

第 290 回治験審査委員会議事録概要

日 時：2024年7月22日(月) 16:30～17:30

場 所：談話室

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

欠席者：

1. 確認事項

- 1) 第289回治験審査委員会議事録の確認
- 2) 治験手続きの電磁化における取扱い規則について
全員一致で承認された。

2. 審議事項

1) 新規治験の審査

①BAY3283142

依頼者名：バイエル薬品株式会社

治験課題：慢性腎臓病患者におけるアルブミン尿の減少に関して、標準治療に上乗せした BAY 3283142 の有効性及び安全性を評価する第 IIb 相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、用量設定試験

申 請 科：糖尿病内科

審議事項：治験実施の可否

審査結果：全員一致で本治験の実施を承認した。

2) 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をメボ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。

②milvexian (Stroke)

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 (AF)

依頼者名：ヤンセンファーマ株式会社

治験課題：心房細動を有する参加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。

④SZC

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を確認し、承認した。

⑤BAY243334

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、治験実施計画書及び同意説明文書の改訂の可否

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について確認をし、承認した。

3) 治験実施状況報告

4) その他

①LY3502970（糖尿病内科）

依頼者名：日本イーライリリー株式会社

治験課題：日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY3502970の第Ⅲ相試験

申請科：糖尿病内科

報告事項：本治験の継続審査結果報告（2024.7.19付で外部IRBで承認）

②LY3502970（糖尿病内科）

依頼者名：日本イーライリリー株式会社

治験課題：日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3502970の第Ⅲ相試験

申請科：糖尿病内科

報告事項：本治験の継続審査結果報告（2024.7.19付で外部IRBで承認）

3. 製造販売後調査の審査

1) 新規の審査 1件

2) 変更の審査 1件

4. その他