

社会医療法人誠光会 淡海医療センター・淡海ふれあい病院 共同治験審査委員会 会議の概要

開催日時	2024年6月14日(金) 16時00分～17時00分
開催場所	社会医療法人誠光会 淡海医療センター 中会議室 B
出席委員名	松本 武洋 <sup>*1</sup> 、松浦 佳代、島津 章 <sup>*2</sup> 、成田 充弘、関根 理 <sup>*3</sup> 、西尾 利樹、三田村 七福子、宮城 孝浩、宮原 美穂、磯野 高敬

\*1 松本武洋は議題⑦⑧治験分担医師のため、該当治験の審議・採決には不参加

\*2 島津章は議題⑨の治験分担医師のため、該当治験の審議・採決には不参加

\*3 関根理は議題⑨の治験責任医師のため、該当治験の審議・採決には不参加

1. 【審議事項】（実施中の治験について）

議題① ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による、末梢閉塞性動脈疾患を有する2型糖尿病患者を対象としたセマグルチド第Ⅲ試験

- ・当該治験薬に関する審議事項はなく、試験は継続される。

議題② アストラゼネカ株式会社の依頼による、コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+ホルモテロールフマル酸塩水和物定量噴霧式吸入エアゾール剤の有効性及び安全性を評価する24週間の投与試験（VATHOS）

- ・当該治験薬に関する付保証明書を更新、安全性情報の報告について協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
- ・審議結果：承認

議題③ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎を対象とした第Ⅲ相試験（ANCHOR-2）

- ・当該治験薬に関する治験実施計画書の改訂について協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
- ・審議結果：承認

議題④ キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKLH-2109の過多月経を有する子宮筋腫患者を対象とした第Ⅲ相検証試験

- ・当該治験薬に関する審議事項はなく、試験は継続される。

議題⑤ アストラゼネカ株式会社の依頼による、酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象としてトゾラキマブの有効性及び安全性を評価する試験（TILIA試験）

- ・当該試験の終了報告がなされた。

**議題⑥ MSD 株式会社の依頼による、透析中の末期腎不全の日本人高年齢被験者を対象に MK-2060 の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学の評価を目的とした単回投与試験**

- ・当該試験の終了報告がなされた。

**議題⑦ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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**

- ・当該治験薬に関する重篤な有害事象の報告、治験実施計画書・説明同意文書・治験薬概要書等の改訂、治験分担医師の変更、安全性情報の報告について協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
- ・審議結果：承認

**議題⑧ 大塚製薬の依頼による心性浮腫（うっ血性心不全）を対象とした OPC-131461 の第II相試験**

- ・当該治験薬に関する治験薬概要書の改訂、治験分担医師の変更について協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
- ・審議結果：承認

**議題⑨ 株式会社三和化学研究所の依頼による、先端巨大症及び下垂体性巨人症患者を対象とした SK-5307 の第II/III相試験**

- ・当該治験薬に関する安全性情報の報告について協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
- ・審議結果：承認

**議題⑩ アストラゼネカ株式会社の依頼による、高蛋白尿を伴う慢性腎臓病患者を対象に、ジボテンタン/ダパグリフロジン配合剤の有効性、安全性、及び忍容性をダパグリフロジン単剤と比較する第III相試験**

- ・当該治験薬に関する審議事項はなく、試験は継続される。

**議題⑪ アステラス製薬株式会社の依頼による血管運動神経症状を有する患者を対象とした Fezolinetant(ESN364)の第III相試験**

- ・当該治験薬に関する審議事項はなく、試験は継続される。

【審議事項】（新規の治験について）

**議題⑫ アストラゼネカ株式会社の依頼による増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験（MIRANDA）**

- ・当該治験薬に関する新規依頼について協議した結果、本試験を実施して差し支えないことが承認された。
- ・審議結果：承認

議題⑬ **東洋製薬化成株式会社の依頼による带状疱疹後神経痛患者を対象とした TH-004 の第Ⅲ相試験**

- ・当該治験薬に関する新規依頼についてモノメディカルクリニック治験審査委員会で協議された結果、本試験を実施して差し支えないことが承認された旨が報告された。

以上