

# 治験審査委員会 会議録概要 2025 年 11 月

会議名	春日井市民病院 令和 7 年度 第 4 回治験審査委員会
開催日時	2025 年 11 月 4 日(火) 16 時 30 分開始 17 時 10 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、渡辺 寛、服部 勉、大塚 淳弘、小久保 健二
欠席委員	池内 寛和

## 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) ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象とした **selatogrel** の第Ⅲ相試験

依頼者：ヴィアトリス製薬合同会社

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) 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

#### (2) 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

・モニタリング報告書

審議結果:承認

- (3) 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

- (4) 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

- (5) 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
- ・治験に関する変更申請書

審議結果:承認

- (6) 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。

- ・安全性情報に関する報告書

審議結果:承認

- (7) 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
- ・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

審議結果:承認

**(9) 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 BION-1301 の第Ⅲ相試験**

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

**(10) 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

審議結果:承認

**(11) 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
- ・治験に関する変更申請書

審議結果:承認

**(12) (治験国内管理人)IQVIA サービスーズ 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 サービスーズ 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。

- ・重篤な有害事象に関する報告書
- ・安全性情報に関する報告書

審議結果:承認

**(13) (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

審議結果:承認

**(14) 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
- ・治験実施状況報告

審議結果:承認

(15) 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

(16) (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ 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 サービスーズ 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

審議結果:承認

(17) 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

審議結果:承認

(18) (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ 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 サービスーズ 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
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	小栗 光俊	2025/10/7	開発の中止等

## 6. その他

- 手順書の改訂について

「治験使用薬」の定義に基づき、手順書の改訂案を提出。了承された。

- DCT の委託契約について

分散型臨床試験について、現状での国の取組と、今後の展望について報告した。

分散型臨床試験のサポートを行っている株式会社 DCT Japan より委受託契約の打診があったことを報告、他施設の状況等を調査し再度検討することとした。