

標題	2023 年度 7 回治験審査委員会公開用議事録
日 時	2023 年 10 月 3 日(火) 16:00~16:20
場 所	中棟 12F 会議室
出席者	岡田、西川、萱野、田中、新谷、木島、辻、岩尾、松倉、鈴木、開、高橋、山本 S M O：関原
議事内容	<p>議題① 日本メドトロニック株式会社の依頼による SPYRAL HTN-ON MED 臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>当該治験機器で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>当該治験における電子症例報告書の見本の変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>&lt;審議結果：上記案件承認&gt;</p> <p>議題② ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした NP024 の多施設共同外部 対照試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>当該治験機器で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>&lt;審議結果：上記案件承認&gt;</p> <p>議題③ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>当該治験における治験薬概要書の変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>&lt;審議結果：上記案件承認&gt;</p> <p>議題④ グラクソ・smithkline 株式会社の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象とした GSK2857916 の第 3 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>&lt;審議結果：上記案件承認&gt;</p> <p>議題⑤ 日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の後期第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>当該治験における治験実施計画書の改訂について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>&lt;審議結果：上記案件承認&gt;</p> <p>議題⑥ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による日本人急性骨髓性白血病患者 を対象とした完全覚解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用</p>

療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・当該治験における治験実施計画書、同意説明文書の改訂について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：上記案件承認>

議題⑦ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による有効な治療法がない又は他の治療法が適さない再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたベランタマブ マホドチンの拡大治験

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・当該治験における治験実施計画書、治験実施計画書別紙1、同意説明文書の改訂について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：上記案件承認>

議題⑧ アキュリスファーマ株式会社の依頼による閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・当該治験における Fitbit Luxe 利用マニュアルの変更について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

<審議結果：上記案件承認>

議題⑨ バイエル薬品株式会社の依頼による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 (BAY243334) 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

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・当該施設で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：上記案件承認>

【その他報告事項】

議題⑩ 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第III相試験

- ・当該治験の終了について報告した。

【その他報告事項】

議題⑪ 2023 年度第 6 回 IRB の議事録内容を確認し、了承した。

以上