

会議記録の概要

公益財団法人田附興風会医学研究所北野病院 治験審査委員会			
開催日時	2025年5月13日（火） 16:30～16:50		
開催場所	WEB会議システム（ZOOM）	報告者	上ノ山和弥
出席者名	吉川義顕、尾上雅英、前谷俊樹、中根英策、向井秀幸、三井克巳、竹内麻衣、大野千加子、三宅麻文、中井康介、亀井智裕、石塚良子		
欠席者名	鵜飼万貴子		
【審議事項】			
議題 1	アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相試験（M14-533） 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。 審議結果：承認		
議題 2	アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球增多症候群の患者を対象としたベンラリズマブの第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。 審議結果：承認		
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相継続投与試験 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。 審議結果：承認		
議題 4	バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたBIIIB059の第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。 治験分担医師変更について、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。 審議結果：承認		
議題 5	サノフィ株式会社の依頼による再発性及び/又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第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。 治験分担医師変更について、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。 審議結果：承認		
議題 6	田辺三菱製薬による第Ⅰ/Ⅱ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。 治験分担医師変更について、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。 審議結果：承認		
議題 7	アストラゼネカ株式会社の依頼による心不全の発症リスクが高い患者を対象としてbaxdrostatとダパグリフロジンを併用投与したときの心不全の新規発症及び心血管死のリスクを検討する第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。 患者パンフレット、治験に関するガイド改訂について、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：承認		
議題 8	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による左室肥大を伴う左室駆出率が保たれた心不全患者を対象としたCDR132Lの第2相試験 治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：同意説明文書を修正の上、承認		
議題 9	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による左室肥大を伴う左室駆出率が低下／軽度低下した心不全患者を対象としたCDR132Lの第2相試験 治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：同意説明文書を修正の上、承認		
議題 10	アステラス製薬株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたBAP0527の検証的試験 Thank you card・治験終了時改訂について、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：承認		
議題 11	Delta-Fly Pharma株式会社の依頼によるUncommon EGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたアファチニブ投与におけるDFP-14323を併用した際の有効性を検証する臨床第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。 審議結果：承認		

- 議題12 株式会社新4日本科学PPD（国内治験管理人）の依頼によるIgG4関連疾患患者を対象としたオベキセリマブの第3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。
審議結果：承認
- 議題 13 メドペイス・ジャパン株式会社（国内治験管理人）の依頼による免疫グロブリンA腎症（IgAN）を有する被験者を対象としてAtaciceptの有効性及び安全性を評価する第2b/3相、複数パート、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。
治験実施計画書改定、治験薬概要書改訂、同意説明文書改定、治験参加カード改定について、
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。
治験分担医師削除について、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：承認
- 議題 14 （治験国内管理人）IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による EASi-HF - A Phase III double-blind, randomised, parallel-group superiority trial to evaluate efficacy and safety of the combined use of oral BI 690517 and empagliflozin compared with placebo and empagliflozin in participants with symptomatic heart failure (HF: NYHA II-IV) and left ventricular ejection fraction (LVEF) $\geq 40\%$
EASi-HF - 左室駆出率（LVEF）が40%以上の症候性心不全（HF: NYHA II～IV）患者を対象に、BI 690517とエンパグリフロジンを併用経口投与したときの有効性及び安全性をプラセボ及びエンパグリフロジンと比較して評価する第III相、二重盲検、無作為化、並行群間比較、優越性検証試験
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。
治験分担医師削除について、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：承認
- 議題 15 自ら治験を実施する者（耳鼻咽喉科・頭頸部外科：山口智也）の依頼による NPC-18 を用いた外耳道軟部組織再生療法に関する第III相医師主導治験－多施設共同医師主導治験－
モニタリング報告書について、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：承認
- 議題 16 KMバイオロジクス株式会社の依頼による CIDP 及び MMN 患者を対象とした GGL の第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。
治験分担医師変更について、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。
審議結果：承認
- 議題 17 アストラゼネカ株式会社の依頼による治療抵抗性高血圧患者を含む、2剤以上の治療薬を使用しているコントロール良好の高血圧患者を対象として baxdrostat の有効性及び安全性を評価する二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、多施設共同試験（BaxAsia）
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。
審議結果：承認
- 議題 18 自ら治験を実施する者（健康管理センター/腎臓内科：塙本達雄）の依頼によるネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ（遺伝子組換え）の有効性及び安全性を検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験
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。
審議結果：承認

【報告事項】

以下の内容について報告された。

議題 1 2025年4月度治験審査委員会の会議の概要

上記、内容を報告した。

2025年5月治験審査委員会については、WEB会議システム（ZOOM）にて審査された。

各委員は守秘義務を厳守して参加しており、委員会開始時・終了時に双方通信が問題ない事を確認した。

以上