

第308回地方独立行政法人りんくう総合医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要

会議名	第308回治験審査委員会
開催日時	2025年11月28日(金) 17:03 ~17:50
開催場所	地方独立行政法人りんくう総合医療センター 研修棟3階特別会議室
出席委員名	重松 隆 山村 朝雄 石川 ユキ 飯田 正明 倭 正也 増田 大作 射場 昭典 深津 祥央 佐野 加緒里 水上 知治 近藤 晨吾

【審議事項】

- 議題① 日本イーライリリー株式会社の依頼による心血管疾患リスクを有する肥満を伴う成人を対象とした
チルゼパチドの第Ⅲ相試験
- ・10月8日、10月23日、11月7日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての
妥当性について審議した。
- 審議結果:承認**
- 議題② ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往がある患者を対象としたKJX839の第Ⅲ相試験
- ・添付文書変更の提出書類に基づき、変更の妥当性について審議した。
- 審議結果:承認**
- 議題③ 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)の第Ⅲ相試験
- ・10月10日、10月24日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について
審議した。
- 審議結果:承認**
- 議題④ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の
再発抑制を目的とした経口第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、並行群間、プラセボ対照試験
- ・10月27日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。
- 審議結果:承認**
- 議題⑤ 塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞の成人患者を対象としたレダセムチド(S-005151)の
後期第2相、無作為化、二重盲検試験
- ・11月6日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。
- 審議結果:承認**
- 議題⑥ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非閉塞性冠動脈疾患を対象としたKJX839の第Ⅲ相試験
- ・添付文書変更の提出書類に基づき、変更の妥当性について審議した。
- 審議結果:承認**
- 議題⑦ ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験
- ・10月30日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。
- 審議結果:承認**
- 議題⑧ 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
- ・10月7日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。
- 審議結果:承認**

議題⑨ MSD株式会社の依頼による高コレステロール血症の成人患者を対象にMK-0616を投与した際の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、非盲検延長試験

- ・10月6日、10月20日、11月5日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑩ バイエル薬品株式会社の依頼による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

- ・10月20日、11月4日付で報告を受けた安全性情報について、引き続き治験を実施することについての妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑪ インフルエンザに対するT-705(ファビピラビル)注射剤のオセルタミビル併用下における有効性と安全性を探索するための第Ⅱ相医師主導治験

- ・治験実施計画書変更の提出書類に基づき、変更の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑫ 日本イーライリリー株式会社の依頼による動脈硬化性心血管疾患、及び／又は慢性腎臓病の患者を対象としたLY3502970の第3相試験

- ・提出書類に基づき治験を実施することについての妥当性について審議した。

審議結果:修正の上承認(説明文書の一部修正)

【報告事項】

議題① ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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、並行群間、プラセボ対照試験

- ・治験分担医師変更(西暦2025年10月27日(月)迅速審査実施:承認)

議題② 塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞の成人患者を対象としたレダセムチド(S-005151)の後期第2相、無作為化、二重盲検試験

- ・治験分担医師変更(西暦2025年10月22日(水)迅速審査実施:承認)

議題③ 呼吸器感染による入院患者を対象に戦略及び治療法の安全性及び有効性を評価する国際多施設共同、アダプティブ、無作為化、対照比較プラットフォーム(医師主導治験)

- ・中止報告(西暦2025年10月6日提出)→報告結果:承認

議題④ 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

- ・治験協力者変更(西暦2025年10月27日(月)迅速審査実施:承認)

議題⑤ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるTIN816の第Ⅱb相試験

- ・治験分担医師変更(西暦2025年10月22日(水)迅速審査実施:承認)

議題⑥ 塩野義製薬株式会社の依頼によるRSウイルス感染症の症状を有し、重症化のリスクが高い非入院成人を対象としたS-337395の安全性、忍容性、及び有効性を評価する、第2b相、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

- ・治験実施計画書等修正報告(西暦2025年11月5日(水)迅速審査実施:承認)