

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 10月 11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 ^{*1} 、松浦 佳代、関根 理 ^{*2} 、島本 和巳 ^{*3} 、三田村 七福子、中村 優 ^{*4} 、宮城 孝浩、宮原 美穂、磯野 高敬

* 1 松本武洋は議題①⑤⑥の治験分担医師のため、該当治験の審議・採決には不参加

* 2 関根理は議題⑦の治験責任医師のため、該当治験の審議・採決には不参加

* 3 島本和巳は議題⑬の治験分担医師のため、該当治験の審議・採決には不参加

* 4 中村優は議題⑧⑫の治験薬管理者のため、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治験薬概要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審議事項はなく、試験は継続される。

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）

- 当該試験の終了報告がなされた。

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

- 当該試験の終了報告がなされた。

議題⑤ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動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、安全性情報の報告、治験実施計画書の明確化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⑥ 大塚製薬の依頼による心性浮腫（うつ血性心不全）を対象とした OPC-131461 の第Ⅱ相試験

- 当該治験薬に関する審議事項はなく、試験は継続される。

議題⑦ 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審議事項はなく、試験は継続される。

議題⑧ 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⑨ 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安全性情報の報告、同意説明補助資料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重篤な有害事象の報告、IC 補助資料の改訂、治験薬概要書の改訂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⑪ 東洋製薬化成株式会社の依頼による帯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審議事項はなく、試験は継続される。

議題⑫ CSLベーリング株式会社による末期腎不全患者を対象とした CSL300 の二重盲検第 3 相臨床試験

- 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⑬ パレクセル・インターナショナル株式会社による 18 歳以上の成人を対象としてノロウイルス急性胃腸炎を予防する多価ワクチンmRNA-1403 の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相、無作為化、観察者盲検、プラセボ対照試験

- 当該治験薬に関する追加資料について報告された。