

公立松任石川中央病院治験審査委員会の記録(概要)

開催日時	2024年9月3日(火)17:00 ~ 17:20	開催場所	公立松任石川中央病院 北棟 1階 応接室
出席委員名	山下 竜也、竹田 利弥、長岡 匡、北野 鉄平、越智 雅彦、田村 裕美、井関 真理、高畑 愛、吉田 梨紗、藤原 敦子、中野 光、中本 富士子		
議題	主な議論の概要	審査/報告 依頼施設数	審議 結果
<p><継続審査> (治験課題名) 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 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)ヤンセンファーマ株式会社</p>	<p>・提出された以下の審査資料に基づき、治験を引き続き実施することの妥当性について審査した。 ① 安全性情報等に関する報告書</p>	1 施設	承認
<p><継続審査> (治験課題名) 発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第 3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven 試験 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)ヤンセンファーマ株式会社</p>	<p>・提出された以下の審査資料に基づき、治験を引き続き実施することの妥当性について審査した。 ① 安全性情報等に関する報告書</p>	1 施設	承認
<p><継続審査> (治験課題名) ヴィアトリス製薬株式会社の依頼による IgA 腎症患者を対象とした VR-205 の第 III 相試験 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)ヴィアトリス株式会社</p>	<p>・提出された以下の審査資料に基づき、治験を引き続き実施することの妥当性について審査した。 ① 安全性情報等に関する報告書 ② 治験に関する変更申請書</p>	1 施設	承認
<p><報告事項> (治験課題名) 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 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)バイエル薬品株式会社</p>	<p>・提出された以下の資料について報告した。 治験終了報告</p>	1 施設	—

当院で実施中の試験について、外部治験審査委員会にて下記の通り、審議/採決されたことを報告した。

議題	主な議論の概要	審査/報告 依頼施設数	審議 結果
<p><報告事項> (治験課題名) 最大耐用量の脂質改善療法への obicetrapib 上乗せ効果の検討(BROADWAY): FH ヘテロ接合体及び/又はアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)を有し、現在受けている脂質改善療法によって疾患が適切に管理されていない患者を対象として obicetrapib 10 mg の効果を評価する第 III 相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)New Amsterdam Pharma B.V.</p>	<p>・2024年8月7日ヒルサイドクリニック神宮前治験審査委員会にて提出された治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-

<p><報告事項> (治験課題名) Obicetrapib と心血管アウトカム:アテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)を有し、最大耐用量の脂質改善療法を受けているが疾患が適切に管理されていない 患者を対象として obicetrapib 10 mg の効果を評価する第Ⅲ相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 (開発の相)第3相試験 (治験依頼者名)New Amsterdam Pharma B.V.</p>	<p>・2024年8月7日ヒルサイドクリニック神宮前治験審査委員会にて提出された重篤な有害事象に関する報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-
<p><報告事項> (治験課題名) バイエル薬品株式会社の依頼による2型糖尿病を合併する慢性腎臓病を対象としたフィネレノン、エンバグリフロジンの第Ⅱ相試験 (開発の相)第2相試験 (治験依頼者名)バイエル薬品株式会社</p>	<p>・2024年8月22日東京セントラル臨床研究審査委員会にて提出された安全性情報等に関する報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-
<p><報告事項> (治験課題名) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3819469の第Ⅲ相試験 (開発の相)第3相試験 (治験依頼者名)日本イーライリリー株式会社</p>	<p>・2024年8月22日神保整形外科治験審査委員会にて提出された安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-