

# 高槻赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要

2024年3月15日 17:00~17:35 於:講義室

出席者	小林副院長(委員長) 小島薬剤部長(副委員長) 岸看護部長 江口 HCU 責任副部長 島本皮膚科副部長 中川神経内科部長 中村産婦人科部長 荒木検査技師長 松原放射線課長 濱武化学療法係長 真清水財務課長(非専門委員) 上成診療支援課長(非専門委員) 平松医監 松尾院外委員 長谷川院外委員 仲臨床業務課長(幹事) 徳田主事(幹事補) 松本主事(書記)
-----	--

## 【報告】

### ○NN9535-4321第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼の慢性腎臓病を有する 2 型糖尿病患者を対象としたセマグルチド第Ⅲ相試験

#### 《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

治験実施計画書別冊の改訂について報告された。

特に意見なく了解された。

### ○NN1535-4592第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、GLP-1 受容体作動薬で治療中の 2 型糖尿病患者を対象とした、IcoSema とセマグルチドを比較する第Ⅲ相試験

#### 《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

治験薬概要書の改訂について報告された。

特に意見なく了解された。

### ○NN9535-4321第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼の慢性腎臓病を有する 2 型糖尿病患者を対象としたセマグルチド第Ⅲ相試験

#### 《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

当院での治験終了について報告された。

特に意見なく了解された。

### ○NN1535-4592第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、GLP-1 受容体作動薬で治療中の 2 型糖尿病患者を対象とした、IcoSema とセマグルチドを比較する第Ⅲ相試験

#### 《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

当院での治験終了について報告された。

特に意見なく了解された。

## 【委員会審議の案件】

### ○GSK3511294(206785)第Ⅲ相試験

好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポ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

#### 《治験国内管理人 IQVIAサービス ジャパン合同会社》

継続審査(1 年毎の状況報告)である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

治験実施計画書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

治験薬概要書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

### ○BAY94-8862(20103)第Ⅲ相試験

左室駆出率 40% 以上の心不全患者(NYHA 心機能分類 II~IV 度)における罹患率及び死亡率に関して、finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

#### 《バイエル薬品株式会社》

治験実施計画書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

当院で発生した重篤な有害事象第4報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

当院で発生した重篤な有害事象第3報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

当院で発生した重篤な有害事象第1報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

当院で発生した重篤な有害事象第1報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

○EX9924-4473第Ⅲ相試験  
ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした NN9924 の心血管系アウトカム試験  
《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》  
当院で発生した重篤な有害事象第1報、第2報、並びに第3報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

当院で発生した重篤な有害事象第2報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

当院で発生した重篤な有害事象第1報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

【安全性情報に関する審議】  
○EX9924-4473第Ⅲ相試験  
ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした NN9924 の心血管系アウトカム試験  
《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》  
依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

○NN1535-4592第Ⅲ相試験  
ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、GLP-1受容体作動薬で治療中の2型糖尿病患者を対象とした、IcoSemaとセマグルチドを比較する第Ⅲ相試験  
《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》  
依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

○EX6018-4758第Ⅲ相試験  
ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたZiltivekimabの効果を検討する第3相試験  
《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》  
依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

○LY3298176第Ⅲ相試験  
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 LY3298176 の第Ⅲ相試験  
《日本イーライリリー株式会社》  
依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。  
審議結果：承認

○LY3209590第Ⅲ相試験  
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 LY3209590 の第Ⅲ相試験  
《日本イーライリリー株式会社》  
○LY3209590第Ⅲ相試験  
日本イーライリリー株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象とした LY3209590 の第Ⅲ相試験

### 《日本イーライリリー株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

### ○BAY94-8862(20103)第Ⅲ相試験

左室駆出率40%以上の心不全患者(NYHA心機能分類II~IV度)における罹患率及び死亡率に関して、finerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

### 《バイエル薬品株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

### ○JNJ-70033093第Ⅲ相試験

心房細動を有する被験者を対象とした経口第XIIa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

### 《ヤンセンファーマ株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

### ○GSK3511294(206785)第Ⅲ相試験

好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポ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

### 《治験国内管理人 IQVIAサービス ジャパン合同会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

### 【その他】

#### ○製造販売後調査・副作用報告 実施状況についての報告

製造販売後調査・副作用報告の実施状況について報告された。

特に意見なく了解された。

以上