治験審査委員会 会議録概要 2025年9月					
会議名	春日井市民病院 令和7年度 第3回治験審査委員会				
開催日時	2025年9月2日(火) 16時30分開始 16時55分終了				
開催場所	春日井市民病院 講義室				
出席委員	高橋 利通、松田 淳一、近藤 勝、服部 芳明、堀尾 浩巳、石垣 佑子 穂苅 博美、服部 勉、大塚 淳弘、小久保 健二				
欠席委員	池内 寛和、渡辺 寛				

審議事項

1. 前回議事録について

事務局から報告され、了承された。

- 2. 新規治験の承認の有無について
- (1) アムジェン株式会社の依頼による Olpasiran (AMG 890)の初発の心血管イベントを評価する第 III 相試験

依頼者:アムジェン株式会社

治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

(2) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による 2 型糖尿病, 高血圧及び心血 管疾患を有する患者を対象とした vicadrostat (BI 690517) とエンパグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験

依頼者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

3. 製造販売後調査の承認の有無について

なし

- 4. 治験の継続等の可否について
- (1) 原発性 IgA 腎症患者を対象として、安定した支持療法と併用したときの mezagitamab (TAK-079) の安全性、忍容性、薬物動態、有効性を評価する 第 1b 相、多施設共同、非盲検試験

依頼者:武田薬品工業株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

安全性情報に関する報告書 審議結果:承認

(2) アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran(AMG 890)のⅢ相試験

依頼者:アムジェン株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

・安全性情報に関する報告書

審議結果:承認

(3) 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

治験薬提供者:全薬工業株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書 審議結果:承認
- (4) 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

依頼者:ヤンセンファーマ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

・安全性情報に関する報告書 審議結果:承認

(5) 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

依頼者:ヤンセンファーマ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

安全性情報に関する報告書 審議結果:承認

(6) 免疫グロブリン A 腎症(IgA 腎症)を対象としたラブリズマブの第3相試験

依頼者:アレクシオンファーマ合同会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

・安全性情報に関する報告書

審議結果:承認

(7) 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

依頼者:日本イーライリリー株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

・重篤な有害事象に関する報告

安全性情報に関する報告書

治験に関する変更申請書 審議結果:承認

(8) アストラゼネカ株式会社の依頼による腎機能障害を伴う心不全患者を対象とした balcinrenone / ダパグリフロジン配合剤の効果を評価する第Ⅲ相試験

依頼者:アストラゼネカ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

安全性情報に関する報告書 審議結果:承認

(9) アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併する CKD 患者を対象とした、baxdrostat とダパグリフロジンの第Ⅲ相試験

依頼者:アストラゼネカ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書

審議結果:承認

(10)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による IgA 腎症を対象とした BION-1301 の第Ⅲ相試験

依頼者:サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書 審議結果:承認

(11)レナリスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした RE-021 の第3 相オープン 試験

依頼者:レナリスファーマ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書 審議結果:承認
- (12) 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

依頼者:ノバルティスファーマ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

・安全性情報に関する報告書 審議結果:承認

(13)(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、症候性心不全 を対象とした第 III 相試験 依頼者:IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書
- ·治験実施状況報告 審議結果:承認
- (14)(慢性腎臓病患者におけるアルブミン尿の減少に関して、標準治療に上乗せした BAY 3283142 の有効性及び安全性を評価する第 IIb 相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、用量設定試験

依頼者:バイエル薬品株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ·治験実施状況報告 審議結果:承認
- (15) IgA 腎症の成人を対象とする POVETACICEPT の第3 相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)

依頼者:イーピーエス株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書 審議結果:承認

(16)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LY3298176 の第III 相試験

依頼者:日本イーライリリー株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書

審議結果:承認

(17) (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アンジオテンシン II 受容体拮抗薬 (ARB) の投与を受けている巣状分節性糸球体硬化症

(FSGS) 患者を対象とした DMX-200 の第Ⅲ相試験

依頼者: IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書

審議結果:承認

(18) 武田薬品工業株式会社の依頼による原発性 IgA 腎症患者を対象とした TAK-079 (mezagitamab) の第3相試験

依頼者:武田薬品工業株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- 治験に関する変更申請書 審議結果:承認

(19) (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、症候性慢性心不全 (rEF) を対象とした第 III 相試験

依頼者: IQVIA サービシーズ ジャパン

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- 治験に関する変更申請書 審議結果:承認

5. 報告事項-治験-

(1) 迅速審査および終了報告等

治験課題名	治験責任医 師	申請日	審査および 報告事項
Vicadrostatとエンパグリフロジンの併用投与が慢性腎臓 病患者に有効かどうかを検討する試験	坂 洋祐	2025/6/16	新規治験審査 依頼
ファイザー株式会社の依頼による心不全患者を対象としたPF-07328948の第2相試験	藤川 裕介	2025/6/17	新規治験審査 依頼
原発性IgA腎症患者を対象として、安定した支持療法と併用したときのmezagitamab (TAK-079)の安全性、忍容性、薬物動態、有効性を評価する 第1b相、多施設共同、非盲検試験	坂 洋祐	2025/8/8	終了報告
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	小栗 光俊	2025/8/8	開発の中止等

以上について事務局から報告され、了承された。