

## 第 395 回 昭和大学藤が丘病院臨床試験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時： 2024年12月5日(木) 17:30 ~ 17:45

開催場所： 昭和大学藤が丘病院 臨床研究支援室 (対面・Web 会議)

出席委員名： 長坂昌一郎\*、小岩文彦\*、津本智幸\*、森岡 幹\*、縄田修一\*、小池あつ子\*、橋本圭司\*、池上 穂\*、  
遠藤寛郎\*、平沼直人\*、小川正持\*、関口郷子\*

\*双方向の円滑な意思疎通が可能な手段 (テレビ・Web) を用いて出席

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

### 【審議事項】

以下について審議された。

**議題 1. アツヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験**

当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果：承認

**議題 2. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第3相試験**

当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果：承認

**議題 3. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象とした ziltivekimab の効果をプラセボと比較検討する第3相試験**

当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果：承認

**議題 4. 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 (AMG890) の第Ⅲ相試験**

当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果：承認

**議題 5. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第3相試験**

当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果：承認

**議題 6. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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**

当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果：承認

**議題 7. Fortrea Japan 株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験**

当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果：承認

**議題 8. 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**

当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果：承認

**議題 9. 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 (AMG890) の第Ⅲ相試験**

<治験実施計画書 第4版→第5版、治験薬概要書 第7.0版→第8.0版、Patient Milestone Cards (被験者に渡す進捗状況確認用紙)、CEAN(a)-Outcomes 治験ニュースレター 第1号>の変更 (2024年11月18日) 上記変更に伴い、引き続き試験を実施することの妥当性について、審議した。

審議結果：承認

**議題 10. Fortrea Japan 株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験**

＜被験者の募集の手順に関する資料（CRAdvancement による患者リクルートメント）（2024年11月14日）＞  
の変更（2024年11月14日）

上記変更に伴い、引き続き試験を実施することの妥当性について、審議した。

審議結果：承認

**議題 11. 上部消化管内視鏡検査/治療における EDOF (Extended Depth of Field) の有用性に関する単施設 2 群介入前向き試験**

研究期間が1年を超えるため、研究を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**議題 12. 医師主導による脳動脈瘤に対するフローダイバーター（PFMD-001）の有効性及び安全性を検証する多施設共同単一群試験**

モニタリング報告日：2024年11月5日

審議結果：承認

**【報告事項】**

以下について報告された。

**議題 1. イーピーエス株式会社の依頼による ICoN-1：肺非結核性抗酸菌感染症患者を対象に、ガイドラインに準拠した治療に上乗せした場合の MNKD-101（クロファジミン吸入用懸濁液）の有効性及び安全性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第3相試験（パートA）及び非盲検継続投与試験（パートB）**

11月7日開催 臨床試験審査委員会での指摘事項修正

**議題 2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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 治験分担医師 の変更**

**議題 3. 上部消化管内視鏡検査/治療における EDOF (Extended Depth of Field) の有用性に関する単施設 2 群介入前向き試験**

期間（延長）、分担研究者の所属 の変更

以下の事項について報告された。

1) 試験終了(中止)の報告 治験：1件 臨床研究：0件

以上