第280 回治験審査委員会議事録概要

日 時:2023年7月24日(火) 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) 治験取扱い規則について

薬機法施行規則及び臨床研究法施行規則の一部改正等に伴う2023年8月1日付SOP改訂予定について、確認を行い全員一致で承認された。

- 2) 第279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。
- 3) 迅速審査
 - (1) 治験の迅速審査
 - ①206785 (Nimble)

依頼者名:(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ 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:治験に関する変更申請の可否

審査結果:2023年7月6日 承認

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
 - ①EX-9536-4388

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、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、実施状況報告書を確認し、承認した。

2206785

依頼者名:(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ 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、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。

③BAY2433334

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: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。

(4)milvexian

依頼者名:ヤンセンファーマ株式会社

治験課題:心房細動を有する被験者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全

性をアピキサバンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行

群間, 実薬対照試験

申 請 科:循環器・高血圧内科

審議事項: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。

⑤BAY94-8862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・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書について確認をし、承認した。

6SZC

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、治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書

の改訂の可否

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。

⑦BAY2433334脳神経内科

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: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に関する報告書を確認し、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 1件
- 4. その他