

第 286 回治験審査委員会議事録概要

日 時：2024年3月18日(月) 16:30～17:30

場 所：第4会議室

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)、
松下(総務部長)、野口(外部委員)

欠席者：山内(臨床研究支援室副室長)、相原(検査部技師長)

1. 確認事項

1) 第285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

①206785

依頼者名：(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社

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。

②milvexian (脳神経内科)

依頼者名：ヤンセンファーマ株式会社

治験課題：急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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、並行群間、プラセボ対照試験

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。

③milvexian (循環器内科)

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。

④BAY 94-8862

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、治験実施計画書別紙の改訂、責任医師履歴書、治験

分担医師・治験協力者リスト、同意説明文書の変更の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書を確認し、承認した。

⑤SZC

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を評価する第Ⅲ相試験

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、責任医師履歴書、治験分担医師・治験協力者リストの変更の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書を確認し、承認した。

⑥BAY2433334（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、重篤な有害事象に関する報告、治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、治験薬の説明書、緊急連絡カード／併用禁止薬カードの変更の可否

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。

2) 終了報告

①BAY2433334

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：治験終了報告書の可否

審査結果：全員一致で治験終了報告書を確認し、承認した。

3) 治験実施状況報告

3. 製造販売後調査の審査

1) 終了の審査 1件承認

4. その他