トヨタ記念病院 治験審査委員会 会議記録の概要 開催日時 令和 7年8月27日(水) 17:00 ~ 17:15 開催場所 本館5階 会議室2 小林、町田、山本義、設楽、大川、 出席者 欠席者 水野、萩原

(I)実施計画変更及び有害事象報告等審議

(1)IgA腎症を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験

森内、尾島、神谷、梅村

(ノバルティスファーマ株式会社)

*治験実施状況報告書・・・・・・・・ 西暦 2025年 7月 15日

審議結果:承認

(2)IgA腎症を対象としたLNP023の第Ⅲ相継続投与試験

(ノバルティス ファーマ株式会社)

*安全性情報等に関する報告書・・・・・・ 西暦 2025年 7月 31日

審議結果:承認

(3)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

(ヤンセンファーマ株式会社)

*治験実施状況報告書····· 西暦 2025年 7月 10日

審議結果:承認

(4)心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制におけるMK-0616の

有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試験

(MSD株式会社)

*安全性情報等に関する報告書・・・・・・ 西暦 2025年 8月 5日

*治験に関する変更申請書・・・・・・ 西暦 2025年 7月 31日

審議結果:承認

(5)IgA腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相試験

(ヴィアトリス製薬合同会社)

*安全性情報等に関する報告書・・・・・・ 西暦 2025年 7月 17日

*安全性情報等に関する報告書・・・・・・ 西暦 2025年 8月 1日

審議結果:承認

(6)鼻腔内ステロイド治療を受けている鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎患者を対象として

LY3650150(レブリキズマブ)の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験

(日本イーライリリー株式会社)

*安全性情報等に関する報告書・・・・・・ 西暦 2025年 7月 10日

*安全性情報等に関する報告書・・・・・・ 西暦 2025年 7月 25日

審議結果:承認

(7)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

(アストラゼネカ株式会社)

*安全性情報等に関する報告書・・・・・・ 西暦 2025年 7月 10日

審議結果:承認

(8)心不全の発症リスクが高い患者を対象としてbaxdrostatとダパグリフロジンを併用投与したときの 心不全の新規発症及び心血管死のリスクを検討する第Ⅲ相試験

(アストラゼネカ株式会社)

*安全性情報等に関する報告書・・・・・・ 西暦 2025年 7月 10日

*治験に関する変更申請書・・・・・・ 西暦 2025年 8月 1日

審議結果:承認

(Ⅱ)報告事項

■7月度の委員会にて、「修正の上で承認」と通知のあった治験実施計画書等について、修正の報告

315 (1)(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

((治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社)

*治験実施計画書等修正報告書・・・・・・・西暦 2025年 8月 1日

(Ⅲ)8月度のCRC報告

*治験実施状況····· 西暦 2025年 8月 11日

(IV)事務局からの報告

なし

以上