開催日時	2025年 9 月 12 日(金曜日) 14 時 00 分 ~ 15 時 00 分
開催場所	国立病院機構呉医療センター地域医療センター第三
出席委員名	〇 讃岐美智義 立川隆治 杉野浩 倉岡和矢 小川喜通 郷原涼子 徳臣雅彦 田中光照 寺尾秀二
	廣瀬肇 戸谷敦子 太刀掛祐之 (敬称略 〇:委員長)

議題及び審 議結果を含「

む主な議論

の概要

【審議事項】

議題1. 新規 治験申請

① ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人 患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験

審議内容 治験実施の適否について審議した。

審議結果 承認

② (国内治験管理人)IQVIAサービシース・シャハ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相試験審議内容:治験実施の適否について審議した。

審議結果 承認

議題2. 治験実施計画書等の変更

① 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を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書およびその他(Clarification memo on ApoB assessment)の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果 承認

② 大塚製薬の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週1回製剤(QW製剤)の長期投与試験 審議内容。その他(契約期間)の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果 承認

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガディ ③ ブ乳癌を有する、若しくはPD-L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象とした Sacituzumab Govtecanの第皿相試験

審議内容 治験実施計画書および治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果 承認

④ ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガディブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govtecanの第Ⅲ相試験

審議内容 治験実施計画書および治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果 承認

⑤ 中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第3相試験

審議内容治験実施計画書および説明同意文書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果承認

⑥ 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

審議内容治験分担医師の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果 承認

⑦ 中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を 検証する試験

治験実施計画書、説明同意文書、治験分担医師およびその他(治験責任医師、治験参加カード、被験者の 審議内容 支払いに関する資料、同意説明文書補助資料、被験者質問票)の変更について、妥当性及び治験継続の適 否を審議した。

審議結果 承認

⑧ NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する試験

治験実施計画書、説明同意文書、治験分担医師およびその他(治験責任医師、治験参加カード、被験者の 審議内容 支払いに関する資料、同意説明文書補助資料、被験者質問票)の変更について、妥当性及び治験継続の適 否を審議した。

審議結果 承認

9 ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単 剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ相試験

審議内容説明同意文書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果 承認

⑩ 小野薬品工業株式会社によるONO-1110の第Ⅱ相試験

審議内容 掲示用ポスター))の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果 承認

前 帯状疱疹後神経痛患者を対象としたTH-004の第Ⅲ相試験

審議内容 妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果 承認

① 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

審議内容 変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果 承認

議題3. 安全性に関する報告

- ① 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を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験
- ② 大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週1回製剤(QW製剤)の第Ⅲ相試 験
- ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガディ ③ ブ乳癌を有する、若しくはPD-L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象とした Sacituzumab Govtecanの第皿相試験
- ④ ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガディ ブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govtecanの第Ⅲ相試験
- ⑤ 中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第3相試験
- ⑥ 小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象としたONO-2017(Cenobamate)の 第Ⅱ相試験
- ⑦ 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、ラングム化、二重盲検、プラセボ対象、event-driven試験
- (8) 急性期脳梗寒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

A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis

- 9) 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験
- A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第III相試験
- ⑪ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3556050の第Ⅱ相試験
- ⑩ 興和株式会社の依頼によるK-001(ペマフィブラートとトホグリフロジンの併用療法)の第Ⅱ相試験
- 13 中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を 検証する試験
- (4) NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する試験
- ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単 剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ相試験
- ⑥ 帯状疱疹後神経痛患者を対象としたTH-004の第Ⅲ相試験
- ① 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

審議内容 妥当性を審議した。

審議結果 承認

【報告事項】

<u>以下の事項について報告された。</u>

- ① アンスラサイクリンによる術前/術後補助化学療法後の転移・再発乳癌患者を対象としたLY188011およびパクリタキセルの併用試験
- ② ONO-4538第Ⅱ/Ⅲ相試験胃がんに対する多施設共同無作為試験
- ③ 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、 ランダム化、入盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験
- ④ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第Ⅲ相試験
- ⑤ アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAZD2693の第Ⅱb相試験
- ⑥ ニプロ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした薬力学的同等性試験
- ⑦ ニプロ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした薬力学的同等性試験

報告内容:開発中止等に関する報告書

- ① 部分てんかん患者に対するcenobamate追加療法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、多施設共同試験及び非盲検継続試験
- A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験
- ③ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3556050の第Ⅱ相試験
- ④ アジョビ皮下注225mg特定使用成績調査
- ⑤ イミフィンジ点滴静注用120mg·500mg特定使用成績調査

報告内容 終了報告書