果：全員一致で治験に関する変更申請書を確認し、承認した。

⑥BAY2433334（循環器内科）

依頼者名：バイエル薬品株式会社

治験課題：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 (BAY 2433334) 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

申請科：循環器・高血圧内科

審査事項：治験に関する変更申請書の可否

審査結果：全員一致で治験に関する変更申請書を確認し、承認した。

⑦208657

依頼者名：グラクソ・スミスクライン株式会社

治験課題：グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による頻回な憎悪がみられ好酸球数に特徴があるCOPDを有する被験者に対する追加療法としてのメポリズマブ100mg皮下投与の多施設共同、無作為化、二重盲検、並行群間、プラセボ対象試験（第III相）(208657試験)

申請科：呼吸器内科

審査事項：治験に関する変更申請書の可否

審査結果：全員一致で治験に関する変更申請書を確認し、承認した。

⑧BAY94-8862（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

申請科：循環器・高血圧内科

審査事項：新たな安全性情報等に関する報告の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性情報等に関する報告の確認をし、承認した。

⑨SZC

依頼者名：アストラゼネカ株式会社

治験課題：高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病（CKD）患者のCKD進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性試験

申請科：腎臓内科

審査事項：新たな安全性情報等に関する報告の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性情報等に関する報告の確認をし、承認した。

⑩BAY2433334（循環器内科）

依頼者名：バイエル薬品株式会社

治験課題：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) の有効性及び安全性を検討する第III相試験
申 請 科：脳神経内科
審査事項：同意説明文書の可否
審査結果：全員一致で治験に関する変更申請書の確認をし、承認した。

2) 治験実施状況報告

3. 製造販売後調査の審査

1) 新規の審査 2件

以上の内容を審査し、全員一致で承認した。

4. その他